

Specificații tehnice (F4.1)

Licitație deschisă nr. 21019600						Data: „09” Martie 2020	Alternativa nr.: _____	
Denumirea licitației: "reactive si consumabile de laborator pentru anul 2020"						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
6		Seturi de reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază la cuagulometru Trombostat-1						
6.1	33600000-6	Reagenți p/u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 (cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile);	735	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Cerinte generale si Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Setul va fi cu doi componente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 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. Volum reagent pentru 1 proba = 200 mkl. Flacon cu volumul nu mai mare de 5 ml	Cerinte generale, Certificat ISO, Ambalajul reactivilor : 10 fl x 10 ml, 2000 teste Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj 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.	Certificat ISO
6.2	33600000-6	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss	094	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Cerinte generale si Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 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 șapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Volum reagent pentru 1 proba = 50 mkl. Flacon cu volumul nu mai mare de 2 ml	Cerinte generale si Reactivii dispun de declaratia CE, Ambalajul reactivilor: Trombina liofilizata 2 fl, Diluant 1 fl x 10,5 ml, Plasma de control 1fl x 1ml, Buffer 1 fl x 10 ml, 100 teste 2 , 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 șapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	Certificat CE; ISO
6.3	33600000-6	Plasma de control normal 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	774	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Certificat ISO
6.4	33600000-6	Plasma de control patologică 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	775	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul 1 ml	Certificat ISO
6.5	33600000-6	Plasma calibrator pentru TP si fibrinogen	773	Federația Rusă	Tehnology- Standart	Cerinte generale si Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml	Cerinte generale si Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml	Certificat ISO
7		Reagenți,calibratori, material de control si p/u coagulometru automat COAX 2 (sistem închis)						
7.1	33600000-6	Protombina liofilizata în set cu bufer de Calciu	A0230-100 (set din 10*10ml-2000teste)	Germania	TECO	Cerinte generale si " Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va fi cu doi componente 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 douăsprezece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "Volum folosit pentru 1 proba= 100 mkl	Cerinte generale si " Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. (set din 10*10ml-2000teste), 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 douăsprezece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	Certificat CE; ISO

7.2	33600000-6	Fibrinogen, metoda Clauss	A0511-050 (set din 10*5ml-2000 teste)	Germania	TECO	Cerinte generale si " Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va contine curba de calibrare compatibila 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 șapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Cerinte generale si " Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. (set din 10*5ml-2000 teste), 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 șapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Certificat CE; ISO
7.3	33600000-6	Bufer Imidazol	Imidazole Buffered Saline	Germania	TECO	Cerinte generale si " 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. "	Cerinte generale si " Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Imidazole Buffered Saline, 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. "	Certificat CE; ISO
7.4	33600000-6	Plasmă de control cu nivel normal (PT, FIB, TT, APTT)	P6001-010	Germania	TECO	Cerinte generale si " 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. "	Cerinte generale si " 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. "	Certificat CE; ISO
7.5	33600000-6	Plasmă de control cu nivel patologic (PT, FIB, TT, APTT)	P6101-010	Germania	TECO	Cerinte generale si " 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. "	Cerinte generale si " 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. "	Certificat CE; ISO
7.6	33600000-6	Plasmă de Calibrare (PT, FIB, TT, APTT)	P8001-010	Germania	TECO	Cerinte generale si " 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. "	Cerinte generale si " 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. "	Certificat CE; ISO
9		Seturi pentru investigatii imunologice						
9.1	33600000-6	HbsAg	I231-1021	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale si controlul "+" și "-" Metoda ELISA	Certificat ISO
10		Seturi pentru investigatii imunologice						
10.1	33600000-6	Anti HbsAg	I231-1271	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Certificat ISO
11		Seturi pentru investigatii imunologice						
11.1	33600000-6	Hbcor sumar	I231-1081	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale si controlul "+" și "-" Metoda ELISA	Certificat ISO

