

**Specificații tehnice (F4.1)**

Cererea ofertelor de prețuri nr. 21017571						Data: „21” Ianuarie 2020	Alternativa nr.: _____	
Denumirea licitației:		<b>"Reactivelor de laborator "</b>				Lot: _____	Pagina: __ din __	
Nr. Lot/ pozitie	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 oferant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
		<b>Reactivele pentru investigații imunologici</b>						
5	33696500-0	Set penru determinarea HBsAg, 96 teste	I231-1021	SUA	ACON	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu.Să fie posibil de a testa cite o probă.	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu.Să fie posibil de a testa cite o probă.	Certificat ISO
6	33696500-0	Set pentru determinarea anti HbcoreAg sumar,96 teste	I231-1081	SUA	ACON	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu.Să fie posibil de a testa cite o probă.	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu.Să fie posibil de a testa cite o probă.	Certificat ISO

7	33696500-0	Set pentru determinarea anti HCV sumar, 96 teste	I231-1031	SUA	ACON	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate 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. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.	Metoda de determinare ELISA. 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 indicate 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. . In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor să fie nu mai mica de 99,8%. Setul să conțină controlul pozitiv și negative. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.	Certificat ISO
8	33696500-0	Teste pentru determinarea Ag Helicobacter Pylori în masele fecale	71020	SUA	Lumiquick	Metoda de determinare imunocromatografică. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. .	Metoda de determinare imunocromatografică. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni. .	Certificat CE; ISO
9	33696500-0	Antigen cardiolipinic pentru reacție de microprecipitare (RMP)	8.00.18.0.0500	Marea Britanie	Atlas Medical	RPR-reagent- suspensie de particule de carbon, invelite cu complex lipidic, cu cardiolipină, lecitină și colesterol în soluție tampon de fosfați , pH 7	Antigen cardiolipinic pentru reacție de microprecipitare (RMP)	Certificat CE; ISO
24	33696500-0	Teste pentru determinarea sângelui ocult în masele fecale	72001	SUA	Lumiquick	Teste iFOBT (FIT) cu metoda imunochimică de apreciere a cantităților minime de hemoglobină umană în masele fecale. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.	Teste pentru determinarea sângelui ocult în masele fecale cu metoda imunochimică de apreciere a cantităților minime de hemoglobină umană în masele fecale. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.	Certificat CE; ISO
<b>Reactivele pentru cercetarea sistemului de hemostază la coagulometru Thrombostat</b>								
25	33696500-0	Tromboplastina	607	Federația Rusă	Tehnology-Standart	Tromboplastina sub formă de suspensie (lichid incolor, ușor opalescent) din creerul iepurului cu CaCl2 intrun flacon, gata pentru lucru, ISI 1,0-1,2. Flacoane cu volumul de 10 ml (50 teste) 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Tromboplastina sub formă de suspensie (lichid incolor, ușor opalescent) din creerul iepurului cu CaCl2 intrun flacon, gata pentru lucru, ISI 1,0-1,2. Flacoane cu volumul de 5 ml (100 teste) 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO
26	33696500-0	Set pentru determinarea fibrinogenului după Clauss	094	Federația Rusă	Tehnology-Standart	Flacoane de trombină liofilizată, masa poroasă de culoare gri-alb cu volumul de 2 ml sau 3 ml și diluent- lichid transparent, incolor în fiecare set. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Flacoane de trombină liofilizată, masa poroasă de culoare gri-alb cu volumul de 2 ml sau 3 ml și diluent- lichid transparent, incolor în fiecare set. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO

27	33696500-0	Plasma de control normală pentru controlul calității protrombinului și fibrinogenului	774	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Flacoane cu volumul de 1 ml. Reactivele și materialul de control să fie de la același producător. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Flacoane cu volumul de 1 ml. Reactivele și materialul de control să fie de la același producător. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO
28	33696500-0	Plasma de control patologică pentru controlul calității protrombinului și fibrinogenului	775	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Flacoane cu volumul de 1 ml. Reactivele și materialul de control să fie de la același producător. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Flacoane cu volumul de 1 ml. Reactivele și materialul de control să fie de la același producător. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO
29	33696500-0	Teste pentru analizorul urinei U120	Mission 11A	SUA	ACON	Set conține 100 teste. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Set conține 100 teste. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO
35	33696500-0	Set de control cu două concentrații pentru proteina și glucoza în urină	U021-011	SUA	ACON	Set conține 4fl x10.0ml cu o concentrație pentru proteina și glucoza și 4fl x10ml cu o altă concentrație pentru proteina și glucoză. 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Set conține 2fl x10.0ml . 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 indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	Certificat CE; ISO

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

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