

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Achizitii.md ID 21338294, MTender ID ocds-b3wdp1-MD-1736167330991 din „12” februarie 2025

Obiectul achiziției: Reactive - 2025

Nr.	Denumire bunuri	Descriere bunuri	Model articol	Țara de origine	Producător	Specificația tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0	1	2	3	4	5	6	7	8
50.1	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 GN, 21341	SUA	bioMerieux Inc.	50.1. VITEK 2, GN - Marcaj CE. Carduri de identificare bacili Gr-negative, fermentativi și nefermentativi. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	VITEK® 2 GN. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-negativi (GN) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic (p. 1 (numerotare pdf) Card ID GN). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21341	CE, ISO
50.2	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N440, 424502	SUA	bioMerieux Inc.	50.2. VITEK 2, AST N440 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-N440. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-N440). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424502	CE, ISO
50.3	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N438, 424499	SUA	bioMerieux Inc.	50.3. VITEK 2, AST 438 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative N438. Ambalaj standard, specific p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-N438. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram-negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-N438). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424499	CE, ISO
50.4	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 YST, 21343	SUA	bioMerieux Inc.	50.4. VITEK 2, YST - Marcaj CE. Carduri de identificare fungi. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	VITEK® 2 YST. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea levurilor (YST) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a levurilor și a microorganismelor asemănătoare levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic (p. 1 (numerotare pdf) Card ID YST). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21343	CE, ISO
50.5	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-YS08, 420739	SUA	bioMerieux Inc.	50.5. VITEK 2, AST-YS 08 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antifungice. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-YS08. Cardul pentru testarea sensibilității la infecțiile fungice, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antifungici, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-YS08). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 420739	CE, ISO
50.6	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-GN75, 413432	SUA	bioMerieux Inc.	50.6. VITEK 2, AST-GN75 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-GN75. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram-negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Testul ESBL VITEK® 2 este un test de confirmare pentru acele ESBL care sunt inhibitate de acidul clavulanic, care utilizează cefepima, cefotaxima și ceftazidima, cu sau fără acid clavulanic, pentru a determina un rezultat pozitiv sau negativ. (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-GN75). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 413432	CE, ISO
50.7	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 GP, 21342	SUA	bioMerieux Inc.	50.7. VITEK 2, GP - Marcaj CE. Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	VITEK® 2 GP. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea germenilor Gram-pozitivi (GP) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a celor mai importante microorganisme Gram-pozitive (p. 1 (numerotare pdf) Card ID GP). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21342	CE, ISO
50.8	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-P592, 22287	SUA	bioMerieux Inc.	50.8. VITEK 2, AST 592 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standard p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-P592. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-P592). Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 22287	CE, ISO

