

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție: **_ocds-b3wdp1-MD-1770366366365 / 21561626 din 18.03.2026_**, conform SIA RSAP / M-Tender

Denumirea procedurii de achiziție: **Reactive - 2026**

Denumire bunuri	Descriere bunuri	Model articol	Țara de origine	Producător	Specificația tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21341. VITEK® 2 GN	SUA	bioMérieux Inc.	22.1. VITEK 2, GN - Marcaj CE. Carduri de identificare bacili Gr-negativi, fermentativi și nefermentativi. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	21341. VITEK® 2 GN. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-negativi (GN) 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. Ambalaj: 20carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	424502. VITEK® 2 AST-N440	SUA	bioMérieux Inc.	22.2. VITEK 2, AST N440 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	424502. VITEK® 2 AST-N440. 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 fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	424499.VITEK® 2 AST-N438	SUA	bioMérieux Inc.	22.3. VITEK 2, AST 438 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative N438. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	424499.VITEK® 2 AST-N438. 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. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21343. VITEK® 2 YST	SUA	bioMérieux Inc.	22.4. VITEK 2, YST - Marcaj CE. Carduri de identificare fungi. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	21343. 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. Ambalaj: 20carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21342. VITEK® 2 GP	SUA	bioMérieux Inc.	22.5. VITEK 2, GP - Marcaj CE Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	21342. 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. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	423050. VITEK®2 AST-P659	SUA	bioMérieux Inc.	22.6. VITEK 2, AST-P659 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	423050. VITEK®2 AST-P659. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, 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 Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	421040. VITEK® 2 AST-ST03	SUA	bioMérieux Inc.	22.7. VITEK 2, AST-ST-03 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	421040.VITEK® 2 AST-ST03 (Versiune noua). Cardul pentru testarea sensibilității la speciile de Streptococcus, 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 S. pneumoniae, Streptococcus beta-hemolitic și Viridans Streptococcus la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21345. VITEK® 2 BCL	SUA	bioMérieux Inc.	22.8. VITEK 2, BCL - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	21345. Cardul de identificare BCL VITEK® 2 este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a microorganismelor aerobe care formează endospori, din familia Bacillaceae. Cardul de identificare BCL VITEK® 2 este o componentă consumabilă de unică folosință. Ambalaj: 20carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21347. VITEK® 2 ANC	SUA	bioMérieux Inc.	22.9. VITEK 2, ANC - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	21347. VITEK® 2 ANC. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea anaerobilor și corinebacteriilor (ANC) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a speciilor de microorganisme anaerobe și din genul Corynebacterium cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Ambalaj: 20carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO

