

[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:	Licitație Publică ocds-b3wdp1-MD-1547199883755		Data: 18.02.2019						Alternativa nr:
Denumirea licitației	Achiziționarea dispozitivelor medicale conform programului Național de prevenire și control HIV-SIDA și ITS, conform necesităților IMSP Spitalul Dermatologice și Maladii Comunicabile pentru anul 2019 repetat		Lot: _____						Pagina: 1 din 1
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	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	10
33100000-1	6	Mănuși pentru efectuarea testării HIV	Mănuși din nitril S	Mănuși din nitril S cod 9239	Malaysia	Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.	Mănuși din nitril S - Mănuși din nitril mărimea S, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Mănuși din nitril S - Mănuși din nitril mărimea S, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – declarație de conformitate CE. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.	declarație de conformitate CE
33100000-1	6	Mănuși pentru efectuarea testării HIV	Mănuși din nitril M	Mănuși din nitril M cod 9239	Malaysia	Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.	Mănuși din nitril M - Mănuși din nitril mărimea M, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traduse în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Mănuși din nitril M - Mănuși din nitril mărimea M, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – declarație de conformitate CE. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezentarea Certificatelor de calitate per lotul distribuit. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.	declarație de conformitate CE

33100000-1	6	Mănuși pentru efectuarea testării HIV	Mănuși din nitril L	Mănuși din nitril L cod 9239	Malaysia	Maxter Glove Manufacturing Sdn. Bhd.	Mănuși din nitril L - Mănuși din nitril mărimea L, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. 5. Prezentarea instrucțiunii originale la test și traducere în limba de stat. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Mănuși din nitril L - Mănuși din nitril mărimea L, fără pudră, ambalate a câte N100 per cutie. Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100% Cerințe tehnice suplimentare: 1. Termenul de valabilitate - Către ziua furnizării mărfii beneficiarului nu mai puțin de 80% din termenul de la data producerii până la data expirării indicate în certificatul analitic (certificat de calitate). 2. Standard de fabricare – declarație de conformitate CE. 3. Toate produsele ambalate de la producător. 4. Prezența Certificatelor de calitate per lotul distribuit. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.	declarație de conformitate CE
33100000-1	8	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge cod WJ-1850E	China	Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge (test de bază) - Principiul testului Prezentarea trusei Sensibilitate Specificitate Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatică indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare (dispozitiv cu test, lanțeta, șervețel cu alcool, pipeta și buffer diluant) pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitatea > 98% Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 în sânge - Principiul testului Prezentarea trusei Sensibilitate Specificitate Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul O) și anti HIV2 Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge Bazat pe principiul reacției imunoenzimatică indirecte În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2 Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatului specil Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare (dispozitiv cu test, lanțeta, șervețel cu alcool, pipeta și buffer diluant) pentru efectuarea testării Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală Durata testării – nu mai mult de 30 minute În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru. Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă. Kitul diagnostic prevăzut pentru 50 dispozitive de testare. Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni. Sensibilitate > 99% Specificitatea > 98% Termenii de livrare : I tranșă – August 2019 – 100%	Certificat ISO 13485 pentru IVD, precalificare OMS

33100000-1	9	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge cod WJ-1850E	China	Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 (test alternativ 1"alt producător" fata de cel de baza p.8 si din alternativa 2 p. 10)</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatajului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%</p>	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul O) și anti HIV2</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatajului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%</p>	Certificat ISO 13485 pentru IVD, precalificare OMS
------------	---	--	--	---	-------	---	---	---	--

33100000-1	10	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge cod WJ-1850E	China	Beijing Wantai Biological Pharmacy Enterprise Co., Ltd.	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul M și O) și anti HIV2 (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel de baza p.8 si cel din alternativa 1 - p.9")</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatajului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%</p>	<p>Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge - Principiul testului</p> <p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1 (grupul O) și anti HIV2</p> <p>Testul se realizează pe probe de sânge sau ser și sânge sau plasmă și sânge sau ser, plasmă și sânge</p> <p>Bazat pe principiul reacției imunoenzimatice indirecte</p> <p>În calitate de antigene sunt utilizate cel puțin: proteina recombinată sau peptida gp41 HIV 1, peptida gp36 a HIV2</p> <p>Prezentarea trusei</p> <p>Format – dispozitive individuale pentru fiecare eșantion de sânge</p> <p>Numărul de manipulari minimal – picurarea eșantionului integru nemijlocit în dispozitiv</p> <p>Este asigurat controlul intern al calității lotului de lucru</p> <p>Efectuarea testării nu necesită aplicarea aparatajului specil</p> <p>Truse conține toți reactivii și accesoriile necesare pentru efectuarea testării</p> <p>Validarea testului și evaluarea rezultatelor testării vizuală</p> <p>Durata testării – nu mai mult de 30 minute</p> <p>În instrucțiune sunt descrise clar și concret – procedeu de testare, validarea și interpretarea rezultatelor, procedura la obținerea rezultatelor pozitive sau suspecte, precauții speciale pentru depozitare, termenul de valabilitate, securitate și precauții de lucru.</p> <p>Instrucțiunea este prezentată în limba română sau rusă.</p> <p>Kitul diagnostic prevăzut pentru 25/50/100 dispozitive de testare.</p> <p>Termenul de valabilitate nu mai mic de 18 luni.</p> <p>Sensibilitate > 99%</p> <p>Specificitate Nu mai puțin de 99%. Termenii de livrare : 1 tranșă – August 2019 – 100%</p>	Certificat ISO 13485 pentru IVD, precalificare OMS
------------	----	--	--	---	-------	---	---	---	--

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Staver Ina În calitate de: Farmacist-diriginte

Ofertantul: Dita Estfarm SRL Adresa: Chisinau, str. Burebista 23