

Numărul procedurii de achiziție: 21019600						Data: 24.02. - 09.03.2020	Alternativa nr.
Denumirea procedurii de achiziție: reactive si consumabile de laborator pentru anul 2020						Lot:	Pagina 1 din 1
Cod CPV	Descrierea bunurilor si /sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara de origine	Producatorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnica deplina solicitata de catre autoritatea contractanta	Standarde de referinta
1	2	3	4	5	6	7	8
33600000-6	Reagenți p/ u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 (cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile).	PT Liofil.	Italia	BEN	Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE. Setul va fi cu doi componente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Volum reagent pentru 1 proba = 200 mkl. Ambalaj solicitat Flacon cu volumul nu mai mare de 5 ml	Reagenți p/ u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 (cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile). Setul va fi cu doi componente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml. Ambalaj solicitat Flacon cu volumul nu mai mare de 5 ml Conform cerințe generale	ISO, CE
33600000-6	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metodaClaus	Fibrinogen Clauss	Italia	BEN	Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE. Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 2 ml. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de sapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Volum reagent pentru 1 proba = 50 mkl. Ambalaj solicitat Flacon cu volumul nu mai mare de 2 ml	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metodaClaus, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 2 ml. Ambalaj solicitat Flacon cu volumul nu mai mare de 3 ml Conform cerințe generale	ISO, CE
33600000-6	Plasma de control normal 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	Coagulation Normal Control	Italia	BEN	Cerințe generale si Flacon cu volumul 1 ml	Plasma de control normal 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO). Flacon cu volumul 1 ml Conform cerințe generale	ISO, CE
33600000-6	Plasma de control patologică 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	Coagulation Abnormal Control	Italia	BEN	Cerințe generale si Flacon cu volumul 1 ml	Plasma de control patologică 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO). Flacon cu volumul 1 ml Conform cerințe generale	ISO, CE
33600000-6	Plasma calibrator pentru TP si fibrinogen	Coagulation Calibrator	Italia	BEN	Cerințe generale si Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml	Plasma calibrator pentru TP si fibrinogen. Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml. Conform cerințe generale	ISO, CE
33696500-0	HbsAg	WB-1296	China	Wantai	Cerințe generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	HbsAg să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. set. 96 godeuri, Metoda ELISA Conform cerințe generale	ISO, CE
33696500-0	HCV sumar.	WC-31S96	China	Wantai	Cerințe generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	anti-HCV sumar să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori.set 96teste, Metoda ELISA Conform cerințe generale	ISO, CE
33696500-0	Anti Toxocara	Toxocara Canis IgG	Rusia	Imbian	Cerințe generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Toxocara Canis IgG să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA, 1 set/96 godeuri. Conform cerințe generale.	ISO, CE
33696500-0	Anti Giardia lamblia	Anti Giardia Lamblia	Rusia	Imbian	Cerințe generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Anti Giardia intestinalis să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. 1 set/96 godeuri. Metoda ELISA Conform cerințe generale.	ISO, CE
33696500-0	Anti Ascaris lumbricoides	Anti Ascaris Lumbricoides IgJ	Rusia	Imbian	Cerințe generale și de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Anti Ascaris Lumbricoides IgJ să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA. 1set/96 godeuri Conform cerințe generale.	ISO, CE
33696500-0	Reagent RPR pentru determinarea sifilisului prin metoda latex-aglutinare cu control negativ si pozitiv	RPR Latex	M.Britanie	Prestige Diagnostic	Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. Setul 1 set x 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE. Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Pentru 1 proba se va folosi nu mai puțin 20 mkl reagent.	Reagent RPR pentru determinarea sifilisului prin metoda latex-aglutinare cu control negativ si pozitiv. Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. Setul. 1 set x 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Conform cerințe generale.	ISO, CE
33696500-0	Test rapid pentru determinarea singelui occult in materii fecale (IFOBT – Immunological faecal occult blood test)	FOB Cassette	China	AT	Cerințe generale si Metoda calitativa de culoare. Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE.nr.lot.	Test rapid pentru determinarea singelui occult in materii fecale (IFOBT – Immunological faecal occult blood test). Metoda calitativa de culoare. Materialul pt investing. materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE.nr.lot. Conform cerințe generale.	ISO, CE

Semnat:  Munteș Valeriu Ionescu în calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinau, str. Miorita, 5