22. VITEK 2	22. VITEK 2	424498.VITEK® 2 AST-N437	SUA	bioMérieux Inc.	22.10. VITEK 2, GN AST-2 437 - Marcă CE. Carduri p/ u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standard p/ u aparat: carduri	424498.VITEK® 2 AST-N437. 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. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	V1204. Soluție salină	Franta	bioMérieux SA	22.11. Soluție NaCl 0,45% - Marcă CE. Ambalaj: set - 3fl. a câte 0,5 L	V1204. Soluție salină sterilă numai pentru utilizarea in vitro. NaCl 0,45 % - pH = 4,5 – 7,0. Flacoane de plastic de 500 ml. Kit = 3 flacoane. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	21255. Standard calibrare densicheck plus	SUA	bioMérieux Inc.	22.12. VITEK 2, DENSICHECK McFarland KIT - Marcă CE.	21255. Standard calibrare densicheck plus. Kit pentru verificarea performanței de măsurare a instrumentului Densicheck Plus. Valoarea exprimată în standard McFarland este notată pe tubul standard. Continut kit: set de 4 standarde – 0,0 (blank); 0,5; 2,0 și 3,0. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
22. VITEK 2	22. VITEK 2	421931.CALIBRATOR STICKS BACT/ALERT	SUA	bioMérieux Inc.	22.13. CALIBRATOR STIKC BACT ALERT - Marcă CE.	421931.CALIBRATOR STICKS BACT/ALERT. Ambalaj: Set=2calibratori.	ISO
23. Anaerobe	23. Box - Jar 2,5l (p/ u incubarea a 12 plăci) - Marcă CE, Recipient ermetic de incubare de 2,5L	96127. Recipient GENbox de 2,5 l	Franta	bioMérieux SA	23. Box - Jar 2,5l (p/ u incubarea a 12 plăci) - Marcă CE, Recipient ermetic de incubare de 2,5L	Recipientul ermetic de incubare GENbox de 2,5 l utilizează un singur generator și poate incuba maximum 12 plăci de 90 mm. Ambalaj: 1 recipient GENbox de 2,5 l.	ISO
24. Tulpini de referință	24. Tulpini de referință Candida Albicans ATCC 14053 - Marcă CE. Substanță liofilizată împregnată pe rondelă	0332P. KWIK-STIK™ 2 Pack. Candida albicans derived from ATCC® 14053™	SUA	Microbiologics Inc.	24. Tulpini de referință Candida Albicans ATCC 14053 - Marcă CE. Substanță liofilizată împregnată pe rondelă	0332P. KWIK-STIK™ 2 Pack. Candida albicans derived from ATCC® 14053™. Ambalaj: 2 tulpini liofilizate în set. Fiecare KWIK-STIK conține o peletă cu un microorganism liofilizat calitativ, o folie cu fluid de rehidrare și un tampon de inoculare.	CE, ISO
25. BacT/ALERT	25. BacT/ALERT	410852. BacT/ALERT® FN Plus	SUA	bioMérieux Inc.	25.1. Flacoane p/ u hemocultura_BacT/ALERT®FN Plus - Marcă CE, Flacoane p/ u testarea hemoculturi la microorganismele anaerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	410852. BacT/ALERT® FN Plus. Flacoane de hemocultură BacT/ALERT® FN Plus, utilizate cu sistemul de detecție microbiană BacT/ALERT® în procedurile calitative de recuperare și detecție a microorganismelor anaerobe și facultative anaerobe din sânge și din alte lichide biologice sterile. Ambalaj: 100flacoane/cutie. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
25. BacT/ALERT	25. BacT/ALERT	410851. BacT/ALER® FA Plus	SUA	bioMérieux Inc.	25.2. Flacoane p/ u hemocultura_BacT/ALERT®FA Plus - Marcă CE, Flacoane p/ u testarea hemoculturi la microorganismele aerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	410851. BacT/ALER® FA Plus. Flacoane de cultură BacT/ALERT® FA Plus, utilizate cu sistemele de detecție microbiană BacT/ALERT® în procedurile calitative de recuperare și detecție a microorganismelor aerobe și facultative anaerobe (bacterii și levuri) din sânge și din alte lichide biologice sterile. Ambalaj: 100flacoane/cutie. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	CE, ISO
25. BacT/ALERT	25. BacT/ALERT	233766. Sterile Airway Needle/Subculture Units	SUA	bioMérieux Inc.	25.3. Ace sterile p/ u subculturi - Marcă CE, Ace sterile p/ u subcultură, compatibile cu flacoanele de la BacT/ALERT	233766. Ace de ventilație/subcultură, de unică folosință, sterile, împachetate individual Prezintă două capete de contact. Recomandate pentru eliminarea gazului produs de unele bacterii (enterobacterii, bacterii anaerobe) fara a contamina mediul înconjurător și pentru subcultivarea pe medii de cultură solide a flacoanelor de hemocultură detectate ca pozitive, compatibile cu BacT/ALERT®. Ambalaj: 100 bucăți/set. Conform cerințelor generale. Conform cerințelor lotului.	ISO
26. Dispozitiv p/ u inocularea plăcilor cu agar	26. Dispozitiv rotativ RETRO C 80 Confluent Plate Streaking - Marcă CE. Pentru inocularea plăcilor cu agar la testarea sensibilității.	559803. Inoculatorul RETRO C80™	Franta	bioMérieux SA	26. Dispozitiv rotativ RETRO C 80 Confluent Plate Streaking - Marcă CE. Pentru inocularea plăcilor cu agar la testarea sensibilității.	559803. Inoculatorul RETRO C80™ pentru a înșămânța prin striere o suspensie de microorganisme, în mod uniform, pe suprafața unei plăci cu agar. Acesta poate fi utilizat atât cu plăci mari (150 mm), cât și cu plăci mici (90 mm); Aparatul este furnizat împreună cu: • două suporturi pentru plăci: 90 mm și 150 mm, un adaptor de c.a. cu cabluri de alimentare (240 V și 110 V), un întrerupător-pedală.	ISO

