

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea:

**Produselor diagnostice, reactivelor chimice și consumabilelor medicale, consumabilelor de laborator, dezinfectanți necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2022**

prin procedura de achiziție:

**Licitatie deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul Național de Transfuzie a Sângelui*
2. IDNO: *1006601004242*
3. Adresa: *mun. Chișinău , str. Academiei, 11,*
4. Numărul de telefon/fax: *022-10-90-80/022-10-90-85*
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: ; [singe@ms.md](mailto:singe@ms.md); [www.cnts.md](http://www.cnts.md)
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): *Instituție Medico-Sanitară Publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33600000-6	Pipetă, tip VII	Bucată	10000	<b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunohematologice. <b>Proprietăți:</b> a) din plastic transparent; b) nesterile; c) gradată; d) volum 1 ml. <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.	1536,00

2	33600000 -6	Eprubetă, tip I	Bucată	500	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> volum 6 ml, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, asigurată cu presiune vid și clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei eprubete.</p>	642,00
3	33600000 -6	Eprubetă, tip II	Bucată	7600	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate</p>	8937,60

					<p>pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p>	
4	33600000 -6	Eprubetă, tip VI	Bucată	1500	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 10 ml;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) formă conică negradată.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	442,80
5	33600000 -6	Tub tip I	Metru	30	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate</p>	10558,80

					<p>pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare sub presiune a preparatelor și soluțiilor.  <b>Proprietăți:</b>  Tub de silicon de uz farmaceutic.  <b>Dimensiuni:</b>  a) diametrul intern – 9,5 mm.  b) diametrul extern - 15,9 mm.  Rezistent la reagenți chimici.  Rezistent la temperatura de plus 132°C.  <b>Forma de ambalare:</b>  livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).  <b>Prezenta mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub</p>	
6	33600000 -6	Tub tip II	Metru	30	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM  Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare sub presiune a preparatelor și soluțiilor.  <b>Proprietăți:</b>  Tub de silicon de uz farmaceutic  <b>Dimensiuni:</b>  a) diametrul intern – 9 mm  b) diametrul extern - 12 mm.  Rezistent la reagenți chimici.  Rezistent la temperatura de plus 132°C.  <b>Forma de ambalare:</b>  livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).  <b>Prezenta mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub</p>	9360,00

7	33600000 -6	Tub tip III	Metru	30	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare sub presiune a preparatelor și soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p><b>Dimensiuni:</b> a) diametrul intern – 5 mm b) diametrul extern -8 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici. Rezistent la temperatura de plus 132°C.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p><b>Prezența mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub</p>	3780,00
8	33600000 -6	Furtun, tip II	Metru	40	<p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic, rezistent la reagenți chimici.</p> <p><b>Dimensiuni:</b> a) diametrul ID – 8,0 mm. b) diametrul OD – 11,2 mm. c) grosime perete tub – 1,6</p>	29760,00

					<p>mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire-31,2 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 0,5 atm</p> <p>f) presiune maximă T+71° - 0,4 atm</p> <p>Tip material –Silicon Tygon 3350</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare)”</p> <p><b>Prezenta mostrei obligatoriu:</b> cel puțin 1 metru de furtun</p>	
9	33600000 -6	Furtun tip III	Metru	50	<p><b>Certificări:</b> Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la dozarea soluțiilor sterile, fără presiune.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic, rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul ID–1,6 mm.</p> <p>b) diametrul OD–2,4 mm.</p> <p>c) grosime perete tub–4,8 mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire-6,2 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 1,5 atm</p> <p>f) presiune maximă T+71° - 1,4 atm</p> <p>Tip material – Silicon Tygon 3350</p> <p>Rezistent la temperatura de plus 132°C.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p><b>Prezenta mostrei obligatoriu:</b> cel puțin 1 metru de furtun</p>	21000,00

10	33600000 -6	Furtun,tip V	Metru	40	<p><b>Certificări:</b> Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează în proces filtrare sub presiune și ultrafiltrare a preparatelor biomedicale</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic, rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID-8,0 mm. b) diametrul OD-14,4 mm. c) grosime perete tub-3,2 mm. d) raza minimă de îndoire-22,0 mm e) presiune maximă la T+22° - 2,4 atm</p> <p><b>Tip material</b> - Tygon E-3603</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p><b>Prezența mostrei obligatoriu:</b> cel puțin 1 metru de furtun</p>	63360,00
11	33600000 -6	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Bucată	650	<p><b>Certificări:</b></p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- Confirmarea efectuării</p>	25896,00

					<p>programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p><b>Proprietăți:</b>  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin:  a) 1 la număr;  b) cu un volum de 400 ml;  Containerele vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;  b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;  c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacuă;  b) dotată cu holder și ac;</p>	
--	--	--	--	--	---	--



