

## Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Achiziție de valoare mică nr. ocds-b3wdp1-MD-1679915065030 din 03.04.2023						
Obiectul de achiziție: Reactivi și consumabile de laborator pentru necesitățile a.2023						
Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
<b>Bunuri:</b>						
<b>Lotul -1</b>						
TPHA	8.00.19.0.0200	Jordan	Atlas Medical	Vezi anexa nr.2 a Ordinului MS RM nr.701 din 18.10.2010; Unitatea de masura "Test". Producătorul TPHA teste oferite trebuie să fie diferite de testele oferite în cadrul programul național de prevenire și control al infecției HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023;	Vezi anexa nr.2 a Ordinului MS RM nr.701 din 18.10.2010; Unitatea de masura "Test". Producătorul TPHA teste oferite este diferit de testele oferite în cadrul programul național de prevenire și control al infecției HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023; Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Autorizație de la producător; Certificat ISO 13485
<b>Lotul -4</b>						
Test de depistare a sifilisului VDRL	8.00.20.0.0250	Jordan	Atlas Medical	Testul de laborator de cercetare a bolilor venerice (VDRL) este un test de screening pentru detectarea reaginei, anticorpul specific pentru spirocheta treponemală. În acest test, proba este inactivată și apoi amestecată cu un pentru a reagine. Amestecul este apoi examinat microscopic pentru a detecta floclarea particulelor de colesterol, indicând un test pozitiv. Testul este destinat pentru detectarea calitativă a reaginei în sânge integral, ser, plasmă sau LCR. Setul contine toate accesoriile necesare realizării testului;	Testul de laborator de cercetare a bolilor venerice (VDRL) este un test de screening pentru detectarea reaginei, anticorpul specific pentru spirocheta treponemală. În acest test, proba este inactivată și apoi amestecată cu un pentru a reagine. Amestecul este apoi examinat microscopic pentru a detecta floclarea particulelor de colesterol, indicând un test pozitiv. Testul este destinat pentru detectarea calitativă a reaginei în sânge integral, ser, plasmă sau LCR. Setul contine toate accesoriile necesare realizării testului; Instrucțiunea se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Autorizație de la producător; Certificat ISO 13485

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A.Corobceanu 7A, ap.9