

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitație deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1754562213982 din 26.08.2025									
Obiectul de achiziție: Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Centrul Național de Asistență Medicală Urgentă Prespitalicească (repetat)									
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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
33100000-1	1	Analizator Imunologic pentru identificarea Troponinei-I (cTnI)	Analizator Imunologic pentru identificarea Troponinei-I (cTnI)	D-FIhsCTID25 + RL-AFR-300	China	RAPID LABS LIMITED	Principiul de funcționare - Testare point-of-care (POCT). Analiza Troponinei- I (cTnI) cu diapazonul de măsurare de la 15 Ng/L. Se admite heparinizarea probei de sânge doar prin mixarea manuală cu reagent în eprubeta/vas inclus în test cu tot setul de reagenți necesari. Nu se acceptă dispozitivele care necesită centrifugare. Să prezinte rezultatele timp de 15 minute maxim. Capacitate de testare: test cu test. Memorie de stocare de cel puțin 1000 investigații. Să includă în set printer termic pentru înregistrarea rezultatelor, dotat cu 5 rulouri de hârtie compatibilă pentru fiecare set. Greutatea de până la 2kg. Portabil, să funcționeze după principiul (POCT), compatibil cu utilizarea în autoambulanță la etapa de pre spital. Alimentare acumulatorului încorporat de la rețeaua de 12 V CC sau 220 V CA cu accesorii incluse. Să includă test/sistem pentru verificarea calității testării. Dotat cu geantă/husă de transportare. Instruirea personalului de către persoane autorizate. Cantitea de 20 Analizatoare cu câte 50 de teste incluse per analizator (total 1000 teste) cu termen de valabilitate 2 ani de la momentul livrării.	Analizatoare Imunofluorescent RL-AFR-300. Principiul de funcționare - Testare point-of-care (POCT). - da, p. 5, Manual de utilizare Analiza Troponinei- I (cTnI) cu diapazonul de măsurare de la 15 Ng/L. - da, p.1, instrucțiunea testului Se admite heparinizarea probei de sânge doar prin mixarea manuală cu reagent în eprubeta/vas inclus în test cu tot setul de reagenți necesari. Nu se acceptă dispozitivele care necesită centrifugare. - da, în setul testului sunt incluse tuburi de colectare a probei cu buffer pentru mixarea manuală, p 1, instrucțiunea testului. Să prezinte rezultatele timp de 15 minute maxim. - da, 15 minute, p.1, instrucțiunea tesului Capacitate de testare: test cu test. - da, posibilitatea de testare prin un canal, după testarea unui test analizorul este gata de testat următorul test, p. 26-30, Manual de testare Memorie de stocare de cel puțin 1000 investigații. - da, 10000, p. 8, Manual de utilizare Să includă în set printer termic pentru înregistrarea rezultatelor, dotat cu 5 rulouri de hârtie compatibilă pentru fiecare set. - da, printer termic este încorporat și va fi dotat cu 5 rulouri de hârtie compatibilă cu analizorul oferit, p. 6, 8, Manual de utilizare Greutatea de până la 2kg. - da, <1,5 kg, p.8, Manual de utilizare Portabil, să funcționeze după principiul (POCT), compatibil cu utilizarea în autoambulanță la etapa de pre spital. - da, p. 5, Manual de utilizare Alimentare acumulatorului încorporat de la rețeaua de 12 V CC sau 220 V CA cu accesorii incluse. - da, Input: AC 100 240V 50/60Hz, DC 18V 2 A, p. 6, 8, Manual de utilizare Să includă test/sistem pentru verificarea calității testării. - da, controlul testului presupune linie de control pe cartușul testului, p.1, instrucțiunea testului, controlul sistemului - cu analizaorul oferit în ambalajul vin 2 buc. de QC Test Device pentru controlul funcționalității și calității sistemului analizorului, p.6, 8, 14, Manual de utilizare. Dotat cu geantă/husă de transportare - da, p.6, Manual de utilizare Instruirea personalului de către persoane autorizate. - da Cantitate: 20 analizatoare cu câte 50 de teste incluse per analizator (total 1000 teste). - da, 20 analizatoare Imunofluorescente RL-AFR-300 și 1000 teste D-FIhsCTID25 (Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO se anexează) Termen de valabilitate: Testele incluse trebuie să aibă, la momentul livrării, o valabilitate de minimum 80% din durata totală de valabilitate declarată de producător, dar nu mai puțin de 18 luni de la data livrării. - da. Manual de utilizare și instrucțiunea testului se anexează.	Declarație de Conformitate CE, Certificat ISO, Autorizație, Nr. de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale - DM000823267

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