

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-1703250206451 / 21135050 conform SIA RSAP / M-Tender		Data: 31.01.2024					
Denumirea procedurii de achiziție: _Reactive - 2024_							Pap.1 din 5
Denumire bunuri	Descriere bunuri	Model articol	Tara 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
LOT 17 (Oferte alternative)							
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	se admite depunerea ofertelor alternative 17.1. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus-FS113, WondFo - COMADAT	CK-MB/cTnI/Myo-test Rapid, nr.Catalog W - 216	China	Wondfo	17.1. Test rapid la CK-MB/cTnI/Myo - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	CK-MB/cTnI/Myo - Test rapid . Cerințe specifice pentru set diagnostic : Determinarea cTnI/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA . Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautomat . Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip . Cerințe generale: 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	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	se admite depunerea ofertelor alternative 17.2. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus-FS113, WondFo - COMODAT	CRP+hs-CRP - Test rapid. nr.Catalog W201P0008	China	Wondfo	17.2. Test rapid la CRB+hs-CRP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	CRP+hs-CRP - Test rapid. Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea CRB+hsCRB prin dublu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA . Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautoma Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip . Cerințe generale:Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. TESTE - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372761 ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	se admite depunerea ofertelor alternative 17.3. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus-FS113, WondFo - COMODAT	D-Dimer - test Rapid, nr.Catalog W - 211	China	Wondfo	17.3. Test rapid la D-Dimer - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	D-Dimer - Test rapid .Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu. Metoda: FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautoma . Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip . Cerințe generale: 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	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	se admite depunerea ofertelor alternative 17.4. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus-FS113, WondFo - COMODAT	NT- pro BNP - Test rapid , nr.Catalog W - 202	China	Wondfo	17.4. Test rapid la NT- pro BNP - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	NT- pro BNP - Test rapid .Cerințe specifice pentru set diagnostic : Determinarea Nt-pro BNP din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA . Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu Analizatorul FIA Meter Plus semiautoma Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip . Cerințe generale: Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014. TESTE - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372762; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 .	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
17. Analizator FIA8000, Getein Biotech Inc.	se admite depunerea ofertelor alternative 17.5. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus-FS113, WondFo - COMODAT	PCT - Test rapid , nr.Catalog W210P0004	China	Wondfo	17.5. Test rapid la PCT - Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip sau contact-card. Cerințe generale: Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD. Cerințe opționale: conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014.	PCT - Test rapid .Cerințe specifice pentru set diagnostic: Determinarea PCT din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA. Componenta setului: 24-25 card-teste de unica folosință compatibile cu reader semiautomat. Lipsa calibratorilor lichizi. Curba de calibrare - digitală, individuală lotului, programată în chip . 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.DM000372783; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759 .	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
22.5. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.5. Test rapid la Helicobacter Pylori. Ab	Hpylory Ab- Test rapid, nr.Catalog IHP - 402	China	ALLTEST HangzhouB iotech 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.	Helicobacter Pylori. Ab - Rapid test caseta. Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Helicobacter Pylori Ab. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate -12 luni. Inregistrat la AMDM cu nr.DM000377307	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate

