

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: COP nr. ocde-b3wdp1-MD-1770714816022 din 25.02.2026						
Obiectul de achiziție: Reagenți pentru anul 2026 (Laboratorul Analize Medicale), SISTEM ÎNCHIS						
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 – Reagenți pentru dispozitivul medical: Getein, FIA 8000, Immunoassay Analyzer Imunologice

HbA1c	CG1017	China	GETEIN BIOTECH, INC.	HbA1c, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	HbA1c, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
PCT (Procalcitonina)	CG1007	China	GETEIN BIOTECH, INC.	PCT, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	PCT, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
NT-proBNP (peptid natriuretic tip B)	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 se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
cTnI (Troponina)	CG1001	China	GETEIN BIOTECH, INC.	cTnI, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	cTnI, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
D-Dimeri	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 se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație
CK-MB/cTnI/Myo, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CG1005	China	GETEIN BIOTECH, INC.	CK-MB/cTnI/Myo, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000	CK-MB/cTnI/Myo, test-caseta p/u analizatorul FIA-8000. Instrucțiunea și broșura se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație

Lotul 6 – Reagenți pentru dispozitivul medical: TECO, Coatron X Pro, Coagulation Analysers Hematologice

Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro". ISI nu mai mic de 1,1	A0230-100	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro". ISI nu mai mic de 1,1. Amb.10 fl.* 10ml (2000 teste)	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro". ISI nu mai mic de 1,1. Amb.10 fl.* 10ml (2000 teste). Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO
Set p/u determinarea timpului de fibrinogenului, compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro"	A0511-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set p/u determinarea timpului de fibrinogenului, compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" amb.10 fl.* 2ml (800 teste)	Set p/u determinarea timpului de fibrinogenului, compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" amb.10 fl.* 2ml (800 teste) Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO
IBS Buffer	A590-125	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	IBS Buffer 1fl*125ml	IBS Buffer 1fl*125ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO
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" Ambalaj fl.*1ml	Plasma de control normal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl.*1ml. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO

Plasma de control patologic (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" plasma liofilizata	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.*1ml plasma liofilizata	Plasma de control patologic (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" Amb. fl.*1ml plasma liofilizata . Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO
Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro", plasma liofilizata	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" Amb. fl.*1ml plasma liofilizata	Calibrator universal (TT; TP; TTPA; Fibrinogen) compatibil cu coagulometru "TECO Coatron X Pro" Amb. fl.*1ml plasma liofilizata . Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO
Cuvete de reactie pentru 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 reactie pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producator. Amb 500 buc.	Cuvete de reactie pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producator. Amb 500 buc. Instrucțiunea se anexează.	Declarație de conformitate CE, Certificat ISO

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

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