

Destinatar: IMSP Institutul de Cardiologie

Adresa: 2025, MOLDOVA, mun.Chișinău, str. N. Testemițanu 29/1

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție <u>ocds-b3wdp1-MD-1615814428649</u> din 29 Martie 2021						
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri						
Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produs-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
2	3	4	5	6	7	8
Bunuri/servicii						
Lot 1						
1.1 STA SPA+, Reactiv pentru determinarea activității complexului protrombinic (factoriilor II-VII-X)	Nr. 00330	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru determinarea activității complexului protrombinic (factoriilor II-VII-X), Metoda protrombinei-proconvertinei (Owren); potrivit pentru monitorizarea tratamentului cu antagoniști vitaminei K, detectarea deficienței factorilor dobândiți și congenitali (II, VII, X), afectarea ficatului; rezultatele nu sunt influențate de heparină nefracționată până la 1 UI / ml și heparină cu greutate moleculară mică până la 1,5 UI anti-Xa / ml. Metodologie STA SPA + . 12x10 ml	Reactiv pentru determinarea activității complexului protrombinic (factoriilor II-VII-X), Metoda protrombinei-proconvertinei (Owren); potrivit pentru monitorizarea tratamentului cu antagoniști vitaminei K, detectarea deficienței factorilor dobândiți și congenitali (II, VII, X), afectarea ficatului; rezultatele nu sunt influențate de heparină nefracționată până la 1 UI / ml și heparină cu greutate moleculară mică până la 1,5 UI anti-Xa / ml. Metodologie STA SPA + . 12x10 ml	
1.2 STA Procoag PPL . Determinarea activității procoagulante Fosfolipidice	Nr. 00429	France	Diagnostică Stago	Reactiv nesensibil la niveluri de heparină nefracționate până la 1,5 IU / ml și la niveluri de heparină cu greutate moleculară mică până la 2,0 anti-Xa IU / ml. 3x4x1 ml	Reactiv nesensibil la niveluri de heparină nefracționate până la 1,5 IU / ml și la niveluri de heparină cu greutate moleculară mică până la 2,0 anti-Xa IU / ml. 3x4x1 ml	
1.3 STA Liatest FM, Reactiv pentru determinarea monomerului fibrinei	Nr.00543	France	Diagnostică Stago	Reactiv nesensibil la următoarele substanțe: Reactiv nesensibil la următoarele substanțe: hemoglobină (până la 5 g /	Reactiv nesensibil la următoarele substanțe: Reactiv nesensibil la următoarele substanțe: hemoglobină (până la 5 g / l), bilirubină	