22.6. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.6. Test rapid la Occult Blood	FOB - Test rapid , nr.Catalog TFO - 602	China	ALLTEST Hangzhou B ioteh 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.	FOB - Rapid test caseta. Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Blood Occult. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate -12 luni. Inregistrat la AMDM cu nr.DM000377307	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
22.7. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.7. Test rapid la HBsAg	HBsAg - Test rapid , nr.Catalog IHBSG-402	China	ALLTEST Hangzhou B ioteh 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.	HBsAg - Test rapid. Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a HBsAg. Metoda: imunocromatografie. Valabilitate - 12 luni. Inregistrat la AMDM cu nr.DM000377191	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
22.8. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.8. Test rapid la Anti-HCV	Anti-HCV-Test rapid , nr.Catalog IHP-402	China	ALLTEST Hangzhou B ioteh 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.	Anti-HCV-Test rapid. Test-Casete separate pentru identificarea rapida calitativa a Anti - HCV. Metoda- imunocromatografie. Valabilitate-12 luni. Inregistrat la AMDM cu nr.DM000377190	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
22.9. Set reagenți p/u investigații imunologice	22.9. Test rapid la Malarie	Malaria P.f./P.V./Pan-Test rapid , nr.Catalog IMPVF-402	China	ALLTEST Hangzhou B ioteh CO.,LTD	Set diagnostic: Stripuri separate sau Test-Casete separate sau Casete-multitest pentru identificarea rapida calitativa a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 12 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	Malaria P.f./P.V./Pan-Test rapid - casete, Test-Casete (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei Metoda: imunocromatografie. Valabilitate- 12 luni. Inregistrat la AMDM cu nr. DM000377314	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
34. D-dimeri	34.1. D-dimeri	D-Dimer - test Rapid , nr.Catalog W - 211	China	Wondfo	34.1. D-dimeri, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Determinarea D-dimerilor din plasma cu citrat de sodiu sau K3EDTA, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 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. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de cartușe: 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.	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 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 lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Linearitatea metodei: ≈ 10 000 ng/mL. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului de cartușe: 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	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
34. D-dimeri	34.2. Control p/u D-dimeri, fast test kit cantitativ	D-Dimer - Control , nr.Catalog W - 812	China	Wondfo	34.2. Control p/u 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.	34.2. Control p/u 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. Control - Inregistrate la AMDM cu nr.DM000372784; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate

35. Markeri cardiaci cTrl/CK-MB/Myo	35. Markeri cardiaci cTrl/CK-MB/Myo	Markeri cardiaci cTrl/CK-MB/Myo test Rapid, nr.Catalog W - 211	China	Wondfo	35.1. cTrl/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea cTrl/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 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 Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului 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/u 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.	cTrl/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea cTrl/CK-MB/Myo prin triplu test în "one step" din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. 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 lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului 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/u 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	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
35. Markeri cardiaci cTrl/CK-MB/Myo	35. Control p/u cTrl/CK-MB/Myo, fast test kit cantitativ	Markeri cardiaci cTrl/CK-MB/Myo - Control, nr.Catalog W - 817	China	Wondfo	35.2. Control p/u cTrl/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.	35.2. Control p/u cTrl/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 .	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
36. Beta-HCG	36.1. Beta-HCG, fast test kit cantitativ	Beta-HCG test Rapid, nr.Catalog W - 225	China	Wondfo	36.1. Beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. Metoda: FIA sau imunofluorescență fast-test. Componenta setului: 24-25 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 Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului 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.	Beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Determinarea beta-HCG din ser, plasma, sânge integral cu anticoagulant. 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 lotului, programată în chip sau contact-card. Certificat de conformitate privind Sensibilitatea metodei: minim 95 %. Certificat de conformitate privind Specificitatea metodei: minim 95 %. Condiții de exploatare a cititorului 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.DM000372772; ANALIZATORUL - Inregistrat la AMDM cu nr.DM000372759	ISO,CE,IVD Certificat de Conformitate
36. Beta-HCG	36.2. Control p/u beta-HCG, fast test kit cantitativ	Beta-HCG Control, nr.Catalog W805	China	Wondfo	36.2. Control p/u beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit de control: Set de controale specifice p/u 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/u 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/u beta-HCG, fast test kit cantitativ - Cerințe specifice p/u kit de control: Set de controale specifice p/u 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/u 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
36. Beta-HCG	36.3. Hârtie termică	Hârtie termică 57x30	China	Wondfo	36.3. Hârtie termică - compatibilă cu analizator oferită pentru poziția 1 prezentului lot.	Hârtie termică 57x30 p/u Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	
41.1. Articole de uztenală, consum și veselă de laborator	41.1. Dozator semiautomat unicanel cu volum fix 10 mkl		CHINA	DLAB	41.1. Dozator semiautomat unicanel cu volum fix 10 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 1 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%.Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	41.1. Dozator semiautomat unicanel cu volum fix 10 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 1 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%.Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	ISO, CE

