

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție:	Achizitii.md ID 21135050, MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1703250206451 din „31” ianuarie 2024
Obiectul achiziției:	”Reactive - 2024”

Nr.	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
0	1	2	3	4	5	6	7	8
49.1	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 GN, 21341	SUA	bioMerieux Inc.	49.1. VITEK 2 GN - Marcaj CE, Carduri de identificare bacili Gr-negativi, fermentativi și nefermentativi, Ambalaj standart p/u aparat: carduri	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. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21341	CE, ISO
49.2	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N440, 424502	SUA	bioMerieux Inc.	49.2. VITEK 2 AST N440 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	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 Gramnegativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424502	CE, ISO
49.3	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N222, 413083	SUA	bioMerieux Inc.	49.3. VITEK 2 AST 222 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative N222. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-N222. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 în laboratoarele clinice ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la agenții antimicrobieni a bacililor Gram negativi aerobi cu semnificație clinica conform instrucțiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 413083	CE, ISO
49.4	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 YST, 21343	SUA	bioMerieux Inc.	49.4. VITEK 2 YST - Marcaj CE, Carduri de identificare fungi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	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. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21343	CE, ISO
49.5	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-GN75, 413432	SUA	bioMerieux Inc.	49.5. VITEK 2 AST GN75 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative + E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-GN75. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 în laboratoarele clinice ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la agenții antimicrobieni a bacililor Gram negativi aerobi cu semnificație clinica conform instrucțiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 413432	CE, ISO
49.6	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 GP, 21342	SUA	bioMerieux Inc.	49.6. VITEK 2 GP - Marcaj CE, Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	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. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21342	CE, ISO

49.7	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-P592, 22287	SUA	bioMérieux Inc.	49.7. VITEK 2 AST 592 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr- pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	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 in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 22287	CE, ISO
49.8	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-ST03, 421040	SUA	bioMérieux Inc.	49.8. VITEK 2 AST-ST-03 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr- pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-ST03. 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. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 421040	CE, ISO
49.9	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 BCL, 21345	SUA	bioMérieux Inc.	49.9. VITEK 2 BCL - Marcaj CE, Carduri p/u identificare bacilus. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 BCL. 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. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21345	ISO
49.10	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 ANC, 21347	SUA	bioMérieux Inc.	49.10. VITEK 2 ANC - Marcaj CE, Carduri p/u identificarea microorganismelor anaerobe și corinbacterii. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 ANC. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea anaerobilor și corinbacteriilor (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. Cardul de identificare ANC VITEK® 2 este o componentă consumabilă de unică folosință. Pentru o listă a speciilor care pot fi identificate, consultați secțiunea Microorganisme identificate. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21347	CE, ISO
49.11	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N204, 412865	SUA	bioMérieux Inc.	49.11. VITEK 2 GN AST-204 - Marcaj CE, Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-N204. Cardurile pentru testarea susceptibilitatii bacililor Gram negativi VITEK® 2 sunt destinate utilizării cu sistemele VITEK 2 în laboratoarele clinice ca test in vitro pentru a determina susceptibilitatea la agenții antimicrobieni a bacililor Gram negativi aerobi cu semnificație clinică conform instrucțiunilor din Buletinul Informativ Online al Produsului. Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 412865	CE, ISO
49.12	49. VITEK 2	49. VITEK 2	VITEK® DENSICHEK® Pod, 423000; VITEK® DENSICHEK® Display Base Kit, 422220; VITEK® DENSICHEK® Connectivity Base, 422221; Kit de referință McFarland VITEK® DENSICHEK® 422219	SUA	bioMérieux Inc.	49.12. Densi CHEK plus - compatibil cu analizatorul Vitek 2, Marcaj CE. Aparat p/u măsurarea densității optice a unei suspensii de microorganisme în unități McFarland. Termen de garanție nu mai puțin de 3 ani	VITEK® DENSICHEK® Aparatul VITEK® DENSICHEK® măsoară densitatea optică a suspensiei de microorganisme într-o soluție salină de 0,45 – 0,50% pentru testarea TSA și ID, ca suport pentru VITEK® 2 Systems. VITEK® DENSICHEK® oferă citiri digitale precise, afișate în două secunde după introducerea unei eprubete, raportate în unități McFarland (mai exact, estimează numărul de microorganisme dintr-o suspensie prin măsurarea turbidității lichidului) și transmise către Vitek 2. Lista componentelor și accesoriilor: Kit de referință McFarland VITEK® DENSICHEK®, reutilizabil, care nu expiră, cod 422219; Pod VITEK® DENSICHEK® (IVD) cod 423000; Cablu adaptor simplu USB 2.0 la micro-USB (inclus cu fiecare bază de conectivitate); Cablu de conectare USB 2.0 dublu USB la micro-USB, cablu adaptor simplu USB 2.0 la micro-USB și adaptor de alimentare cu c.a. (inclus cu fiecare bază de afișare); Bază de afișare VITEK® DENSICHEK®, cod 422220; Bază de conectivitate VITEK® DENSICHEK® (pentru software-ul VITEK® 2 compatibil pentru utilizatorii DENSICHEK®) cod 422221. Termen de garanție: 3 ani. Manual de utilizare: RO/EN. Buc = VITEK® DENSICHEK® Pod, ref. 423000 + VITEK® DENSICHEK® Display Base Kit, ref. 422220 + VITEK® DENSICHEK® Connectivity Base, ref. 422221 + Kit de referință McFarland VITEK® DENSICHEK® ref. 422219	CE, ISO
49.13	49. VITEK 2	49. VITEK 2	Saline Solution, V1204	Franța	bioMérieux SA	49.13. Soluție NaCl 0,45% - Marcaj CE, Ambalaj set - 3fl. a 0,5L	Soluție salină sterilă numai pentru utilizarea in vitro. NaCl 0,45 % - pH = 4,5 – 7,0. Accesoriile nu sunt IVD si nu au nevoie de CE. Flacoane de plastic 500 ml. Amb = set 3 fl. Ref.: V1204	ISO