				l), bilirubină (până la 200 mg / l), nefracționată heparină (până la 1 UI / ml), heparină cu greutate moleculară mică (până la 2 anti-XaUI / ml). Măsurată prin metoda imuno turbidimetrică. 6x4ml	(până la 200 mg / l), nefracționată heparină (până la 1 UI / ml), heparină cu greutate moleculară mică (până la 2 anti-XaUI / ml). Măsurată prin metoda imuno turbidimetrică. 6x4ml	
1.4 STA LIATEST D-DI plus, Reactiv pentru determinarea concentrației D-Dimerului	Nr. 00662	France	Diagnostica Stago	Reactiv pentru determinarea concentrației D-Dimerului Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 2 g / l), icter (bilirubină conjugată până la 290 mg / l, bilirubină neconjugată până la 200 mg / l), heparină nefracționată până la 2 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml. Eliminarea emboliei pulmonare - sensibilitate 97%, specificitate 75,5%, VAN 99,7%; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare timp de 15 zile. Metodologia STA Liatest D-di plus . 6x6 ml	Reactiv pentru determinarea concentrației D-Dimerului Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 2 g / l), icter (bilirubină conjugată până la 290 mg / l, bilirubină neconjugată până la 200 mg / l), heparină nefracționată până la 2 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml. Eliminarea emboliei pulmonare - sensibilitate 97%, specificitate 75,5%, VAN 99,7%; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare timp de 15 zile. Metodologia STA Liatest D-di plus . 6x6 ml	
1.5 TA Staclot DRVV Screen 2, Reactivi pentru testele screening a anticoagulantelor Lupus	Nr. 00339	France	Diagnostica Stago	Reactiv pentru testul de screening anticoagulant al lupusului. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune, Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml. 12x5ml	Reactiv pentru testul de screening anticoagulant al lupusului. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune, Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml. 12x5ml	
1.5.1 STA Staclot DRVV Confirm,	Nr. 00334	France	Diagnostica Stago	Reactiv pentru testarea confirmativă a anticoagulantelor lupice. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml , 12x2 ml	Reactiv pentru testarea confirmativă a anticoagulantelor lupice. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml , 12x2 ml	
1.5.2 STA Control LA 1+2	Nr.00201	France	Diagnostica Stago	Controlul testelor anticoagulante ale lupusului plasmatic 3x2x1 ml	Controlul testelor anticoagulante ale lupusului plasmatic 3x2x1 ml	
1.6 STA STACHROM AT III Reactiv pentru determinarea activității antitrombinei III	Nr.00596	France	Diagnostica Stago	Reactiv pentru determinarea concentrației D-Dimerului Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 2 g / l), icter (bilirubină conjugată până la 290 mg / l, bilirubină	Reactiv pentru determinarea concentrației D-Dimerului Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 2 g / l), icter (bilirubină conjugată până la 290 mg / l, bilirubină neconjugată până la 200 mg / l),	

				neconjugată până la 200 mg / l), heparină nefracționată până la 2 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml. Eliminarea emboliei pulmonare - sensibilitate 97%, specificitate 75,5%, VAN 99,7%; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare timp de 15 zile. Metodologia STA Liatest D-di plus . 6x6 ml	heparină nefracționată până la 2 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml. Eliminarea emboliei pulmonare - sensibilitate 97%, specificitate 75,5%, VAN 99,7%; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare timp de 15 zile. Metodologia STA Liatest D-di plus . 6x6 ml	
1.7 STA STACHROM PROTEIN C, Reactiv pentru determinarea proteinei C	Nr. 00671	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru testul de screening anticoagulant al lupusului. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune, Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml. 12x5ml	Reactiv pentru testul de screening anticoagulant al lupusului. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune, Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml. 12x5ml	
1.8 STA LIATEST FREE PROTEIN S 2ML, Reactiv pentru determinarea proteinei S	Nr. 00527	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru testarea confirmativă a anticoagulantelor lupice. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml , 12x2 ml	Reactiv pentru testarea confirmativă a anticoagulantelor lupice. Metoda cronometrică se bazează pe utilizarea otrăvii de cărbune Russell, diluate. Nesensibilă la heparina nefracționată 0,8 UI / ml , 12x2 ml	
1.9 Soluția tampon Owren Koller	Nr. 00360	France	Diagnostică Stago	Controlul testelor anticoagulante ale lupusului plasmatic 3x2x1 ml	Controlul testelor anticoagulante ale lupusului plasmatic 3x2x1 ml	
1.10 STA-FM Calibrator Calibrator al monomerului fibrinic	Nr. 00544	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru determinarea activității antitrombinei III . Metoda substratului cromogen; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 7 g / l), icter (bilirubină până la 200 mg / l), lipemie (trigliceride până la 7,6 g / l); sunt oferite cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare 21 de zile. Metodologia STA Stachrom AT III. 4x3 ml	Reactiv pentru determinarea activității antitrombinei III . Metoda substratului cromogen; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 7 g / l), icter (bilirubină până la 200 mg / l), lipemie (trigliceride până la 7,6 g / l); sunt oferite cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare 21 de zile. Metodologia STA Stachrom AT III. 4x3 ml	
1.11 STA-FM Control Soluția de control al monomerului fibrinic	Nr. 00545	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru determinarea proteinei C .Metoda substratului cromogen; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 5 g / l), icter (bilirubină până la 200 mg / l), lipemie (trigliceride până la 10 g / l), heparină	Reactiv pentru determinarea proteinei C .Metoda substratului cromogen; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 5 g / l), icter (bilirubină până la 200 mg / l), lipemie (trigliceride până la 10 g / l), heparină până la 1 UI / ml; sunt oferite	

