

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]

IMSP Institutul de Medicina Urgenta

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1736167330991 / 21338294 din 12.02.2025								
Denumirea procedurii de achiziție: Reactive - 2025								
Denumire bunuri		Descriere bunuri		Model articol		Tara de origine		
1	2	3	4	5	6	7	8	
20. Glucometrie din sânge capilar	20. Glucometrie din sânge capilar	20. Glucometrie din sânge capilar	HT 100 Blood Glucose Test Strips <i>HT 100 Blood Glucose Monitoring System - Comodat</i>	Taiwan	Tyson Bioresearch Inc.	20.1. Chip-test p/lu glucometru manual, p/lu determinarea glicemiei din sânge capilar - Strip-test cu microchip, conține ferment glicolic specific - Glucooxidaza, pentru glucometria singelui integral express rapidă. Agentul economic obligatoriu să ofere cu scop caritabil 5 glucometre compatibile cu microchipul achiziționate. IVD. Certificat de conformitate de la producător. CE.	20.1. HT 100 Blood Glucose Test Strips - chip test pentru glucometru manual, pentru determinarea glicemiei din sânge capilar și venos. Strip-test cu microchip ce conține fermentul glicolic Glucooxidaza, pentru glucometria singelui integral-metoda express rapidă - FAD-GDH permite obținerea unor rezultate mai rapide și desfasurate - brosura desfasurata . Se ofera Comodat 5 glucometre HT 100 Blood Glucose Monitoring System-compatibile cu microchipurile achiziționate NR înregistrării la AMDM-DM000377194-HT 100 Blood Glucose Monitoring System NR înregistrării la AMDM-DM000377195-HT 100 Blood Glucose Test Strips Se anexează : certificatul de conformitate ; Manual de utilizare Glucometru HT100, broșura desfasurata.	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
22.2. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.2. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.2. Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab	H.pylori Ab - Test rapid , nr.Catalog IHP - 402	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	22.2. Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Helicobacter Pylori Ab . Metoda: cromatografie - imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. NR înregistrării la AMDM - DM000377307. Se anexează : ISO, CE, Certificatul de Conformitate, Catalog pag.12	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
22.3. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.3. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.3. Test rapid la Occult Blood	FOB - Test rapid , nr.Catalog TFO - 602	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	22.3. Set diagnostic: FOB - Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: cromatografie - imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. NR înregistrării la AMDM-DM000377425 Se anexează : ISO, CE, Certificatul de Conformitate, Catalog pag.28	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
22.4. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.4. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.4. Test rapid la HBsAg	HBsAg - Test rapid , nr.Catalog IHBSG-402	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	22.4. Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg . Metoda: cromatografie - imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. NR înregistrării la AMDM - DM000377191. Se anexează : ISO, CE, Certificatul de Conformitate, Catalog pag.14	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
22.5. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.5. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.5. Test rapid la Anti-HCV	Anti-HCV-Test rapid , nr.Catalog IHC-402	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	22.5. Set diagnostic: Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV . Metoda: cromatografie - imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător. NR înregistrării la AMDM-DM000377190. Se anexează : ISO, CE, Certificatul de Conformitate, Catalog pag.14	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
22.6. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.6. Set reagenți p/lu investigații imunologice	22.6. Test rapid la Malaria	Malaria P.L.P./V./Pan-Test rapid , nr. Catalog IMPVF-402	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate sau Caseta-multitest pentru identificarea rapida calitativa a P. vivax, Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malariae, Plasmodium ovale) de malarie. Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	22.6. Set diagnostic: Test-Casete separate sau Caseta-multitest pentru identificarea rapida calitativa a P.L.P./V./Pan (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malariae, Plasmodium ovale) de malarie . Metoda: cromatografie - imunocromatografie. NR înregistrării la AMDM -DM000377314. Se anexează : ISO, CE, Certificatul de Conformitate, Catalog pag.13	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
66-36	36.1. D-dimeri	36.1. D-dimeri	D-Dimer - test Rapid , nr.Catalog W - 211	China	Wondfo	36.1. D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imuno fluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: = 10 000 ng/ml. Condiții de exploatare a citorului de cărtușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru but. dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	36.1. D-dimeri -test cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA - imuno fluorescență fast-test. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: = 0,99979 ng/mL. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a citorului de cărtușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. TESTE - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372782; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 Sa anexeaza Wondfo Catalog - pag. 21-24; Instructia; Certificatul de Conformitate .	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
	36.2. D-dimeri	36.2. D-dimeri	D-Dimer - Control , nr.Catalog W - 812	China	Wondfo	36.2. Control p/lu D-dimeri, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a D-dimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	36.2. Control p/lu D-dimeri , fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a D-dimerilor prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372784; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 Sa anexeaza Wondfo Catalog - pag. 21-24; Instructia; Certificatul de Conformitate .	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
67-37	37.1. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	37.1. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo test Rapid, nr.Catalog W - 216	China	Wondfo	37.1. cTnI/CK-MB/Myo, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin tripla test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imuno fluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: = 10 000 ng/ml. Condiții de exploatare a citorului de cărtușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru but. dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	37.1. cTnI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/lu kit diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin tripla test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA- imuno fluorescență fast-test. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a citorului de cărtușe: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziții publice a kiturilor diagnostice p/lu 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziții publice. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. TESTE - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372763; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 Sa anexeaza Wondfo Catalog - pag. 21-24; Instructia; Certificatul de Conformitate .	ISO, CE, IVD Certificat de Conformitate
	37.2. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	37.2. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	Hârtie termică 57x30	China	Wondfo	37.2. Hârtie termică - hârtie termică compatibilă cu analizator oferit p/lu poziția 1 prezentului kit.	37.2. Hârtie termică compatibilă cu analizatorul oferit-10 bucati	
	37.3. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	37.3. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	37.3. Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo	Marker cardiaci cTnI/CK-MB/Myo - Control , nr.Catalog W - 817	China	Wondfo	37.1. cTnI/CK-MB/Myo, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin tripla test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imuno fluorescență laterală, test rapid cantitativ. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: = 10 000 ng/ml. Condiții de exploatare a citorului de cărtușe: Funcționare non-stop în 24/24 și 7/7. Reader semiautomat să fie instalat și dat în exploatare în baza Procesului verbal de instalare în baza Contractului de comodat pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Instruirea și suport tehnic inclus în bugetul Ofertei pentru but. dat. Cerințe generale obligatorii: Certificate de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	37.3. Control p/lu cTnI/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a Markerilor cardiaci prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. CONTROL - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372788; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 . Sa anexeaza Wondfo Catalog - pag. 21-24; Instructia; Certificatul de Conformitate .