					<p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurate cu clame;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține :</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ;</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.</p> <p>f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p><b>Prezența mostrei:</b> 5 unități</p>	
12	33600000-6	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Bucată	750	<p><b>Certificări:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- prezentarea a 5</li> </ul>	258210,00

					<p>unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>- <b>Destinație:</b> pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p><b>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</b></p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic;</p> <p>c) compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuă;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 200 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de sodiu 4%;</p> <p>b) steril, apirogen;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>sanguine;</p> <p>a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>	
13	33600000-6	Garou	Bucată	200	<p><b>Certificări:</b> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p><b>Destinație:</b> pentru fixarea brațului în timpul recoltării sângelui.</p> <p><b>Proprietăți:</b> bandă/tub elastic, de cauciuc,</p>	2520,00

					<p>rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante, și ușor de manevrat la detașare cu o singură mână;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p> <p><b>Prezența mostrei:</b> 3 unități</p>	
14	33600000-6	Hîrtie de pergament	Kg	65	<p><b>Certificări:</b> Declarația de conformitate CE sau SM</p> <p><b>Destinația:</b> pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p><b>Aspectul:</b> rulouri sau folii</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>	5752,08
15	33600000-6	Test Combina 3	Bucată	200	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinația:</b> pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte. Material pentru investigații: urina</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	86,40
16	33600000-6	Tripton soya bulion	Kg	0,500	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională</p>	660,00

					<p>autorizată</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări diagnostice in-vitro de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>	
17	33600000-6	Metanol	Kg	1	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid, incolor, miros asemnator alcoolului. Formula chimică — CH<sub>3</sub>OH</p> <p><b>Forma dc ambalare:</b> ermetic închis, etichitare conform Directivelor EC (denumirea reactivului, formula chimica, data de valabilitatea si condițiile de păstrare)</p>	150,00
18	33600000-6	Reactiv Nessler	Kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE</p>	60,00

					<p>nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH). confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> lichid, de culoare galbenă, miros inodor <b>Formula chimică</b> -K 2 [HgI4]x2 H2O <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichitare conform Directivelor EC (denumirea reactivului, formula chimica, data de valabilitatea si condițiile de păstrare)</p>	
19	33600000-6	Acid sulfuric	Kg	1	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH). - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> lichid, incolor, fără miros. Formula chimică – H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> <b>Concentrația:</b> 95,6% <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	390,00
20	33600000-6	Acid clorhidric 0,1N	Bucată	10	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18</p>	1740,00

					<p>decembrie 2006 (REACH).</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid uleios transparent, incolor</p> <p><b>Formula chimică -</b> H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub></p> <p><b>Concentrația:</b> 95,6%</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	
21	33600000-6	Acid clorhidric concentrat	Litru	50	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH -ului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p><b>Formula chimică:</b> HCl</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și</p>	8100,00

					condițiile de păstrare.	
22	33600000 -6	Citrat de sodiu	Grame	500	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru pregătirea soluției tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate și pentru a evita coagularea singelui în realizarea examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă sau cristale incoloro fără miros, chimic curată.</p> <p><b>Formula chimică:</b> <math>C_6H_5Na_3O_7</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	660,00
23	33600000 -6	Acid acetic glacial	Litri	1	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid</p>	165,50



					<p>incolor cu miros înțepător de oțet,  <b>Formula chimică</b> –  <math>\text{CH}_3\text{COOH}</math>            Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8%  <b>Forma de ambalare:</b>            ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	
24	33600000-6	Azid de sodiu	Grame	100	<p><b>Certificare:</b>            - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)            - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia            -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă  <b>Destinație:</b> pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.  <b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.  <b>Formula chimică:</b>  <math>\text{NaN}_3</math>  <b>Forma de ambalare:</b>            ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	582,00
25	33600000-6	Acid de oxalat, 0,1N	Bucată	10	<p><b>Certificare:</b>            - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)            - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia            -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă  <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.  <b>Proprietăți:</b> Lichid, incolor, miros inodor.  <b>Formula chimică</b> –</p>	3240,00

					(COOH) <sub>2</sub> x2H <sub>2</sub> O <b>Forma de ambalare:</b> Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
26	33600000 -6	Liniment sintomicină 10%	Bucată	5	<b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator <b>Proprietăți:</b> liniment <b>Forma de ambalare:</b> tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.	3000,00
27	33600000 -6	Geloză nutritivă	Kg	1	<b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru examinări diagnostice in-vitro de laborator. <b>Proprietăți:</b> Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe	982,80

					fiecare componentă..	
28	33600000 -6	Acetat de sodiu	Kg	3,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale și examinărilor de laborator</p> <p><b>Proprietăți:</b> solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic.</p> <p>Formula chimică - <math>\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}</math>.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p>	2070,00
29	33600000 -6	Definilamin	Grame	50	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.</p> <p>Formula chimică – <math>\text{C}_6\text{H}_5\text{NHC}_6\text{H}_5</math>.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de</p>	1470,00

					pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
30	33600000 -6	Sulfat de sodiu	Kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid, alb, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p><b>Formula chimică –</b> Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	385,20
31	33600000 -6	Azopiram	Set	10	<p><b>Certificare:</b></p> <p>Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p>	546,48

