


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]

CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

Numărul procedurii de achiziție:		ocds-b3wdp1-MD-1716281567074 / 21228302 din 08.07.2024						Alternativa nr.:	
Denumirea procedurii de achiziție:		Achiziționarea Dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor-medico sanitare publice (lista suplimentată 5)						Pagina: 1 din 1	
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara 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	8	9	10
33100000-1	1	Analizator hematologic, automat (3 diff), 60 probe	Analizator hematologic, automat (3 diff), 60 probe	URIT-3020 Probe Cleaner (D43)+ Diluent (D31) +Lytic Reagent (L21) +Detergent (D41)	China	URIT Medical Electronic Ltd.	Analizator hematologic, automat (3 diff), 60 probe Cod 150520 Descriere Analizator hematologic automat (3 diff) destinat analizei componenței sanguine Parametrul Specificația Metode de analiză 3 diff Procedura de curățire automată Parametri determinați și calculați: WBC RBC HGB HCT MCV MCH MCHC PLT LYM MID GRA LYM% MID% GRA% RDW-SD RDW-CV MPV PCT Capacitate (probe/oră) ≥ 60 Diluarea automată	Analizator hematologic URIT - 3020 automat (3 diff), 60 probe (Letter of Authorize - poz.13) Cod 150520 Analizator hematologic automat (3 diff) destinat analizei componenței sanguine cu sistem de reactivi (Manual de Utilizare - pag.6) Parametrii Specificația :- (Manual de Utilizare - pag.11; Buclet) : Metode de analiză 3 diff - Da (Manual de Utilizare - pag.20, Cap.2); Procedura de curățire automată - Da (Manual de Utilizare - pag.8); Parametri determinați și calculați: - (Manual de Utilizare - pag.33, 3-15Analiza Rezultator.) WBC  RBC HGB HCT MCV MCH MCHC PLT LYM MID GRA LYM% MID% GRA% RDW-SD RDW-CV MPV +PCT +PDW, P-LCR, P-LCC Capacitate (probe/oră) - 60 - Da (Manual de Utilizare - pag.15 - 17.Viteza de testare) Diluarea automată - Da (Manual de Utilizare - Cap.2 - pag.33); Afisaj graphic - Da (Manual de Utilizare - pag.35, 46);	Declarația de Conformitate 98/79/CE din 13.04.2022 ; Certificat ISO 13485:2016; Nr. de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: DM000381510 - URIT3020; DM000381511 - D43; DM000381512 - D31; DM000381514 - L21; DM000381516 - D41 . URIT-3020 Operation manual
33100000-1	6	Analizator ionoselectiv Na, K,	Analizator ionoselectiv Na, K,	XI-931CT	China	CARETIUM Medical Instruments CO. Ltd.	Analizator ionoselectiv Na, K Cod 150600 Descriere Analizatoarele de electroliți testează unul sau mai multi electroliți folosind electrozi iono-selectivi. Parametrul Specificația Tip probă Ser da Urină da Plasmă da Sînge integru da Tip analize Na da K da Spălare automată da Display LCD sau LED da Printer da Data management da Interfața PC da Reagenți Reagenți "Să fie inclus toți reagenții necesari cît și alte accesorii, piese necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare" ≥ 1000 analize Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni	Analizator ionoselectiv Na, K - User's Manual- paj.1 , Chapter 1 . Cod 150600 Descriere Analizatoarele de electroliți testează unul sau multi electroliți folosind electrozi iono-selectivi. Parametrul Specificația :- User's Manual - pag.1, - 1.2 Instrument structure Tip probă Ser - Da - Chapter 3, paj. 5 Urină - Da Plasmă - Da Sînge integru - Da Tip analize Na - Da K - Da Spălare automată - Da Display LCD sau LED - Da - 3.6 Output , paj.5. Printer - Da Data management - Da Interfața PC - Da Reagenți : Chapter 4 , paj. 6. inclus toți reagenții necesari cît și alte accesorii, piese necesare pent efectuarea analizelor și buna funcționare" - 1000 analize ; Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării - 6 luni. <i>Se anexaza: Manual de utilizare; Brosura</i>	Declarația de Conformitate 98/79/CE; Certificat ISO 13485:2016; Nr. de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: DM000380984



Nume: Varman Irina În calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinău, str. Dokuceaev, 6

semnat electron