68-38	38.1. Beta-HCG	38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	Beta-HCG test Rapid, nr.Catalog W - 225	China	Wondfo	38.1. Beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser sau plasma cu K3EDTA. Metoda: FIA sau imunofluorescență laterală, test rapid cantitativ. Lipsa calibratorilor kritici. Curba de calibrare - digitală, individuală laolau, programată în chip sau contact-cartă. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Componenta setului: card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat oferit. Condiții de exploatare a cititorului de citire: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziție publică a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziție publică. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	38.1. Beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/ů kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser, plasma, sânge integral cu anticogulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautomat oferit . Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală laolau, programată în chip sau contact-cartă. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de citire: Reader semiautomat să se predea spre exploatare în baza Procesului verbal de Primire-Predare stipulându-se în contractul de achiziție publică a kiturilor diagnostice pentru 14 luni de exploatare din data semnării contractului de achiziție publică. Returnarea readerului - în baza PV de Predare-Primire. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
	38.2. Beta-HCG	38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	Beta-HCG Control, nr.Catalog W819	China	Wondfo	38.2. Control p/ů beta-HCG, test rapid, metoda cantitativă - Cerințe specifice pentru kit de control: Set de controale specifice pentru executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a beta-HCG prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic pentru poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	38.2. Control p/ů beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/ů kit de control: Set de controale specifice p/ů executarea cerințelor controlului intern de calitate în procedura de măsurare a beta-HCG prin metoda oferită pentru poziția 1 prezentului lot. Ambalaj standard de la producătorul kitului diagnostic p/ů poziția 1 prezentului lot. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
	38.3. Beta-HCG	38. Beta-HCG	38. Beta-HCG	Hirtie termică 57x30	China	Wondfo	38.3. Hirtie termică - hirtie termică compatibilă cu analizator oferit p/ů poziția 1 prezentului lot.	38.3. Hirtie termică 57x30 p/ů Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, Wondfo	
	44.1. Test express la drogruri în urină	44. Test express la drogruri în urină	44. Test express la drogruri în urină	Multu-Drugs Rapid Test Panel (URINE) nr.catalog DOA-1144	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	44.1. Test express la drogruri sau metaboliți în urină - Specificarea cerințelor pentru structura unui set diagnostic: Unu set - un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate pentru ofertare: (a) Unu set = unaolouă casetă cu 16 strip-uri-parametri de drogruri (specifice propriu-zise sau reacții generale către grupele chimice generale) pentru testare simultană; sau (b) Unu set = 16 casete sau strip-uri separate pentru 16 tipuri de substanțe sau grupe generale de substanțe cerute (conform listei) cu investigația step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (preferabil reacție calitativă către grup general și anume Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam). Cocaina, Canabinoizi, Metadon, Morfine. Opioide (preferabil ca reacție calitativă generală să poată afișate către metaboliți în unități de drogruri opioide de heroină, morfina, metadon, codaina, etc. sau către substanțele enumerate în forma lor nemodificată metaboliți). Heroina, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (preferabil reacție calitativă către grup general de substanțe), Antidepressante triceleice (preferabil reacție calitativă către grup general de substanțe), MDMA, alfa-PVP, MDPV, Mefetrona. Inserți kiturilor suplimentare să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogrurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupelor funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogrurilor sau metaboliților celor 16 parametri specifici (sau grupe generale de substanțe), cu cazuri posibile de "cross-reacții FALS pozitive". IVD, CE. Certificate de conformitate și calitate de la producător.	44.1. Multu-Drugs Rapid Test Panel (URINE) Test express la drogruri în urină. Un set = una casetă cu 14 parametri de drogruri p/ů testare simultană. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să poată reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaină, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opiate, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepressante triceleice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV . Inserți kiturilor suplimentare să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogrurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupelor funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogrurilor sau metaboliților celor 14 parametri specifici a 6MAM - heroină , dând "cross-reacții fals pozitive". IVD, CE. Certificat de conformitate de la producător.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