12		Seturi pentru investigatii imunologice						
12.1	33600000-6	HCV sumar.	I231-1031	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale si controlul "+"și "-" Metoda ELISA	Certificat ISO
13		Seturi pentru investigatii imunologice						
13.1	33600000-6	TSH	I231-3011	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
14		Seturi pentru investigatii imunologice						
14.1	33600000-6	T3	I231-3041	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
15		Seturi pentru investigatii imunologice						
15.1	33600000-6	T4.	I231-3021	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
16		Seturi pentru investigatii imunologice						
16.1	33600000-6	Anti Toxocara	TK058	Ucraina	Vitrotest	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Cerinte generale si control - si + . Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
17		Seturi pentru investigatii imunologice						
17.1	33600000-6	Anti Giardia lamblia	TK030	Ucraina	Vitrotest	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA	Cerinte generale si control - si + . Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
18		Seturi pentru investigatii imunologice						
18.1	33600000-6	Anti Ascaris lumbricoides	TK051	Ucraina	Vitrotest	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	Cerinte generale si control - si + . Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
20		Seturi pentru investigatii imunologice						
20.1	33600000-6	Determinarea PSA	I231-2031	SUA	ACON	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+"și "-" calibratori. Metoda ELISA	Certificat CE; ISO
21		Reactivi pentru investigații serologice						
21.1	33600000-6	Reagent RPR pentru determinarea sifilisului prin metoda latex-aglutinare cu control negativ si pozitiv	8.00.18.0.0500	Marea Britanie	Atlas Medical	Cerinte generale si Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. 1 set/buc = 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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. Pentru 1 proba se va folosi nu mai puțin 20 mkl reagent.	Cerinte generale si Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. 1 set/buc = 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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.	Certificat CE; ISO
27		Reagenți și material de control p/u analizator de urina H-500						
27.1	33600000-6	Teste pentru urina 10 parametre pentru analizator (100teste/set)	Mission 11A	SUA	ACON	Cerinte generale si 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. "	La cîștigul acestui lot vom dona un analizator de urină Mission U500. Cerinte generale si Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Teste compatibile cu analizorul de urina Mission U500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "	Certificat CE; ISO
27.2	33600000-6	Urine control (Negative)	U021-011	SUA	ACON	Cerinte generale si 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. "	Cerinte generale si Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor 2 fl x 10 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. "	Certificat CE; ISO

27.3	33600000-6	Urine control (Pozitive)	U021-011	SUA	ACON	Cerinte generale si 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. "	Cerinte generale si Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor 2 fl x 10 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. "	Certificat CE; ISO
27.4	33600000-6	Hirtie pentru analizator de urina	Hirtie pentru analizator de urina	SUA	ACON	Cerinte generale si Hirtie termo, compatibil pentru analizator de urina H-500	Cerinte generale si Hirtie termo, compatibil pentru analizator de urina Mission U500	Certificat CE; ISO
28		Reactivi (expres teste)						
28.1	33600000-6	Test rapid pentru determinarea singelui ocult in materii fecale (IFOBt – Immunological faecal occult blood test)	72001	SUA	Lumiquick	Cerinte generale si Metoda calitativa de culoare, Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE,nr.lot.	Cerinte generale si Metoda calitativa de culoare, Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE,nr.lot.	Certificat CE; ISO
29		Veselă și articole de ustensilă						
29.1	33600000-6	Lancete din plastic automate pentru punctia capilara	On Call Lancets	SUA	ACON	Cerinte generale si De unica folosinta cu adincimea de penetrare 1.8 – 2.8 mm pentru colectarea singelui din deget la copii	Cerinte generale si De unica folosinta cu adincimea de penetrare 1.8 – 2.8 mm pentru colectarea singelui din deget la copii	Certificat CE; ISO
37		Veselă și articole de ustensilă						
37.1	33600000-6	Eprubete 16x100 de 10 ml cu dop din masă plastică cu etichetă	318306T	Italia	Syntesys	Cerinte generale si Cu etichetă și cu capac , volum de 10 ml	Eprubete 16x100 de 10 ml cu dop din masă plastică cu etichetă	Certificat CE; ISO
38		Veselă și articole de ustensilă						
38.1	33600000-6	Eprubete 16x100 de 10 ml fara dop din masă plastică	318304	Italia	Syntesys	Cerinte generale si Gradata cu volum de 10 ml	Eprubete 16x100 de 10 ml fara dop din masă plastică	Certificat CE; ISO

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

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