				până la 1 UI / ml; sunt oferite cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare 21 zile. Metodologia STA Stachrom Proteina C. 6x3 ml	cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile; stabilitatea reactivului după deschidere / preparare 21 zile. Metodologia STA Stachrom Proteina C. 6x3 ml	
1.12 STA UNICALIBRATOR Calibrator pentru testele ATIII, Proteinei C, APC-R, Proteinei S	Nr. 00675	France	Diagnostică Stago	Reactiv pentru determinarea proteinei S. Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 5 g / l), icter (bilirubină până la 75 mg / l), fibrinogen până la 9 g / l, heparină nefracționată până la 1,5 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml; sunt oferite cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile. Metodologie STA Liatest a proteinei libere S. 3x2 ml	Reactiv pentru determinarea proteinei S. Metoda imunoturbidimetrică; rezultatele nu sunt afectate de hemoliză (hemoglobină până la 5 g / l), icter (bilirubină până la 75 mg / l), fibrinogen până la 9 g / l, heparină nefracționată până la 1,5 UI / ml, heparină cu greutate moleculară mică până la 2 UI anti-Xa / ml; sunt oferite cele mai mici, cantitativ, ambalaje posibile de reactivi și consumabile. Metodologie STA Liatest a proteinei libere S. 3x2 ml	
1.13 STA ROUTINE QC 2ml, teste plasmatice de control de rutină	Nr. 00554	France	Diagnostică Stago	Soluția tampon Owren Koller. 24x15 ml	Soluția tampon Owren Koller. 24x15 ml	
1.14 STA SYSTEM CONTROL N+P Plasme de control pentru testele de proteine C și proteine S.	Nr.00678	France	Diagnostică Stago	STA-FM Calibrator al monomerului fibrinic . 2x5x1 ml	STA-FM Calibrator al monomerului fibrinic . 2x5x1 ml	
1.15 STA LIATEST CONTROL N+P Pentru plasma de control, concentrațiile de D-dimeri, proteine libere S și teste AT III	Nr.00526	France	Diagnostică Stago	STA-FM Control Soluția de control al monomerului fibrinic . 6x2x1ml	STA-FM Control Soluția de control al monomerului fibrinic . 6x2x1ml	
1.16 STA Desorb U. Soluție de curățare a analizorului	Nr. 00975	France	Diagnostică Stago	STA Desorb U.Soluție de curățare a analizorului. 24x15 ml	STA Desorb U.Soluție de curățare a analizorului. 24x15 ml	
1.17 STA CLEANER SOLUTION. Soluție de curățare a analizorului	Nr. 00973	France	Diagnostică Stago	STA CLEANER SOLUTION. Soluție de curățare a analizorului. 6x2500 ml	STA CLEANER SOLUTION. Soluție de curățare a analizorului. 6x2500 ml	
1.18 Cuve STA 6x1000EXP/ABC	Nr. 38669	France	Diagnostică Stago	Cuve STA 6x1000EXP/ABC	Cuve STA 6x1000EXP/ABC	
1.19 Glicol lichid de răcire (X1L)	Nr. 38640	France	Diagnostică Stago	Glicol lichid de răcire (X1L)	Glicol lichid de răcire (X1L)	
1.20 Agitator magnetic,alb	Nr 27425	France	Diagnostică Stago	Agitator magnetic,alb	Agitator magnetic,alb	

Semnat Numele, prenumele: **Nicolai Iasîbaș** În calitate de: **Director**
Ofertantul **Lokmera SRL** Adresa: **str. Mitropolit Gurie Grosu 9, Chișinău, MD-2028, Republica Moldova**