

## Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: COP nr. ocds-b3wdp1-MD-1706525135560 din 09.02.2024						
Obiectul de achiziție: Reagenți și consumabile de laborator (anul 2024)						
Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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
<b>Bunuri:</b>						
<b>Lotul 3. Reactivi și consumabile pentru Coagulometrul semiautomat TECO Coatron X Pro</b>						
Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) liofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI Ambalaj: 10X4ml (800 teste)	A0230-040	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) liofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI <b>Ambalaj: 10X4ml (800 teste)</b>	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) liofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI <b>Ambalaj: 10X4ml (800 teste)</b> . Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428744</b>
Set pentru determinarea fibrinogenului pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj 10X2ml (800teste)	A0511-020	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set pentru determinarea <b>fibrinogenului</b> pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj 10X2ml (800teste)</b>	Set pentru determinarea <b>fibrinogenului</b> pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj 10X2ml (800teste)</b> . Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428749</b>

IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste)	A0590-125	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste)	IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste). Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000107689</b>
Set pentru determinarea APTT cu Ca Cl <sub>2</sub> 0.0025M pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", Ambalaj 10x5 ml TEClot APTT-S + 10 x 5 ml CaCl <sub>2</sub> 0,025 M (2000 teste)	A0320-050+A0350-050	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Set pentru determinarea <b>APTT cu Ca Cl<sub>2</sub> 0.0025M</b> pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", <b>Ambalaj 10x5 ml TEClot APTT-S + 10 x 5 ml CaCl<sub>2</sub> 0,025 M (2000 teste)</b>	Set pentru determinarea <b>APTT cu Ca Cl<sub>2</sub> 0.0025M</b> pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", <b>Ambalaj 10x5 ml TEClot APTT-S + 10 x 5 ml CaCl<sub>2</sub> 0,025 M (2000 teste)</b> . Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428747+DM000107678</b>
Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl-1 ml	P6001-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj fl-1 ml</b>	Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj fl-1 ml</b> . Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428756</b>
Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl-1 ml	P6101-010	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj fl-1 ml</b>	Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" <b>Ambalaj fl-1 ml</b> . Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428757</b>

Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl-1 ml	P8001-005	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl-1 ml	Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" Ambalaj fl-1 ml. Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000428754</b>
Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător	24 100 00	Germania	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTION TRADING GMBH	Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător	Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător. Broșura, manual de utilizare și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000355634</b>
<b>Lotul 5. Teste diagnostice pentru analiza de rutină a urinei compatibile cu analizatorul de urină Mission ® U120Smart</b>						
Teste de rutină pentru determinarea a 11 parametri în proba de urină: Leucocite, Nitrit, Urobilinogen, Bilirubin, Proteine, Sânge, pH, Greutatea specifică, Cetone, Glucoza și Acid ascorbic.	U031-111 (11A)	SUA	ACON LABORATORIES INC.	Teste de rutină pentru determinarea a <b>11</b> parametri în proba de urină: Leucocite, Nitrit, Urobilinogen, Bilirubin, Proteine, Sânge, pH, Greutatea specifică, Cetone, Glucoza și Acid ascorbic.	Teste de rutină pentru determinarea a <b>11</b> parametri în proba de urină: Leucocite, Nitrit, Urobilinogen, Bilirubin, Proteine, Sânge, pH, Greutatea specifică, Cetone, Glucoza și Acid ascorbic. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000358199</b>

Teste de rutină pentru determinarea a 3 parametri în proba de urină: Proteine, Glucoza și Cetone	U031-031 (3K)	SUA	ACON LABORATORIES INC.	Teste de rutină pentru determinarea a 3 parametri în proba de urină: Proteine, Glucoza și Cetone	Teste de rutină pentru determinarea a 3 parametri în proba de urină: Proteine, Glucoza și Cetone. Broșura și instrucțiunea de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000358220</b>
<b>Lotul 6. Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid la Troponina I.</b>						
Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid la Troponina I.	GDTR0-402b	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Test rapid la Troponina I.	Test rapid la Troponina I. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000450645</b>
<b>Lotul 7. Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid la Procalcitonina.</b>						
Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid la Procalcitonina.	GDPCT-T402a	China	ZHEJIANG ORIENT GENE BIOTECH CO.,LTD	Test rapid la Procalcitonina.	Test rapid la Procalcitonina. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM000450649</b>
<b>Lotul 10. Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid anti-HCV.</b>						

Teste imunologice cu determinare rapidă. Test rapid anti-HCV.	GCHCV-402a	SUA	HEALGEN SCIENTIFIC, LLC.	Test rapid anti-HCV.	Test rapid anti-HCV. Instrucțiune de la producător se anexează.	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO; Autorizație; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- Nr. <b>DM0049982</b>
---	------------	-----	-----------------------------	----------------------	---	---

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

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