50.9	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-ST03, 421040	SUA	bioMerieux Inc.	50.9. VITEK 2, AST-ST-03 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-ST03. Cardul pentru testarea sensibilității la speciile de Streptococcus, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea S. pneumoniae, Streptococcus beta-hemolitic și Viridans Streptococcus la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-ST03) . Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 421040	CE, ISO
50.10	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 BCL, 21345	SUA	bioMerieux Inc.	50.10. VITEK 2, BCL - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 BCL. Cardul de identificare BCL VITEK® 2 este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a microorganismelor aerobe care formează endospori, din familia Bacillaceae (p. 1 (numerotare pdf) Card ID BCL) . Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21345	ISO
50.11	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 ANC, 21347	SUA	bioMerieux Inc.	50.11. VITEK 2, ANC - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 ANC. Cardul VITEK® 2 pentru identificarea anaerobilor și corinebacteriilor (ANC) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems pentru identificarea automatizată a speciilor de microorganisme anaerobe și din genul Corynebacterium cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic (p. 1 (numerotare pdf) Card ID ANC) . Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 21347	CE, ISO
50.12	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK® 2 AST-N437, 424498	SUA	bioMerieux Inc.	50.12. VITEK 2, GN AST-2 437 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK® 2 AST-N437. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram-negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Pentru unii agenți antimicrobieni (spre exemplu, ESBL) este generat un rezultat calitativ (pp. 1, 2 (numerotare pdf) Card AST-N437) . Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 424498	CE, ISO
50.13	50. VITEK 2	50. VITEK 2	VITEK®2 AST-P658, 423051	SUA	bioMerieux Inc.	50.13. VITEK 2, GP AST-2 658 - Marcaj CE. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	VITEK®2 AST-P658. Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, VITEK® 2, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK® 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor (p. 1 (numerotare pdf) Card AST-P658) . Buc = card. Ambalaj: 20 carduri/kit. Ref.: 423051	CE, ISO
50.14	50. VITEK 2	50. VITEK 2	Saline Solution, V1204	Franța	bioMérieux SA	50.14. Soluție NaCl 0,45% - Marcaj CE. Ambalaj; set - 3fl. a câte 0,5 L	Soluție salina sterilă numai pentru utilizarea in vitro. NaCl 0,45 % - pH = 4,5 – 7,0. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Flacoane de plastic 500 ml. Amb = set 3 fl. Ref.: V1204	ISO
51.1	51. Tulpini de referință	51. Tulpini de referință	KWIK-STIK™, 0227P_Issatchenkia orientalis derived from ATCC® 6258	SUA	Microbiologics, Inc.	51.1. Tulpini de referință Candida Krusei ATCC 6258 - Marcaj CE. Substanță liofilizată impregnată pe rondel	KWIK-STIK™. 0227P_Issatchenkia orientalis derived from ATCC® 6258™ - tulpină de tip Candida krusei. Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare (p. 1 (numerotare pdf) KWIK-STIK, KWIK-STIK Plus Instructions for Use ro) . Buc = tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total 2 tulpini.	CE, ISO
51.2	51. Tulpini de referință	51. Tulpini de referință	KWIK-STIK™, 01244P_Escherichia coli derived from NCTC 13846	SUA	Microbiologics, Inc.	51.2. Tulpini de referință E.coli NCTC 13846 - Marcaj CE. Substanță liofilizată impregnată pe rondel	KWIK-STIK™. 01244P_Escherichia coli derived from NCTC 13846. Fiecare unitate KWIK-STIK conține un extract concentrat de microorganisme, liofilizat, o fiolă de lichid de hidratant și un tampon de inoculare. Fiecare dispozitiv este sigilat într-un săculeț laminat, care conține un desicant pentru prevenirea acumulării de umiditate. Microorganismele KWIK-STIK se situează la 3 pasaje sau mai puțin față de cultura de referință și recuperarea lor este garantată în condițiile procesării utilizând mediile recomandate, conform cerințelor de incubare (p. 1 (numerotare pdf) KWIK-STIK, KWIK-STIK Plus Instructions for Use ro) . Buc = tub cu 2 săculețe, 1 tulpină/săculeț. Total 2 tulpini.	CE, ISO
52.1	52.BacT/ALERT	52.BacT/ALERT	BacT/ALERT® FN Plus, 410852	SUA	bioMerieux, Inc.	52.1. Flacoane p/u hemocultura_BacT/ALERT®FN Plus - Marcaj CE, Flacoane p/u testarea hemoculturii la microorganismele anaerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	Flacoane de hemocultură BacT/ALERT® FN Plus, utilizate cu sistemul de detecție microbiană BacT/ALERT® în procedurile calitative de recuperare și detecție a microorganismelor anaerobe și facultative anaerobe din sânge și din alte lichide biologice sterile. Tipul reagentului - lichid (p. 1 (numerotare pdf) Package Insert - FN Plus ro) . 100 flacoane/cutie. Ref.: 410852	CE, ISO
52.2	52.BacT/ALERT	52.BacT/ALERT	BacT/ALERT® FA Plus, 410851	SUA	bioMerieux, Inc.	52.2. Flacoane p/u hemocultura_BacT/ALERT®FA Plus - Marcaj CE, Flacoane p/u testarea hemoculturii la microorganismele aerobe. Tipul reagentului- lichid. Ambalaj: flacon (ambalaj: 100 fl. în cutie)	Flacoane de cultură BacT/ALERT® FA Plus, utilizate cu sistemele de detecție microbiană BacT/ALERT® în procedurile calitative de recuperare și detecție a microorganismelor aerobe și facultative anaerobe (bacterii și levuri) din sânge și din alte lichide biologice sterile. Tipul reagentului - lichid (p. 1 (numerotare pdf) Package Insert - FA Plus ro) . 100 flacoane/cutie. Ref.: 410851	CE, ISO

