

IMSP Institutul Mamei și Copilului (IMC)

Numărul procedurii de achiziție: 21029629						Data: 10.11.2020	
Denumirea procedurii de achiziție: Reactivi și consumabile pentru laboratorul imunologic, pentru anul 2021						Lot:	Pagina 1 din 1
Cod CPV	Descrierea bunurilor si /sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara de origine	Producatorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnica deplina solicitata de catre autoritatea contractanta	Standarde de referinta
1	2	3	4	5	6	3,7	8
33600000-6	HBs Antigen. Metoda ELISA	HBsAg Elisa	China	Wantai	Cerințe generale pentru investigațiile prin metoda ELISA* 1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă pentru investigațiile prin metoda ELISA** În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.	Cerințe generale pentru investigațiile prin metoda ELISA* 1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă pentru investigațiile prin metoda ELISA** În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.	ISO, CE
	Determinarea Proteina C - reactiva	CRP Visilatex	M.Britanie	P.Diagnostic	Determinarea Proteina C - reactiva	CRP VISILATEX cu control negativ 1 ml , pozitiv 1ml, inclusive plansete, baghete getabile (ambalaj 5 ml-100 teste). Metodă cantitativă latex -test <i>Conform cerințelor general e</i>	ISO, CE
	Determinarea Factor reumatoid	RF Visilatex	M.Britanie	P.Diagnostic	Determinarea Factor reumatoid	RF VISILATEX cu control negativ 1ml, pozitiv 1ml, inclusiv plansete, baghete getabile (ambalaj 5ml-100 teste). Metodă cantitativă latex -test <i>Conform cerințelor generale</i>	ISO, CE
33600000-6	Determinarea Antistreptolizina -O	ASO Visilatex	M.Britanie	P.Diagnostic	Determinarea Antistreptolizina -O	ASO VISILATEX cu control negativ 1ml, pozitiv 1ml, inclusiv plansete, baghete getabile (ambalaj 5 ml-100 teste). Metodă cantitativă latex -test <i>Conform cerințelor generale</i>	ISO, CE

Semnat : _____ Nume: Varman Irina În calitate de: Director

Ofertantul: ProfilabDiagnostic SRL Adresa: mun. Chisinău, str. Miorita, 5