

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1647354852247 din „31” martie 2022

Denumirea procedurii de achiziție: Reagenți și consumabile de laborator

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producă-torul	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
Lotul 15 Eprubete Eppendorf	TYA09 Eprubete tip Eppendorf la volum 1,5 ml	China	NTL Co., Ltd	Eprubete Eppendorf de 1,5 ml cu clapa capacului elastic și urechiușă mare (1setx1000)	Eprubete Eppendorf de 1,5 ml cu clapa capacului elastic și urechiușă mare (1setx1000)	CE, ISO

Lotul 17 Eprubetă din plastic transparente conice, fără capac, 10ml	TYD13 Eprubete din polistirol 16x102 mm, volum 10 ml fara capac	China	NTL Co., Ltd	1.eprubetă din plastic conice 2. fără capac 3.volum 10 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul /modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).	Eprubete din polistirol 16x102 mm, volum 10 ml, fara capac	CE, ISO
---	---	-------	--------------	---	--	---------

Lotul 18 Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrate de Na 3,2% (3 ml)	TYK10 Eprubetă cu citrat Na 3,2% volum sînge 3 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacumate PET	China	NTL Co., Ltd	Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,2% (3 ml) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile susmenționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).	Eprubetă cu citrat Na 3,2% volum sînge 3 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacumate PET	CE, ISO
---	---	-------	--------------	---	---	---------

Lotul 19 Vacutainere hematologie 12x75mm cu dop nesteril K3EDTA, Volum de singe 5 ml	TYK11 Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 13x75 mm, vacumată PET	China	NTL Co., Ltd	1. material: PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).	Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 13x75 mm, vacumată PET	CE, ISO
--	--	-------	--------------	--	--	---------

Semnat: Numele, Prenumele: **Andrei Ionașcu** În calitate de: **Director Comercial**
Ofertantul: **„LifeMed Group” SRL** Adresa: **MD-3733, mun.Chișinău, com.Trușeni, str.Răzeșilor, 9**