41.2. Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator	41.2. Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 1 mkl-20 mkl	2 - 20mkl	CHINA		41.2. Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 1 mkl-20 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozaatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	41.2. Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 2 mkl-20 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozaatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	ISO, CE
41.3. Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator	41.3. Dozator semiautomat unicanal cu volum fix 50 mkl				41.3. Dozator semiautomat unicanal cu volum fix 50 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozaatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	41.3. Dozator semiautomat unicanal cu volum fix 50 mkl - Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozaatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	ISO, CE
41.4. Articole de uztenzilă, consum și veselă de laborator	41.4. Suport vertical p/u 5 dozaatoare				41.4. Suport vertical pentru 5 dozaatoare. Plastmass.	41.4. Suport vertical pentru 5-6 dozaatoare. Plastmass.	
44. Test express la droguri în urină	44. Test express la droguri în urină	DOA-1144	CHINA	AllTest	44. Test express la droguri în urină - Variante posibile de împachetare acceptate p/u ofertare: (a) Unu set = una casetă cu 14 parametri de droguri p/u testare simultană; sau (b) Unu set = 14 casete sau stripuri separate p/u 14 substanțe cerute cu investigarea step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să posedă reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaine, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opiate, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepresante triciclice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV . Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) <i>Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metabolizilor celor 14 parametri specificați, dând "cross-reacții fals pozitive".</i> IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	44. Test express la droguri în urină. Un set = una casetă cu 14 parametri de droguri p/u testare simultană. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să posedă reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaine, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opiate, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepresante triciclice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV . Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) <i>Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metabolizilor celor 14 parametri specificați, dând "cross-reacții fals pozitive".</i> IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	ISO, CE
45. Test express la droguri în sânge	45. Test express la droguri în sânge	12 parameters	CHINA	AllTest	45. Test express la droguri în sânge - Variante posibile de împachetare acceptate p/u ofertare: (a) Unu set = una casetă cu 14 parametri de droguri p/u testare simultană; sau (b) Unu set = 12 casete sau stripuri separate p/u 14 substanțe cerute cu investigarea step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să posedă reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaine, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opiate, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepresante triciclice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV. Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) <i>Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metabolizilor celor 14 parametri specificați, dând "cross-reacții fals pozitive".</i> IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	45. Test express la droguri în sânge - Variante posibile de împachetare acceptate p/u ofertare: (a) Unu set = una casetă cu 12 parametri de droguri p/u testare simultană; sau (b) Unu set = 12 casete sau stripuri separate p/u 12 substanțe cerute cu investigarea step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope și stupefiante: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să posedă reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaine, Canabinoizi (THC), Metadon, Morfine, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepresante triciclice (grup general), MDMA, MDPV . Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoarea informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) <i>Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metabolizilor celor 14 parametri specificați, dând "cross-reacții fals pozitive".</i> IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	ISO, CE

46. Test rapid la Malarie	46. Test rapid la Malarie	Malaria P.f./P.V./Pan-Test rapid, nr.Catalog IMPVF-402	China	ALLTEST Hangzhou Biotek CO.,LTD	46. Test rapid la Malarie - Kit diagnostic: Caseta-multitest sau Stripuri separate sau Test-Casete separate p/u identificarea rapida calitativa a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei prin determinarea Plasmodium Glutamat dehidrogenază (pGluDH), Proteina II bogată în histidină (HRP II), Plasmodium falciparum Lactat Dehidrogenază (pLDH). Metoda: cromatografie sau imunocromatografie. Valabilitate: minim 20 luni. IVD. CE. Certificat de conformitate de la producător.	46. Test rapid la Malarie - Kit diagnostic: Caseta-multitest sau Stripuri separate sau Test-Casete separate p/u identificarea rapida calitativa a 3-5 specii (Plasmodium falciparum, P. vivax, PAM - Pregnancy-associated malaria, precum și Plasmodium malarie, Plasmodium ovalae) de malariei prin determinarea Plasmodium Glutamat dehidrogenază (pGluDH), Proteina II bogată în histidină (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
47. Triplu test rapid p/u Markerii Cardiaci	47. Triplu test rapid p/u Markerii Cardiaci				47. Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo] - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (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.	47. Test rapid [Tr (I sau T) + CK-MB + Myo] - Cerințe specifice p/u kit diagnostic: Caseta Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (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

Nume: Varman Irina În calitate de: Administrator

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

Semnat electron