52.3	52.BacT/ALERT	52.BacT/ALERT	Sterile Airway Needle/Subculture Units, 233766	SUA	bioMérieux, Inc.	52.3. Ace sterile p/u subculturi - Marcaj CE, Ace sterile p/u subcultură, compatibile cu flacoanele de la BacT/ALERT	Ace de ventilare/subcultură, de unică folosință, sterile, împachetate individual. Prezintă două capete de contact. Recomandate pentru eliminarea gazului produs de unele bacterii (enterobacterii, bacterii anaerobe) fără a contamina mediul înconjurător și pentru subcultivarea pe medii de cultură solide a flacoanelor de hemocultură detectate ca pozitive, compatibile cu BacT/ALERT® (p. 1 (numerotare pdf) Ace hemoculturi (needles) 233766). Ambalaj: 100 bucăți. Ref.: 233766	ISO
53.1	53. Anaerobe	53. Anaerobe	GENbox Jar 2.5 l, 96127	Franța	bioMérieux SA	53.1. Box - Jar 2,5l (p/u incubarea a 12 plăci) - Marcaj CE, Recipient ermetic de incubare de 2,5L	În Jarul GENbox 2,5 l (recipient ermetic de incubare de 2,5 l) se folosește un generator și se pot incuba maxim de 12 x 90 mm plăci (p. 1 (numerotare pdf) GenBox Jar ro). Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = 1 GENbox Jar 2.5 l. Ref. 96127	ISO
53.2	53. Anaerobe	53. Anaerobe	GENbox anaer, 96124	Franța	bioMérieux SA	53.2. Generator de atmosferă p/u bacterii anaerobe - Marcaj CE, generatoare de atmosferă fără adăugare de apă sau de catalizator, p/u recipient de 2,5L	GENbox anaer. Generatoarele GENbox, p/u recipient de 2,5 l funcționează fără adăugare de apă sau de catalizator (nu se produce hidrogen). Ele dau utilizatorului un nivel înalt de practicabilitate și securitate. Compozițiile de gaze obținute în recipient (oxigen și dioxid de carbon) sunt ajustate prin intermediul cantității de compuși chimici conținuți în fiecare plic, care absorb oxigenul și elimină dioxid de carbon. Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = plic. Ambalaj: set 10 plicuri de aluminiu fiecare conținând 1 generator + 1 insert tehnic (p. 1 (numerotare pdf) GenBox Jar ro). Ref. 96124	ISO
53.3	53. Anaerobe	53. Anaerobe	Anaerobic indicator, 96118	Franța	bioMérieux SA	53.3. Indicator anaerobic - Marcaj CE, teste ce confirmă mediul anaerob creat în jar	Indicator recomandat pentru controlarea atmosferei de incubare anaerobe. Indicatorul de atmosferă anaerobă controlează realizarea în mod corect a reacției anaerobe și menținerea ei (p. 1 (numerotare pdf) GenBox Jar ro). Accesoriile nu sunt IVD și nu au nevoie de CE. Buc = bandă. Ambalaj: set 50 benzi + 1 insert tehnic. Ref. 96118	ISO
54.1	54. Dispozitiv p/u inocularea plăcilor cu agar	54. Dispozitiv p/u inocularea plăcilor cu agar	Inoculator RETRO C80, 559803	Franța	bioMérieux SA	54.1. Dispozitiv rotativ RETRO C 80 Confluent Plate Streaking - Marcaj CE. Pentru inocularea plăcilor cu agar la testarea sensibilității.	Inoculator Retro C80 este utilizat pentru a însămânța prin striere o suspensie de microorganisme, în mod uniform, pe suprafața unei plăci cu agar. Acesta poate fi utilizat atât cu plăci mari (150 mm), cât și cu plăci mici (90 mm), deoarece este livrat împreună cu două suporturi pentru plăci: • un suport mare pentru placă (150 mm) care se utilizează împreună cu plăci care au diametrul de 134 – 144 mm; • un suport mic pentru placă (90 mm) care se utilizează împreună cu plăci care au diametrul de 82 – 96 mm (pp. 5, 12, 15, 17 (numerotare pdf) User Manual - Inoculator RETRO C80). Ref. 559803	CE, ISO

Semnat:

Numele, Prenumele: Bondarciuc Roman

Ofertantul: **S.R.L. Mediclim AM**

În calitate de: Director

Adresa: MD-2005, mun. Chișinău, str. V. Alecsandri 141/A, et. 1