	45.1. Test express la drogruri în sânge	45. Test express la drogruri în sânge	45. Test express la drogruri în sânge	Multu-Drugs Rapid Test Caseta (WB/S/P) nr.catalog DOA-4145	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	45.1. Test express la drogruri sau metaboliți în sânge - Specificarea cerințelor pentru structura unui set diagnostic: Unu set - un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate pentru ofertare: (a) Unu set = unaolouă casetă cu 16 strip-uri-parametri de drogruri (specifice propriu-zise sau generale către grupele chimice generale) pentru testare simultană; sau (b) Unu set = 16 casete sau strip-uri separate pentru 16 tipuri de substanțe active specifice sau grupe generale de substanțe cerute (conform listei) cu investigația step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să poată reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam). Cocaina, Canabinoizi, Metadon, Morfine. Opioide (preferabil ca reacție calitativă generală să poată afișate către grup general de drogruri opioide de heroină, morfina, metadon, codaina, etc.). Heroina, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepressante triceleice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV, Mefetrona. Inserți kiturilor suplimentare să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogrurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupelor funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogrurilor sau metaboliților celor 16 parametri specifici (sau grupe generale de substanțe), cu cazuri posibile de "cross-reacții FALS pozitive". Marcaje: IVD, CE. Certificate de conformitate și calitate de la producător.	45.1. Multu-Drugs Rapid Test Caseta (WB/S/P) - Test express la drogruri în sânge - Variante posibile de împachetare acceptate p/ů ofertare: (a) Unu set = una casetă cu 16 parametri de drogruri p/ů testare simultană; sau (b) Unu set = 16 casete sau strip-uri separate p/ů 16 substanțe cerute cu investigația step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să poată reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaină, Canabinoizi (THC), Metadon, Morfine, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepressante triceleice (grup general), MDMA, MDPV . Inserți kiturilor suplimentare să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogrurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupelor funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogrurilor sau metaboliților celor 14 parametri specifici, dând "cross-reacții fals pozitive". IVD, CE. Certificat de conformitate de la producător.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
	46.1. Test rapid la Malarie	46. Test rapid la Malarie	46. Test rapid la Malarie	Malaria P.F./P.V./Pan-Test rapid, nr.Catalog IMPVF-402	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	46.1. Test rapid calitativ la Malarie - Specificarea cerințelor p/ů structura unui set diagnostic: Unu set = un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate p/ů ofertare: (a) Unu set = una casetă cu strip-uri în bazei separate (specifice propriu-zise) p/ů testare simultană; sau (b) Unu set = casete separate sau strip-uri separate p/ů 3-5 tipuri de speci notificate (conform listei care urmează) cu investigația step-by-step. Identificarea rapidă prin "metoda cu interpretare calitativă" a 3-5 speci (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malariae, Plasmodium ovale) de malarie prin determinarea Plasmodium Glutamat dehidrogenază (pGLDH), Proteina II bogată în histidin (HRP II), Plasmodium falciparum Lactat Dehidrogenază (pLDH). Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 20 luni. Marcaje: IVD, CE. Certificat de conformitate de la producător.	46.1. Malaria P.F./P.V./Pan-Test rapid - Kit diagnostic: Caseta-multitest sau Stripuri separate sau Test-Casete separate p/ů identificarea rapidă calitativă a 3-5 speci (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malariae, Plasmodium ovale) de malarie prin determinarea Plasmodium Glutamat dehidrogenază (pGLDH), Proteina II bogată în histidin (HRP II), Plasmodium falciparum Lactat Dehidrogenază (pLDH). Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 20 luni. IVD, CE. Certificat de conformitate de la producător.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
	47.1. Triplu test rapid p/ů Markeri Cardiaci	47. Triplu test rapid p/ů Markeri Cardiaci	47. Triplu test rapid p/ů Markeri Cardiaci	Myoglobin/CK-MB/Troponin - test rapid, nr.catalog CMA-435	China	ALLTEST HangzhouBiotech CO.,LTD	47.1. Test rapid (T) (sau T) + CK-MB + Myo) - Cerințe specifice p/ů kit diagnostic: Caseta Triplu-test p/ů determinarea "one step" (Troponin I) sau T) + CK-MB + Myoglobina) prin metoda imunocromatografică calitativă. Cerințe generale: Certificat de garanție, Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	47.1. Myoglobin/CK-MB/Troponin - Test Rapid . Cerințe specifice p/ů kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponin I (sau T) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică calitativă . Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE, IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate

Nume: Varman Irina În calitate de: Administrator

Oferantului: **ProfilabDiagnostic SRL** Adresa: mun. Chisinau, Dokucaev 6, of.61

Semnat electron