

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție:	Achizitii.md ID 21035384; MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1611841289367 din „16” februarie 2021		
Denumirea procedurii de achiziție:	Reactive articole pentru laborator	Lotul nr.2 Reagenți pentru analizatorul automat, tip închis, ”Vitek- 2 ”	Pagina: 1 din 2

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
Lotul nr.2 Reagenți pentru analizatorul automat, tip închis, ”Vitek- 2 ”								
1	33696500-0	Vitek 2GN Carduri pentru identificarea baciilor Gr-negativi fermentativi și nefermentativi 1kit =20 karduri	21341	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	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 baciilor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale	CE, ISO
2	33696500-0	Vitek 2 AST GN81 Carduri pentru testarea sesibilității baciilor Gr-negativi 1kit =20 karduri	413438	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	AST-GN81. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii baciilor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 in laboratoarele clinice ca test <i>in vitro</i> pentru a determina susceptibilitatea la agentii antimicrobieni a baciilor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica conform instructiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale	CE, ISO
3	33696500-0	Vitek 2 AST GN204 Carduri pentru testarea sesibilității baciilor Gr-negativi 1kit =20 karduri	412865	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	AST-N204. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii baciilor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 in laboratoarele clinice ca test <i>in vitro</i> pentru a determina susceptibilitatea la agentii antimicrobieni a baciilor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica conform instructiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului.. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale	CE, ISO
4	33696500-0	Vitek 2 AST 222 Carduri pentru testarea sesibilității baciilor Gr-negativi în special nefermentative și multirezistente 1kit =20 karduri	413083	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanță și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	AST-N222. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii baciilor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 in laboratoarele clinice ca test <i>in vitro</i> pentru a determina susceptibilitatea la agentii antimicrobieni a baciilor Gram negativi aerobi cu semnificatie clinica conform instructiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale	CE, ISO

5	33696500-0	Vitek 2 GR Carduri pentru identificarea bacteriilor Gr-pozitive 1kit =20 karduri	21342	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	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	CE, ISO
6	33696500-0	Vitek 2 AST P592 Carduri pentru testarea sensibilității bacteriilor Grpozitive 1kit =20 karduri	22287	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	VITEK® 2 AST-P592. 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 <i>in vitro</i> , pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Ambalaj: 20 carduri/kit. Conform cerințelor generale	CE, ISO
7	33696500-0	Elite Agar CPS	418284	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	chromID® CPS® Elite Agar. chromID® CPS® Elite agar este un mediu de izolare, enumerare și identificare pentru prelevatele de urină. Acesta permite: enumerarea microbiană din prelevate, prin intermediul metodelor de inoculare standardizate. Identificarea directă a Escherichia coli și identificarea prezumtivă a următoarelor specii sau genuri bacteriene: - Enterococcus, - Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Citrobacter (KESC), - Proteus, Providencia, Morganella (Proteeae). Conținutul kitului: Medii gata de utilizare (plăci de 90 mm). Pachete de 2x10 plăci. Mediu transparent. Conform cerințelor generale	CE, ISO
8	33696500-0	Densi CHEK Standart Kit	21255	Franța	BioMérieux	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni .Seturile să fie livrate on 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 sa coincidă on mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set .Instrucțiunile de utilizare a truselor sa conțină caracteristicile de performanța și calitate; sensibilitatea ; liniaritatea ; specificitatea ; reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia ,hemoliza) . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate on limba de stat sau rusă .	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. Conținutul kitului: Set de patru standarde: 0,0 (valoare nulă), 0,5, 2,0 și 3,0; Prospectul pachetului. Conform cerințelor generale	CE, ISO

Semnăt:

Numele, Prenumele: Bondarciuc Roman

Ofertantul: SRL Mediclim AM

În calitate de: Director

Adresa: MD-2005, Mun. Chișinău, str. V. Alecsandri 141/A, et. 1

Data: 15.02.2021