

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitatie Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1672835578720 din 23.02.2023							
Obiectul de achiziție: Reactive - 2023							
Denumirea bunurilor	Descrierea 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	8
Lotul 11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco							
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	609	Federația Rusă	Tehnology-Standard	11.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Trombin liofilizat 6-8 un. NIH	11.1. Set p/u detrmnarea timpului trombinic TT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014). Trombin liofilizat 6-8 un. NIH	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0230-100	Germania	TECO	11.2. Set p/u detrmnarea protrombinei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului	11.2. Set p/u detrmnarea protrombinei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO	11.3. APTT-El-reagent lichid cu calciu clorid 0,025M - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	11.3. APTT-El-reagent lichid cu calciu clorid 0,025M - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	A0511-050+A0590-125	Germania	TECO	11.4. Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klausss fără diluție plasmei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	11.4. Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klausss fără diluție plasmei - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Prezentarea: Protocolul de adoptare a setului de reagenți la coagulometru optic COATRON X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	24 100 00	Germania	TECO	11.5. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Coatron X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	11.5. Cuve de reacție - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, Marcaj CE, Prezentarea: cuve compatibile cu locașele coagulometru Coatron X Pro Teco (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	11. Coagulometru optic COATRON X Pro Teco	081	Federația Rusă	Tehnology-Standard	11.6. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	11.6. Complexe fibrin-monomerice CFMS-RMFK - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
Lotul 15. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.							

15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1005	China	Getein Biotech	15.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1003	China	Getein Biotech	15.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1006	China	Getein Biotech	15.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1017	China	Getein Biotech	15.4. Test rapid la HbA1c - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.4. Test rapid la HbA1c - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1002	China	Getein Biotech	15.5. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.5. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	15. Analizator automat p/u investigații point-of-care metoda imunofluorescență, test rapid cantitativ	CG1007	China	Getein Biotech	15.6. Test rapid la PCT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	15.6. Test rapid la PCT - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
Lotul 16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzer, ACON Laboratories, Inc.							
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzer, ACON Laboratories, Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzer, ACON Laboratories, Inc.	Mission 8N	SUA	ACON	16.1. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Ketone, Glucoza, Protein, Sînge, pH, Nitrite, Leucocite, Dens relat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	16.1. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Ketone, Glucoza, Protein, Sînge, pH, Nitrite, Leucocite, Dens relat (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzer, ACON Laboratories, Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzer, ACON Laboratories, Inc.	U021-011	SUA	ACON	16.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	16.2. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO

16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	Mission 8N	SUA	ACON	16.3. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Sînge, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	16.3. Teste p/u determinarea 8 parametre in urina - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Marcaj: CE. Ordine testelor pe strip: Glucoza, Ketone, SG, Sînge, pH, Protein, Nitrite, Leucocite (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	16. Analizator MISSION U120 SMART Urine Analyzier, ACON Laboratories, Inc.	U021-011	SUA	ACON	16.4. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	16.4. Set de control al proteinei, glucozei, pH in urina cu 2 nivele de concentratie - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 17,18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.1. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.1.CRP	8.00.00.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.2. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.2.ASLO	8.00.02.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.3. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.3.RF	8.00.04.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: LATEX - TEST (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.5.Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab	8.04.20.0.0020	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie (conform anexei 2 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.6. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.6.Test rapid la Occult Blood	8.04.38.0.0020	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
19.7.Set reagenți p/u investigații imunologice	19.7.Test rapid la HBsAg	8.16.24.0.0001	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	ISO
19.8. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.8.Test rapid la Anti-HCV	8.04.30.0.0020	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Metoda: Imunocromatografie.	ISO
19.9. Set reagenți p/u investigații imunologice	19.9.Test rapid p/u măsurarea glicemiei în sânge cu analizor portabil (cu donarea 5 aparate în scopuri caritabile)	G133-111	SUA	ACON	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste. Analizator portabil (cu donarea 5 aparate în scopuri caritabile)	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**. Ambalaj standart p/u aparat: set - 25 card-teste. Analizator portabil (cu donarea 5 aparate în scopuri caritabile)	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO

20.5. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.5.Reagent monoclonal - Țoliclon anti-A	8.02.04.5.0010	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive 4fl.x125ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.8. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.8.Reagent monoclonal - Țoliclon anti-B	8.02.05.1.0010	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)	Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010)	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.9. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.9.Reagent monoclonal - Țoliclon anti-AB	8.02.06.1.0010	Jordan	Atlas Medical	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 200-250ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 200ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.10. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.10.Reagent monoclonal - Țoliclon anti-D Ig M	8.02.03.7.0001	Jordan	Atlas Medical	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 120-150ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 120ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.11. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.11.Reagent monoclonal - Țoliclon Duocon anti-D IgM + Ig G	8.02.03.4.0010	Jordan	Atlas Medical	P/u cercetări hematologice, cu K3-EDTA, cu capac și etichetă. Volum: 2-3ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u cercetări hematologice, cu K3-EDTA, cu capac și etichetă. Volum: 2,5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.12. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.12.Reagent monoclonal anti-Kell IgM	8.02.36.0.0005	Jordan	Atlas Medical	Eprubeta cu K3-EDTA. Volum de sânge: 5 - 10ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Eprubeta cu K3-EDTA. Volum de sânge: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
20.16. Reagenți p/u investigații hematologice și clinice generale	20.16.Set colorație după Gram	8.17.009.1000	Jordan	Atlas Medical	Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cerințele p/u test: Cerințe generale*, Ambalaj: set de reactive (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.2. Veselă și articole de ustensilă	23.2. Container din polipropilen 200-250 ml	331193	Italia	Syntesys	Cu gel separator, cu capac și etichetă.Volum: 5ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 200 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.3. Veselă și articole de ustensilă	23.3. Container din polipropilen 120-150 ml	331162	Italia	Syntesys	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 200-250ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u urină, gradat, cu capac și etichetă, 120 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.10. Veselă și articole de ustensilă	23.10. Eprubetă din polipropilen cu heparina de sodiu 10 ml	318650	Italia	Syntesys	Cu heparină de sodiu 16x100mm, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Cu heparină de sodiu 16x100mm, cu capac și etichetă (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.15. Veselă și articole de ustensilă	23.15. Eprubetă din polipropilen conică, 10 ml	318012	Italia	Syntesys	Conică, p/u urină. Volum: 10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Conică, p/u urină. Volum: 10 ml (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.21. Veselă și articole de ustensilă	23.21. Lame sticlă p/u microscopie	371100	Italia	Syntesys	P/u microscopie, marginea șlefuită 76x26x2mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u microscopie, marginea șlefuită 76x26x2mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
23.22. Veselă și articole de ustensilă	23.22. Lame sticlă p/u microscopie	371115	Italia	Syntesys	P/u mirosopie, margine șlefuită și fâșie p/u notițe (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	P/u mirosopie, margine șlefuită și fâșie p/u notițe (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO

29.3 Consumabile de laborator de unică folosință	29.3. Casete pentru microscopia urinei	212051	Italia	Syntesys	Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.	Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
Lot 30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo /Analog Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. conform punctului 11 din cerințe							
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	IF1006	China	Getein Biotech Inc	30.1. Test rapid cantitativ D-dimeri FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.1. Test rapid cantitativ D-dimeri FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	IF1005	China	Getein Biotech Inc	30.2. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrI/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA, compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.2. Test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrI/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA, compatibile cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	QC 006	China	Getein Biotech Inc	30.3. Control pentru test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA, compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.3. Control pentru test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA, compatibile cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	QC016	China	Getein Biotech Inc	30.4. Control pentru test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrI/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință în ambalaj ermetic individual fiecărui mini-cartridj compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.4. Control pentru test rapid cantitativ cTrI/CK-MB/Myo FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrI/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință în ambalaj ermetic individual fiecărui mini-cartridj compatibile cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo		China	Getein Biotech Inc	30.5. Optical Laser Module - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Modul optic compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Va fi înlocuit cu Analizator Nou	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO

30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo		China	Getein Biotech Inc	30.6. Adapter - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Adapter compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.		Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	IF1013	China	Getein Biotech Inc	30.7. Beta-HCG - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea Beta-HCG in plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.7. Beta-HCG - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea Beta-HCG in plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	30. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	Hirtie termica	China	Getein Biotech Inc	30.8. Hirtie termică 57x30 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Hirtie termică compatibilă cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	30.8. Hirtie termică 57x30 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Hirtie termică compatibilă cu Analizator FIA 8000, Getein Biotech Inc. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
32. Glucometrie din sânge capilar	32. Chip-test pentru glucometru manual pentru determinarea glicemiei din sânge capilar	G133-111	SUA	ACON	32. Chip-test pentru glucometru manual pentru determinarea glicemiei din sânge capilar- Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific Glucozoxidaza pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere 2-3 glucometre compatibile cu microchip achiziționate. IVD. De prezentat obligator: Certificat de la producător, Certificat de conformitate, CE. Mostre.	32. Chip-test pentru glucometru manual pentru determinarea glicemiei din sânge capilar- Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific Glucozoxidaza pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligator să ofere 2-3 glucometre compatibile cu microchip achiziționate. IVD. De prezentat obligator: Certificat de la producător, Certificat de conformitate, CE. Mostre.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
37. Analizator urinar semiautomat Mission U500	37. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set	Mission 8N+ Hirtie termica	SUA	ACON	37. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hirtie termică.	37. Urinalysis Reagent Strips 8N, 100 buc/set - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonici, glucoza. Fiecare 2 seturi de stripuri să fie însoțite de 1 buc de hirtie termică.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
41. Agar salin ci manit	41.Agar salin ci manit - Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat:0,5 kg.	M118	India	Himedia	41.Agar salin ci manit - Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	41.Agar salin ci manit - Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
43. UTI - agar cromogen	43. UTI - agar cromogen - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	M1353	India	Himedia	43. UTI - agar cromogen - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	43. UTI - agar cromogen - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
44. Bifidum agar	44. Bifidum agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	M1396	India	Himedia	44. Bifidum agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	44. Bifidum agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO

45. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent	45. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent - cu lamele p/u aglutinare, monoutilizabile. Marcaj CE. Diagnostic reagent23	8.00.13.0.0300	Jordania	Atlas Medical	45. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent - cu lamele p/u aglutinare, monoutilizabile. Marcaj CE. Diagnostic reagent23	45. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent - cu lamele p/u aglutinare, monoutilizabile. Marcaj CE. Diagnostic reagent23	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
46. Bulion MacConkey	46. Bulion MacConkey - Marcaj CE. Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	M007	India	HiMedia	46. Bulion MacConkey - Marcaj CE. Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	46. Bulion MacConkey - Marcaj CE. Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse							
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	D62C	MB	MastGroup	47.1. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime (30mg) + cefotaxime clavulanic acid 30-10mg	47.1. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime (30mg) + cefotaxime clavulanic acid 30-10mg	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	D64C	MB	MastGroup	47.2. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime (30mg) + ceftazidime clavulanic acid 30-10mg	47.2. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime (30mg) + ceftazidime clavulanic acid 30-10mg	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	D63C	MB	MastGroup	47.3. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefepime (30mg) + cefepime clavulanic acid (30-10mg)	47.3. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefepime (30mg) + cefepime clavulanic acid (30-10mg)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	ETP10C	MB	MastGroup	47.4. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ertapenem (10mg)	47.4. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ertapenem (10mg)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	SD097-5CT	India	HiMedia	47.5. Rondele cu antibiotice in cartuse - Colistina (50mg)	47.5. Rondele cu antibiotice in cartuse - Colistina (50mg)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	TS25C	MB	MastGroup	47.6. Rondele cu antibiotice in cartuse - Trimethoprim/Sulfamethoxazole (1,25-23,75)	47.6. Rondele cu antibiotice in cartuse - Trimethoprim/Sulfamethoxazole (1,25-23,75)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	TC75C	MB	MastGroup	47.7. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ticarcilin (75mg)	47.7. Rondele cu antibiotice in cartuse - Ticarcilin (75mg)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	TC75C	MB	MastGroup	47.8. Rondele cu antibiotice in cartuse - Rifampicin (5un)	47.8. Rondele cu antibiotice in cartuse - Rifampicin (5un)	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
47. Rondele cu antibiotice in cartuse	Marcaj CE. Ambalaj solicitat: cartușe.	CX500C	MB	MastGroup	47.9. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cloxacilin 500	47.9. Rondele cu antibiotice in cartuse - Cloxacilin 500	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
48. Candida cromogen agar	48. Candida cromogen agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	M1297A	India	HiMedia	48. Candida cromogen agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	48. Candida cromogen agar - Marcaj CE Tipul reagenților: dehidratant. Ambalaj solicitat: 0,5 kg.	Declarație de Conformitate CE; ISO

50. Stripuri B stereothermophylus	50. Stripuri B stereothermophylus - marcaj CE. Ambalaj solicitat: set	DD032	India	HiMedia	50. Stripuri B stereothermophylus - marcaj CE. Ambalaj solicitat: set	50. Stripuri B stereothermophylus - marcaj CE. Ambalaj solicitat: set	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
51.1. Ansă metalică Ø 1mm	51.1. Ansă metalică Ø 1mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	LA021	India	HiMedia	51.1. Ansă metalică Ø 1mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	51.1. Ansă metalică Ø 1mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
51.2. Ansă metalică Ø 2mm	51.2. Ansă metalică Ø 2mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	LA020	India	HiMedia	51.2. Ansă metalică Ø 2mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	51.2. Ansă metalică Ø 2mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
51.3. Ansă metalică Ø 3mm	51.3. Ansă metalică Ø 3mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	LA051	India	HiMedia	51.3. Ansă metalică Ø 3mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	51.3. Ansă metalică Ø 3mm; Lungime 9-10 cm; Metal nichel-crom	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO
61. Cutie Petri Ø10	61. Cutie Petri din plastic, sterile Ø10. Marcaj CE	318245	Italia	Syntesys	61. Cutie Petri din plastic, sterile Ø10. Marcaj CE	61. Cutie Petri din plastic, sterile Ø10. Marcaj CE	Certificat CE; Declarație de Conformitate CE; ISO

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

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

