

Specificații tehnice (F4.1)									
Numărul licitației:	Licitație Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1626956559191					Data: „09” august 2021		Alternativa nr.: _____	
Denumirea licitației:	"Achiziționarea seturilor de teste iFOBT pentru depistarea sângelui ocult în mase fecale necesare IMSP Institutul Oncologic pentru anul 2021"					Lot: _____		Pagina: __ din __	
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	9
33100000-1	1	Set iFOBT (Immunological Faecal Occult Blood Test),	Set iFOBT (Immunological Faecal Occult Blood Test),	72001	SUA	LumiQuick	Dispozitiv teste iFOBT- caseta de testare sigilată ermetică cu 2 ferestre- una pentru probă, a doua pentru testare cu indicatorii C-control și T- test poziționați lateral ferestrei de testare. Tub de colectare a probei -tub cu capac cu filet ce conține soluție de tampon de extracție. Instrucțiune de utilizare. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	Dispozitiv teste iFOBT- caseta de testare sigilată ermetică cu 2 ferestre- una pentru probă, a doua pentru testare cu indicatorii C-control și T- test poziționați lateral ferestrei de testare. Tub de colectare a probei -tub cu capac cu filet ce conține soluție de tampon de extracție. Instrucțiune de utilizare. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	Certificat de Conformitate CE; ISO 13485:2016

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

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