

Specificatii tehnice

IMSP Spitalul raional Strășeni

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1710793770241 / 21188339 din 25.03.2024							
Denumirea procedurii de achiziție: <i>Reactivi de laborator (ce nu se regăsesc în listele centralizate CAPCS) pentru perioada anului 2024.</i>						Lot: 1; 2	Pagina 1 din 1
Cod CPV	Denumirea pozitie	Modelul articolului	Tara 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
LOT 1. Reactivi pentru investigații biochimice (Anexa 1 la Ordinul MS nr. 701 din 18.10.2010 Specificații standard pentru investigații biochimice)							
1.	Troponin I, 20 teste	cTnI Rapid test Cassette, nr.catalog CTI-402	China	ALLTEST	Troponin I, 20 teste. Marcaj CE. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Notă: 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).	Troponin I - rapid test, (1set-20teste). Conform cerințelor generale : Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni; 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 coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set; - Instrucțiunea de utilizare a testelor conține caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunea privind modul de utilizare prezentate în limba stat sau limba rusă sa anexaza Nr.inregistrarii la AMDM - DM000377338	ISO, CE.
LOT 2. Expres teste diagnostice p/u analiza de rutină a urinei (Anexa 3 la Ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010 Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice)							
2	Medi-test Combi-11, Urine test	U-11-test rapid nr.catalog U031-11	China	ALLTEST	Medi-test Combi -11, Urine test nr.100 teste, 11parametri; (Proteine/albumină, glucoza, acid ascorb, cetone, nitrite, pH, bilirubină, sânge, leucocite, greutatea specifică în urină, urobilinogen). Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.	U-11- test rapid, (1set - 100 teste . 11 parametri : Proteine/albumină, glucoza, acid ascorb, cetone, nitrite, pH, bilirubină, sânge, leucocite, greutatea specifică în urină, urobilinogen. Conform cerințelor generale : Testele vor fi ambalate de producător ; Pentru teste se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, Instrucțiunea se anexaza. Nr.inregistrarii la AMDM - DM000377352	ISO, CE.

Nume: Varman Irina În calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinau, Dokucaev 6, of.61
semnat electron