

Specificații tehnice (F4.1)

Cereerea Ofertelor de Preț nr. ocds-b3wdp1-MD-1614086768179						Data: „10” Martie 2021		Alternativa nr.:	
Denumirea licitației: "Achiziționarea reactivi-reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2021 "						Lot: _____		Pagina: ____ din ____	
Nr. Lot/ poziție	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	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	8	9	
Lotul 3. Reactivi pentru investigații coagulologice, analizator Helena C-4 (sistem închis)									
3.1	33600000-6	Tromboplasma lichidă+Calcium Chloride, metoda CLOT ISI≤ 1,3	735	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 10x10,0 ml tromboplastină + Ca Cl ₂	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 10x10,0 ml tromboplastină + Ca Cl ₂	Certificat CE, ISO	
3.2	33600000-6	Calibrator universal	773	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Certificat CE, ISO	
3.3	33600000-6	Trombin reagent (Fibrinogen), Fibrinofen calibrator, Owrens Bufer, metoda Claus	094	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 5x4,0 ml trombin reagent, 2x1,0 ml fibrinogen calibrator, 2,0x25 ml Owrens Bufer	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 5x4,0 ml trombin reagent, 2x1,0 ml fibrinogen calibrator, 2,0x25 ml Owrens Bufer, 100-200teste	Certificat CE, ISO	
3.4	33600000-6	Trombina (TT)	609	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 10x2,0 ml trombină	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj Set: 4flx2,0 ml , 50-100teste	Certificat CE, ISO	
3.5	33600000-6	Plasmă de control normal cu matrice umană	774	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Certificat CE, ISO	
3.6	33600000-6	Plasmă de control patologic cu matrice umană	775	Federația Rusă	Tehnology-Standard	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Marcaj CE , Compatibil cu aparatul Helena C-4 , ambalaj 1,0 ml	Certificat CE, ISO	
Lotul 9. Reagenți pentru investigații imunologice teste Latex, casete, metoda manuală.									
9.1	33600000-6	Troponine I	CG2001	China	Getin Biotech	Casetă ambalată individual. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Casetă ambalată individual 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO	



9.2	33600000-6	Helicobacter pylori Antigen în masele fecale	71020	SUA	LumiQuick	În trusă Casetă ambalată individual, eprubetă cu diluant și pipetă dozator, sensibilitate 99% și specificitate ≥98,1%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. Linile colorate la toate casele în timpul testării să fie la același nivel. 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO
9.3	33600000-6	Test rapid p/u determinarea Lupus eritematos sistemic	8.00.11.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Latex test 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO
Lotul 11. Reagenții pentru investigații imunologice FR, CRP, ASO, teste Latex, metoda manuală.							
8.1	33600000-6	Antistreptolizina O (ASO)	8.00.02.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu streptolizina - 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >200 U/ml, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate ≥98% și specificitate ≥97%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO



8.2	336000000-6	Proteina C reactivă (CRP)	8.00.00.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu anti-CRP uman IgG de capră, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >20 mg/L, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate ≥95,6% și specificitate ≥96,2%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere de prezentare mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu anti-CRP uman IgG de capră, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >20 mg/L, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate ≥95,6% și specificitate ≥96,2%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere de prezentare mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO
8.3	336000000-6	Factorul Reumatoid (RF)	8.00.04.0.0100	Jordan	Atlas Medical	Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu y-globulina umană, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >30 U/ml, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate 100% și specificitate 100%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere de prezentare mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Latex test. Ambalaj: reagent cu particule din latex acoperite cu y-globulina umană, 5ml; control pozitiv ser uman cu concentrația >30 U/ml, 1ml; control negativ, 1ml; sensibilitate 100% și specificitate 100%. 1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. 2. La cerere de prezentare mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.	Certificat CE, ISO
13.1	336000000-6	Acetonă în urină, bandelele	1K	SUA	ACON	în set de 100 unit	în set de 100 unit	Certificat CE, ISO
13.2	336000000-6	Bandelete p/ur analiza urinei: glucoză, proteină, pH, greutate specifică	4S	SUA	ACON	în set de 100 unit, CE	în set de 100 unit, CE	Certificat CE, ISO
22	336000000-6	Lotul 22. Eprubetă cu citrat de sodiu, volum 3,0 ml	318614	Italia	Syntesys	pentru colectarea sângelui pentru coagulogramă, cu capac, etichetă, 50 unit în stativ, CE	pentru colectarea sângelui pentru coagulogramă, cu capac, etichetă, 50 unit în stativ, CE, volum 2,5ml	Certificat CE, ISO
23	336000000-6	Lotul 23. Eprubetă K3 EDTA, volum singe 2,5 ml	318540	Italia	Syntesys	cu etichetă, capac, 50 unit în stativ, CE	cu etichetă, capac, 50 unit în stativ, CE	Certificat CE, ISO
24	336000000-6	Lotul 24. Container pentru urină, volum 200 ml	331193	Italia	Syntesys	din polipropilen cu capac filetat, CE	din polipropilen cu capac filetat, CE	Certificat CE, ISO
26	336000000-6	Lotul 26. Container 25 ml, pentru mase fecale	313115	Italia	Syntesys	din propilen, capac filetat cu lopățică, etichetă, CE	din propilen, capac filetat cu lopățică, etichetă, CE	Certificat CE, ISO
27	336000000-6	Lotul 27. Vîrf galben universal tip Gilson, volum 0-200mkl.	318260	Italia	Syntesys	din polipropilen, autoclavabil, cu nervurile externe de înălțime joasă și uniformă, pentru pipetă automată cu 8 canale, ambalate de la producător cîte 1000 buc, CE	din polipropilen, autoclavabil, pentru pipetă automată, ambalate cîte 1000 buc, CE	Certificat CE, ISO
28	336000000-6	Lotul 28. Vîrf albastru tip Gilson, volum 200-1000mkl.	318172	Italia	Syntesys	din polipropilen, autoclavabil, pentru pipetă automată, ambalate cîte 1000 buc, CE	din polipropilen, autoclavabil, pentru pipetă automată, ambalate cîte 1000 buc, CE	Certificat CE, ISO



Semnat:  Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator
Ofertantului: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chisinau, str. A Corobeanu 7A, ap.9