

Specificații Tehnice

| Numărul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1722423665348 din 06.09.2024 | | | | | | | | | | |
|--|---------|----------------------------|----------------------------|---------------------|-----------------|---------------|---|--|--|---|
| Obiectul de achiziție: Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Investigații Clinice, Hematologice și PATOLOGICE conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025 | | | | | | | | | | |
| Cod CPV | Nr. Lot | Denumire Lot | Denumirea poziției | 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 |
| 33600000-6 | 1,43 | Reagent monoclonal Anti-AB | Reagent monoclonal Anti-AB | 8.02.06.0.0010 | Germania | ATLAS MEDICAL | Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) | Reagent monoclonal anti AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor 1:256. Ambalaj=fl.x10 ml (1ml – 20 doze). Instrucțiunea se anexează.Catalogul se anexează (pagina 10). | Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000424845 | |
| 33600000-6 | 1,44 | Reagent monoclonal Anti-A | Reagent monoclonal Anti-A | 8.02.04.0.0010 | Germania | ATLAS MEDICAL | Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) | Reagent monoclonal anti A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor 1:256. Ambalaj=fl.x10 ml (1ml – 20 doze). Instrucțiunea se anexează..Catalogul se anexează (pagina 10). | Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000424839 | |
| 33600000-6 | 1,45 | Reagent monoclonal Anti-B | Reagent monoclonal Anti-B | 8.02.05.0.0010 | Germania | ATLAS MEDICAL | Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) | Reagent monoclonal anti B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor 1:256. Ambalaj=fl.x10 ml (1ml – 20 doze). Instrucțiunea se anexează..Catalogul se anexează (pagina 10). | Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000424841 | |

| | | | | | | | | | |
|------------|------|---|---|----------------|----------|---|---|---|--|
| 33600000-6 | 1,47 | Reagent monoclonal Kell antigen | Reagent monoclonal Kell antigen | B18908 | Austria | DIALAB PRODUKTION UND VERTRIEB VON CHEMISCH- TECHNISCHE N PRODUKTEN UND LABORINSTR UMENTEN GMBH | Reagent monoclonal (Toliclone) Kell antigen Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) | Reagent monoclonal (Toliclone) Kell antigen Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor 1:32 (Certificat de Calitate, hașurat cu galben). Ambalaj 2 ml (1ml – min 10 doze). Instrucțiunea și certificat de calitate de la producător se anexează. | Nr. de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000674795 |
| 33600000-6 | 1,49 | Reagent monoclonal anti D (IgM) sau (IgM+IgG). | Reagent monoclonal anti D (IgM) sau (IgM+IgG). | 8.02.07.0.0010 | Germania | ATLAS MEDICAL | Reagent monoclonal anti D (IgM) sau (IgM+IgG) (Toliclone anti D Super). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze) | Reagent monoclonal anti D (IgM+IgG) (Toliclone anti D Super). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor 1:64. Ambalaj fl.= 10 ml (1ml – 20 doze). Instrucțiunea se anexează. Catalogul se anexează (pagina 10). | Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000424848 |
| 33600000-6 | 1,69 | Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina | Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina | U031-051 (5U) | SUA | ACON | Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina Ambalaj până la 100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza | Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina (5 parametri - Bil/Uro/Leu/Nit/Blo) Ambalaj 100 teste. Expres teste diagnostice p/u analiza. Instrucțiunea și broșura producătorului se anexează (pagina 2). | Autorizația, Certificat CE, Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO, Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000358207 |
| 33600000-6 | 1,74 | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 8U | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 8U | U031-081 (8U) | SUA | ACON | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 8U (NIT,URO,PRO,Ph,BLO,KET,BIL,GLU), până la 100 TESTE IN SET. Certificat ISO,SE | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 8U (NIT,URO,PRO,Ph,BLO,KET,BIL,GLU), 100 TESTE IN SET. Certificat ISO,SE. Instrucțiunea și broșura producătorului se anexează (pagina 2). | Autorizația, Certificat CE, Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO, Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000358202 |

| | | | | | | | | | |
|------------|------|--|--|----------------|-----|------|---|--|---|
| 33600000-6 | 1,75 | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 11A | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 11A | U031-111 (11A) | SUA | ACON | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 11A (NIT,URO,PRO,Ph,BLO,KET,BIL,GLU, LEU,SG,ASC), până la 100 teste in set. Certificat ISO,SE | Expres test p/u analiza de rutina a urinei 11A (NIT,URO,PRO,Ph,BLO,KET,BIL,GLU, LEU,SG,ASC), 100 teste in set. Certificat ISO,SE. Instrucțiunea și broșura producătorului se anexează (pagina 2). | Autorizația, Certificat CE, Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO, Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000358199 |
| 33600000-6 | 1,77 | Teste p/u urina (5 parametri) | Teste p/u urina (5 parametri) | U031-081 (8N) | SUA | ACON | Teste p/u urina (5 parametri):pH, proteina,glucoza,sînge ketoni; Ambalaj până la 100 teste | Teste p/u urina (8 parametri): 8N Glu/Ket/SG/Blo/pH/Pro/Nit/Leu; Ambalaj 100 teste. Instrucțiunea și broșura producătorului se anexează (pagina 2). | Autorizația, Certificat CE, Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO, Numărul de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale - DM000358203 |

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

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