50	50. Tulpini de referință Candida Krusei ATCC 6258	50. Tulpini de referință Candida Krusei ATCC 6258	KWIK-STIK™. 0227P_Issatchenka orientalis derived from ATCC® 6258™	SUA	Microbiologics, Inc.	50. Tulpini de referință Candida Krusei ATCC 6258 - Marcaj CE. Substanta liofilizata impregnata pe rondele	KWIK-STIK™. 0227P_Issatchenka orientalis derived from ATCC® 6258™ - tulpină de tip Candida krusei. Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare. Buc = ambalaj (tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total 2 tulpini)	CE, ISO
51.1	51.BacT/ALERT	51.BacT/ALERT	BacT/ALERT® FN Plus, 410852	SUA	bioMérieux, Inc.	51.1. Flacoane p/u hemocultura_BacT/ALERT*FN Plus - Marcaj CE, Flacoane p/u testarea hemoculturii la microorganismele anaerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	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. Buc = flacon. 100 flacoane/cutie. Ref.: 410852	CE, ISO
51.2	51.BacT/ALERT	51.BacT/ALERT	BacT/ALERT® FA Plus, 410851	SUA	bioMérieux, Inc.	51.2. Flacoane p/u hemocultura_BacT/ALERT*FA Plus - Marcaj CE, Flacoane p/u testarea hemoculturii la microorganismele aerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	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. Buc = flacon. 100 flacoane/cutie. Ref.: 410851	CE, ISO
51.3	51.BacT/ALERT	51.BacT/ALERT	Sterile Airway Needle/Subculture Units, 233766	SUA	bioMérieux, Inc.	51.3. Ace sterile p/u subculturi - Marcaj CE, Ace sterile p/u subcultură, compatibile cu flacoanele de la BacT/ALERT	Ace de ventilare/subcultură, de unică folosință, sterile, împachetate individual. Prezinta doua capete de contact. Recomandate pentru eliminarea gazului produs de unele bacterii (enterobacterii, bacterii anaerobe) fără a contamina mediul înconjurător și pentru subcultivarea pe medii de cultura solide a flacoanelor de hemocultură detectate ca pozitive, compatibile cu BacT/ALERT®. Ambalaj: 100 bucăți. Ref.: 233766	ISO
52.1	52. Anaerobe	52. Anaerobe	GENbox Jar 2.5 l, 96127	Franța	bioMérieux SA	52.1. Box - Jar 2,5l (p/u incubarea a 12 placi) - Marcaj CE, Recipient ermetic de incubare de 2,5L	In Jarul GENbox 2.5 l (recipient ermetic de incubare de 2,5 l) se folosește un generator și se pot incuba maxim de 12 x 90 mm placi. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = 1 GENbox Jar 2.5 l. Ref. 96127	ISO
52.2	52. Anaerobe	52. Anaerobe	GENbox anaer, 96124	Franța	bioMérieux SA	52.2. Generator de atmosferă p/u bacterii anaerobe - Marcaj CE, generatoare de atmosferă fără adăugare de apă sau de catalizator	GENbox anaer. Generatoarele GENbox, p/u recipient de 2,5 l funcționează fără adăugare de apă sau de catalizator (nu se produce hidrogen). Ele dau utilizatorului un nivel înalt de practicabilitate și securitate. Compozițiile de gaze obținute în recipient (oxigen și dioxid de carbon) sunt ajustate prin intermediul cantității de compuși chimici conținuți în fiecare plic, care absorb oxigenul și elimină dioxid de carbon. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = plic. Ambalaj: set 10 plicuri de aluminiu fiecare conținând 1 generator + 1 insert tehnic. Ref. 96124	ISO
52.3	52. Anaerobe	52. Anaerobe	Anaerobic indicator, 96118	Franța	bioMérieux SA	52.3. Indicator anaerobic - Marcaj CE, teste ce confirmă mediul anaerob creat în jar	Indicator recomandat pentru controlarea atmosferei de incubare anaerobe. Reactivul indicator de anaerobioza constă din stripuri ce indica atmosfera anaeroba obținută în jaruri. Aceste stripuri permit verificarea reacției anaerobice și menținerea ei pe timpul incubării. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = strip. Ambalaj: set 50 stripuri + 1 insert tehnic. Ref. 96118	ISO

Semnat:

Numele, Prenumele: Bondarciuc Roman

Ofertantul: **S.R.L. Mediclim AM**

În calitate de: Director

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