

		Specificații tehnice (F4.1)							
		[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]							
		Numărul licitației:		ocds-b3wdp1-MD-1632226792085				Data: 12/10/2021	Alternativa nr.: _____
		Denumirea licitației:		Teste rapide antigen pentru detectarea SARS-Cov-2 N1				Lot: _____	Pagina: _____ din _____
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produceătorul	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	8
331000-1	1	Teste rapide antigen pentru detectarea SARS-Cov-2 N1	Teste rapide antigen pentru detectarea SARS-Cov-2 N1	COVID-19 Antigen Rapid Test CCOV-201	Turcia	Chil Tibbi Malzeme Sanayi Ve Ticaret Limited Sitketi	1.Test rapid imunocromatografic pentru identificarea calitativă a antigenilor specifici SARS-COV-2; 2.Posibilitatea de a testa probele prelevate nazofaringian și orofaringian; 3.Citirea vizuală a rezultatelor, nu necesită echipament adițional; 4. Ușor de folosit; 5. Rezultate rapide și fiabile ale testelor în doar 15 minute; 6. Sensibilitate: ≥ 95%; 7. Specificitate: ≥ 99%; 8. Condiții de păstrare: temperatura camerei; 9. Ambalaj: 1 test/set care să conțină toate componentele necesare pentru efectuarea testului. 10. Să nu existe reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV-229E, -HKU1, -NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A /B) 11. Tipul testului: casetă; 12. Marca CE, IVD; 13. Dovada înregistrării în Uniunea Europeană sau precalificare OMS. Valabilitatea testelor: de cel puțin 80% din termenul de valabilitate total al produsului	1.Test rapid imunocromatografic pentru identificarea calitativă a antigenilor specifici SARS-COV-2; 2.Posibilitatea de a testa probele prelevate nazofaringian și orofaringian; 3.Citirea vizuală a rezultatelor, nu necesită echipament adițional; 4. Ușor de folosit; 5. Rezultate rapide și fiabile ale testelor în doar 15 minute; 6. Sensibilitate: ≥ 95%; 7. Specificitate: ≥ 99%; 8. Condiții de păstrare: temperatura camerei; 9. Ambalaj: 1 test/set care să conțină toate componentele necesare pentru efectuarea testului. 10. Să nu existe reactivitate încrucișată cu coronavirusuri patogene umane (cum ar fi hCoV-229E, -HKU1, -NL63 și -OC43) și nici virusuri gripale (cum ar fi gripa A /B) 11. Tipul testului: casetă; 12. Marca CE, IVD; 13. Dovada înregistrării în Uniunea Europeană sau precalificare OMS. Valabilitatea testelor: de cel puțin 80% din termenul de valabilitate total al produsului	1. Declarație de Conformitate CE 2. Certificat ISO 13485

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chirtoacă Iurie În calitate de: Administrator

Ofertantul: Dita Estfarm Adresa: mun. Chișinău, str. Burebista 23

[illegible]