

Specificații tehnice (F4.1)

Licitație deschisă nr. 21005436						Data: „15” Martie 2019	Alternativa nr.: _____		
Denumirea licitației:		"achiziționarea reactivelor și consumabilelor de laborator pentru anul 2019"				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	
6	33696500-0	Seturi de reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază la cuagulometru Trombostat-1							
6.1	33696500-0	Reagenți p/u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 (cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile);	TS607	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Setul va fi cu doi componente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Flacon cu volumul nu mai mare de 5 ml	Tehplastin liofilizat 5 ml x 4 fl, set din 100-200 teste	Certificat CE; ISO	
6.2	33696500-0	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss	TS094	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Cerinte generale si Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 2 ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de șapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Flacon cu volumul nu mai mare de 2 ml	Trombina liofilizată 2 fl, Diluant 10,5 ml x 1 fl, Plasma de control cu fibrinogen 1 ml x 1 fl, Bufer 10 ml x 1 fl, set din 100-200 teste	Certificat CE; ISO	
6.3	33696500-0	Plasma de control normal 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	TS774	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Certificat ISO	
6.4	33696500-0	Plasma de control patologică 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	TS775	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Certificat ISO	
6.5	33696500-0	Plasma calibrator pentru TP și fibrinogen	TS773	Federația Rusă	Tehnologia Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml	Certificat ISO	
8		Seturi pentru investigații imunologice							
8.1	33696500-0	HbsAg	I231-1021	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale ,controlul "+"și "-" . Metoda ELISA	Certificat ISO	
9		Seturi pentru investigații imunologice							
9.1	33696500-0	Anti HbsAg	I231-1271	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Certificat ISO	
10		Seturi pentru investigații imunologice							
10.1	33696500-0	Hbcor sumar	I231-1081	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale, controlul "+"și "-" Metoda ELISA	Certificat ISO	

11		Seturi pentru investigatii imunologice						
11.1	33696500-0	HCV sumar.	I231-1031	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale, controlul "+"și "-" Metoda ELISA	Certificat ISO
12		Seturi pentru investigatii imunologice						
12.1	33696500-0	TSH	I231-3011	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si 6 calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
13		Seturi pentru investigatii imunologice						
13.1	33696500-0	T3	I231-3041	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si 6 calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
14		Seturi pentru investigatii imunologice						
14.1	33696500-0	T4.	I231-3021	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si 6 calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
18		Seturi pentru investigatii imunologice						
18.1	33696500-0	Anti Helicobacter pylori IgG	I231-1241	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Cerinte generale si 6 calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
20		Seturi pentru investigatii imunologice						
20.1		Determinarea PSA	I231-2031	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale si 6 calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
21		Seturi pentru investigatii imunologice						
21.1		Proteina C reactivă PCR – latex	8.00.00.0.01 00	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Notă. Metoda Latex-test	CRP Latex Kit, 100 Teste (4ml Latex, 2x1.0ml Control)	Certificat CE; ISO
22		Seturi pentru investigatii imunologice						
22.1		Factorulreumatoid FR – latex	8.00.04.0.01 00	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Notă. Metoda Latex-test	RF Latex Kit, 100 Teste (4ml Latex, 2x1.0ml control)	Certificat CE; ISO
23		Seturi pentru investigatii imunologice						
23.1		Antistreptolizina O (ASO) - latex	8.00.02.0.01 00	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Notă. Metoda Latex-test	ASO Latex Kit, 100 Teste (4ml Latex, 2x1.0ml control)	Certificat CE; ISO
24		Reactivi pentru investigații serologice						
24.1	33696500-0	Reagent RPR pentru determinarea sifilisului prin metoda latex-aglutinare cu control negativ si pozitiv	8.00.18.0.05 00	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. 1 set/buc = 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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.	Cerinte generale si Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. 1 set/buc = 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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
31		Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.						
31.1	33696500-0	Hemoglobin Drabkin, concentrat cu standart	8.02.46.1.10 00	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Flacoane cu volumul pînă la 50 ml Puritatea-CE	Cerinte generale si Flacoane cu volumul pînă la 50 ml Puritatea-CE	Certificat CE; ISO
38		Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)						
38.1	33696500-0	Test rapid pentru determinarea singelui occult în materii fecale (IFOBT – Immunological faecal occult blood test)	72001	SUA	Lumiquick	Cerinte generale si Metoda calitativa de culoare, Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE,nr.lot.	Cerinte generale si Metoda calitativa de culoare, Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE,nr.lot.	Certificat CE; ISO
48		Vesală și articole de ustensilă						

48.1	33696500-0	Eprubete 16x100 de 10 ml fara dop din masă plastică	318304	Italia	Syntesys	Cerinte generale si Gradata cu volum de 10 ml	Cerinte generale si Gradata cu volum de 10 ml	Certificat CE; ISO
------	------------	--	--------	--------	----------	---	---	-----------------------

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

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