

Specificații tehnice (F4.1)

Licitație Deschisă nr. 21007211						Data: „13” Mai 2019	Alternativa nr.: _____	
Denumirea licitației:		"reactivelor si consumabilelor de laborator "				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 ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
2		Reactivi pt. investig. clin. gen. hemat.și cito(ex.test)						
2.1	336965 00-0	Test strip pentru determinarea glucozei la analizator	On Call Plus	SUA	ACON	Cerinte generale si Metoda cantitativa, Materialul pt investing.- singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Accutrend	Cerinte generale si Metoda cantitativa, Materialul pt investing.-singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul On Call Plus. La câștigul lotului 2 vom dona la necesitate glucometre On Call Plus. Glucometrul On Call Plus este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al Republicii Moldova	Certificat CE; ISO
3		Reactivi pt. investig. clin. gen. hemat.și cito(ex.test)						
3.1	336965 00-0	Test strip pentru determinarea colesterolului la analizor	Mission Cholesterol Test Devices	SUA	ACON	Cerinte generale si Metoda cantitativa, Materialul pt investing.- singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Accutrend	Cerinte generale si Metoda cantitativa, Materialul pt investing.-singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Mission Cholesterol Meter. La câștigul lotului 3 vom dona un analizator Mission Cholesterol Meter. Mission Cholesterol Meter este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al Republicii Moldova	Certificat CE; ISO
5		Reagenți,calibratori, material de control si consumabile p/u coagulometru automat COAX 2 (sistem închis)						
5.1	336965 00-0	Protombina liofilizata în set cu bufer de Calciu	TS735	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va fi cu doi componenti și va conține curba de calibrare specifică pentru COAX 2. Volumul flaconului va fi ≤ 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. "	" Reactivii vor dispune de certificat ISO, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul conține : Tehplastin (cu Ca) 10 fl x 10 ml și va conține curba de calibrare specifică pentru COAX 2. Volumul flaconului va fi 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile(Vezi instrucțiunea). Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat ISO
5.2	336965 00-0	Fibrinogen	TS094	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va conține curba de calibrare compatibilă cu COAX 2. Volumul flaconului va fi ≤ 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 sapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	" Reactivii dispun de declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va conține: Trombină liofilizată - 2 fl, Diluant 1 fl x 10.5 ml , Plasmă de control cu fibrinogen 1 fl x 1 ml , Bufer trisHCl 10 ml x 1 fl. , va conține curba de calibrare compatibilă cu COAX 2. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de sapte zile (Vezi instrucțiunea). Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat CE; ISO

5.3	336965 00-0	Bufer Imidazol	Bufer Imidazol	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Volumul flaconului va fi ≤ 15 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Fibrinogenul propus nu are nevoie de Bufer Imidazol (în setul propus pentru Fibrinogen se conține Bufer)	Certificat CE; ISO
5.4	336965 00-0	Plasmă de control cu nivel normal (PT,FIB,TT,APTT)	774	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Plasmă de control cu nivel normal cu 7 parametri " Reactivii dispun de Certificat ISO, Ambalajul reactivilor este de 1 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat ISO
5.5	336965 00-0	Plasmă de control cu nivel patologic (PT,FIB,TT,APTT)	775	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Plasmă de control cu nivel patologic cu 7 parametri " Reactivii dispun de Certificat ISO, Ambalajul reactivilor este de 1 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat ISO
5.6	336965 00-0	Plasmă de Calibrare (PT,FIB,TT,APTT)	773	Federația Rusă	Tehnology- Standart	" Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Plasmă de Calibrare cu 12 parametri" Reactivii dispun de Certificat ISO, Ambalajul reactivilor este de 1 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat ISO
5.7	336965 00-0	Cuve	317077	Italia	Syntesys	Cuve cu bare metalice, specific p/u coagulometru automat COAX 2 set 500 buc.	Cuve cu bare metalice, specific p/u coagulometru automat COAX 2 set 500 buc.	Certificat CE; ISO
5.8	336965 00-0	Hirtie	Hirtie	MD	MD	Hirtie pentru Coagulometru automat COAX 2	Hirtie pentru Coagulometru automat COAX 2	Certificat CE; ISO
6		Reagenți și material de control p/u analizator de urina H-500						
6.1	336965 00-0	Teste pentru urina 10 parametre	Mission 11A	SUA	ACON	" Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie sa fie compatibili cu analizorul de urina H-500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	" Teste dispun de certificat si declaratia CE. Testele sunt compatibili cu analizorul de urina Mission U500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid). Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. " La câștigul Lotului 6 vom dona un analizator Mission U500 de generație nouă care este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale al Republicii Moldova	Certificat CE; ISO

6.2	336965 00-0	Urine control (Negative)	U021-011	SUA	ACON	"Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 8 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	"Control dispune de certificat si declaratia CE, Ambalajul reactivilor- 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincidcu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat CE; ISO
6.3	336965 00-0	Urine control (Pozitive)	U021-011	SUA	ACON	"Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 8 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	"Control dispune de certificat si declaratia CE, Ambalajul reactivilor- 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj coincidcu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului sunt produse de același producător. "	Certificat CE; ISO
6.4	336965 00-0	Hirtie	Hirtie	MD	MD	Hirtie termo, compatibil pentru analizator de urina H-500	Hirtie termo, compatibil pentru analizator de urina Mission U500	Certificat CE; ISO

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

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