42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice	42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice	423615-30. Testul VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1)	Franța	bioMérieux SA	42.1. GFAP (glial fibrillary acidic protein) - Cerințe p/lu poz. 1-4: Analizator point-of-care în comodat pentru 12-14 luni de la semnarea contractului de comodat pentru achiziția următorilor seturi pentru diagnosticul afecțiunilor cerebrale acute prin determinarea cantitativă a următorilor mercheri cerebrali: (1) Proteina acidă fibrilară (Glial fibrillary acidic protein); (2) Enzimă denumită - Ubiquitin C-terminal hydrolase L1; (3) MBP - myelinic basic protein; (4) S100 calcium-binding protein B. Kituri de sisteme diagnostice originale echipamentului point-of-care oferit comodat. Calibratori (oricare tip) și QC incluse în bugetul lotului dat.	Analizator VIDAS KUBE în comodat, care permite efectuarea urmoarelor investigații: 423615-30. Testul VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1) este alcătuit din două analize automate – VIDAS® TBI (GFAP) și VIDAS® TBI (UCH-L1) – de utilizat pe gama de instrumente VIDAS® pentru măsurarea cantitativă a proteinei acide fibrilare gliale (GFAP) și a ubiquitinei C-terminale hidrolază (UCH-L1) în ser uman, utilizând tehnica ELFA (analiza reacțiilor enzimatie în fluorescență). Rezultatele ambelor analize sunt obligatorii pentru a obține o interpretare calitativă globală a testului. Rezultatul calitativ global al testului VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1) este utilizat împreună cu informații clinice, pentru a ajuta la evaluarea pacienților (cu vârsta de cel puțin 18 ani) care se prezintă în decurs de 12 ore de la producerea unei leziuni cerebrale traumatice ușoare suspectate (scor 13 – 15 pe scala de comă Glasgow), pentru a asista la stabilirea necesității unei scanări a capului prin tomografie computerizată (CT). O interpretare negativă a testului VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1) este asociată cu absența leziunilor intracraniene acute vizualizate pe o scanare CT a capului. Tipul și recoltarea probelor • Ser uman. Stabilitatea probelor Pentru VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1), probele pot fi depozitate la: • de la +18 °C până la +25 °C timp de 4 ore după centrifugare sau de la +2 °C până la +8 °C timp de 48 de ore. Calibrate: 1 data la 56 de zile. Pentru aceste analize, cantitatea de testare pentru calibratori, controale și probe este de 200 µl pentru VIDAS® TBI (GFAP) și de 200 µl pentru VIDAS® TBI (UCH-L1). Pozitiv înseamnă că concentrația de GFAP este egală cu sau mai mare decât valoarea limită (22,0 pg/ml), iar negativ înseamnă că concentrația de GFAP este sub valoarea limită (22,0 pg/ml). Pozitiv înseamnă că concentrația de UCH-L1 este egală cu sau mai mare decât valoarea limită (327,0 pg/ml), iar negativ înseamnă că concentrația de UCH-L1 este sub valoarea limită (327,0 pg/ml). Probele clinice cu rezultate nevalide care produc un rezultat neraportabil al testului VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1) trebuie retestate pentru a obține un rezultat negativ sau pozitiv. O interpretare clinică pozitivă a testului VIDAS® TBI (GFAP, UCH-L1) poate fi asociată cu prezența leziunilor intracraniene acute vizualizate pe o scanare CT a capului. În schimb, o interpretare clinică negativă este asociată cu absența leziunilor intracraniene acute vizualizate pe o scanare CT a capului. Intervalul analitic de măsurare (AMI) al analizei VIDAS® TBI (GFAP) este de la 10,0 pg/ml până la 320,0 pg/ml. Intervalul analitic de măsurare (AMI) al analizei VIDAS® TBI (UCH-L1) este de la 80,0 pg/ml până la 2.560,0 pg/ml. Valoare predictivă negativă (NPV) 99,5% [98,6%; 99,9%]. Studii de performanță prezente în specificațiile tehnice ale testului. Ambalaj : 1kit=30 de teste VIDAS® TBI (GFAP) și 30 de teste VIDAS® TBI (UCH-L1). Control, calibrator incluse în kit.	CE, ISO
42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice	42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice				42.2. UCH-L1 (ubiquitin C-terminal hydrolase L1)		
42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice	42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice				42.3. MBP (myelinic basic protein)		
42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice	42. Biomarkeri acuti ai afectiunilor cerebrale traumatice închise sau ischemice				42.4. S100B (calcium-binding protein B)		

Semnat:_____

Numele, Prenumele: Bondarciuc Roman

În calitate de: Director

Ofertantul: SRL Mediclim AM

Adresa: Chisinau, str. Vasile Alecsandri 141 et 1