

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: COP nr. ocds-b3wdp1-MD-1717702466366 din 20.06.2024						
Obiectul de achiziție: Reagenți de laborator și consumabile pentru activitatea Laboratorului Clinic Diagnostic anul 2024 Lista de bază						
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
Lotul 4.						
Set*100 teste - strip diagnostic /urina(sânge, glucoza, acetona, nitrate, proteina, bilirubina, urobilinogenul, Hb, Ph, Greutatea specifica)	U031-101 (10U)	SUA	ACON LABORATORIES INC	Set*100 teste - strip diagnostic /urina(sânge, glucoza, acetona, nitrate, proteina, bilirubina, urobilinogenul, Hb, Ph, Greutatea specifica) Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9, leucitele Metoda calitativă de culoare (10 parametri), teste	Set*100 teste - strip diagnostic /urina(sânge, glucoza, acetona, nitrate, proteina, bilirubina, urobilinogenul, Hb, Ph, Greutatea specifica) Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutatea specifică 1000 -1030; pH 5 -9, leucitele Metoda calitativă de culoare (10 parametri), teste. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 6.						
Set p/u determinarea timpului de protrombina (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" ISI nu mai mic de 1,1	A230-100	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set p/u determinarea timpului de protrombina (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" ISI nu mai mic de 1,1amb. 10 fl*10 ml (2000 teste)	Set p/u determinarea timpului de protrombina (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" ISI 10 fl*10 ml (2000 teste). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Plasma de control normal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro"	P6001-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Plasma de control normal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata	Plasma de control normal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Plasma de control patologic (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro"	P6101-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Plasma de control patologic (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata	Plasma de control patologic (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro"	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata	Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X pro" amb. Fl*1 ml plasma liofilizata. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

Cuvete de reactive p/u coagulometru "TECO Coatron X pro" cu codul de bare originale de la producator	24 100 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Cuvete de reactive p/u coagulometru "TECO Coatron X pro" cu codul de bare originale de la producator coagulometru "TECO Coatron X pro" cu codul de bare originale de la producator	Cuvete de reactive p/u coagulometru "TECO Coatron X pro" cu codul de bare originale de la producator coagulometru "TECO Coatron X pro" cu codul de bare originale de la producator.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 9.						

cTnI ,test-caseta	GDTR0-402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea .98-100%	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea - 98,6% , specificitatea - 99,7% . Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 10.						
PCT ,test-caseta, metoda calitativetest-caseta, metoda imunohromatografica, calitatativa, testare vizuala	GDPCT-T402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea .98-100%	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea - 98,8% , specificitatea - 99,0% . Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 11.						
test-caseta p/u analizatorul FIA-8000, metoda cantitativa,sistem închis D-dimer, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1006	China	GETEIN BIOTECH, INC.	D-dimer, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	D-dimer, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
test-caseta p/u analizatorul FIA-8000, metoda cantitativa,sistem închis cTnI ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1001	China	GETEIN BIOTECH, INC.	cTnI ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	cTnI ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
test-caseta p/u analizatorul FIA-8000, proBNP ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1002	China	GETEIN BIOTECH, INC.	NT-proBNP ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	NT-proBNP ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
test-caseta p/u analizatorul FIA-8000, PCT ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1007	China	GETEIN BIOTECH, INC.	PCT ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	PCT ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
test-caseta p/u analizatorul FIA-8000, metoda cantitativa,sistem închis HbA1c ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1017	China	GETEIN BIOTECH, INC.	HbA1c ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	HbA1c ,test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 15.						
Test rapide influenza (GripA A+ B)	GCFLU (A/B)-502a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea .98-100%	metoda calitativa-imunocromatografica Sensibilitatea 92,6% . Specificitatea - 96,4% . Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 16.						
Proteina C-reactivă (CPR - LATEX)	8.00.00.0.0100	Germania	ATLAS MEDICAL GMBH	Set reactiv ambalaj flacon* 5-8 ml; Metoda de determinare Latex-Test , să fie inclus control negativ < 6 mg/L /control pozitiv> 6 mg/L, carduri de testare ,bețișoare agitatoare, unitate de măsură ml	Set reactiv ambalaj flacon*4 ml; Metoda de determinare Latex-Test , este inclus control negativ 1 ml /control pozitiv 1 ml, carduri de testare ,bețișoare agitatoare, unitate de măsură ml. Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Lotul 21.						
Cefepim cu acid clavulanic 30/10 µg (cartus*50-100 rondele)	SD234	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	Cefepim cu acid clavulanic 30/10 µg (cartus*50- 100 rondele)	Cefepim cu acid clavulanic 30/10 µg (cartus*50 rondele). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

Roxitromicina (cartus*50-100 rondele)	SD126	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	Roxitromicina (cartus*50-100 rondele)	Roxitromicina (cartus*50 rondele). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
Clotrimazol 10 (cartus.*50-100 rondele)	SD115	India	HIMEDIA LABORATORIES PVT. LTD.	Clotrimazol 10 (cartus.*50-100 rondele)	Clotrimazol 10 (cartus*50 rondele). Instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

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

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