32	33600000 -6	Hidroxid de sodiu soluție 0,1 N	Bucată	10	<p><b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator <b>Proprietăți: Soluție,</b> alb, miros - indoor,0,1 mol/l <b>Formula chimică –</b> NaOH <b>Forma de ambalare:</b> Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	267,00
33	33600000 -6	Hidroxid de sodiu	Kg	65	<p><b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale și pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge; <b>Proprietăți:</b> bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat, Concentrație: nu mai puțin de 95%; <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este</p>	3857,10

					necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
34	33600000 -6	Nitrat de argint	Bucată	4,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid, incolor, fără miros Formula chimică – <math>\text{AgNO}_3</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	17840,00
35	33600000 -6	Potasiu permanganat, 0,1N	Bucată	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p><b>Formula chimică –</b> <math>\text{KMnO}_4</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2388,00
36	33600000 -6	Oxalat de amoniu	Kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform</li> </ul>	34,50

					<p>Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid încolor, solubil în apă.</p> <p><b>Formula chimică -</b> (COONH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> x H<sub>2</sub>O</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare)</p>	
37	33600000-6	Caprilat de sodiu	Kg	5,0	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b>se întrebuințează ca stabilizator la producerea Albuminei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>NaO<sub>2</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	23400,00
38	33600000-6	Clorură de amoniu	Kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006</p>	54,00

					<p>(REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid alb, fără miros, ușor solubile în apă</p> <p>Formula chimică - NH<sub>4</sub>Cl</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare)</p>	
39	33600000-6	Clorura de sodiu	Kg	35	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p><b>Formula chimică:</b> NaCl</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	6300,00
40	33600000-6	Glucosa –monohidrat D+	Kg	1,5	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul</p>	1062,00



					<p>va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – <math>C_6H_{12}O_6 \times H_2O</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	
41	33600000-6	Clorura de calciu	Kg	1	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea serului standard izohemoglutinant OAB.</p> <p><b>Proprietăți:</b> soluție cristalică, higroscopic. Formula chimică – <math>CaCl_2</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	420,00
42	33600000-6	Glicerină	Kg	50	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p>	2850,00

					<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea peliculei izogene de fibrină.</p> <p><b>Proprietăți:</b> vîscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestică bine cu apa, chimic curată.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>(OH)<sub>3</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	
43	33600000 -6	Amoniac soluție 25%	Litri	3,0	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Lichid limpede, incolor, miros – înțepător, concentrația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – NH<sub>4</sub>OH</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	810,00
44	33600000 -6	Clorură de cobalt	Grame	100	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006</p>	1152,00

					<p>(REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul colorației preparatului biomedical Glunat.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale de culoare roșie sau roșie-violet, ușor solubil în apă și alcool.</p> <p>Formula chimică – <math>\text{CoCl}_2 \times 6\text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	
45	33600000 -6	Uranin (Fluoresceină )	Gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant ABO.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Pulbere de culoare roșie sau roșu-oranj.</p> <p><b>Formula chimică:</b> <math>\text{C}_{20}\text{H}_{12}\text{O}_5</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	534,00

46	33600000 -6	Hidrogenocarbonat de sodiu	Kg	1,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – NaHCO<sub>3</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	264,00
47	33600000 -6	Verde de briliant	Gr	5	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>27</sub>H<sub>34</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată</p>	810,00

					denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
48	33600000 -6	Eosin	Gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Praf de culoare roșie.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>20</sub>H<sub>6</sub>Br<sub>4</sub>Na<sub>20</sub>+C<sub>20</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>Na<sub>20</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	600,00
49	33600000 -6	Albastru de metilen	Gr	5	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>CIN<sub>3</sub>S</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic,</p>	324,00

					etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
50	33600000 -6	Albastru de trypan	Gr	5	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p><b>Proprietăți:</b> Praf de culoare albastră.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>34</sub>H<sub>24</sub>N<sub>6</sub>Na<sub>4</sub>O<sub>14</sub>S<sub>4</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	720,00
51	33600000 -6	Levomicetină (chloramphenicolium)	Gr	15	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare gălbui, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase , ușor solubil în alcool etilic. Formula chimică –</p>	39,00

					C11H12Cl2N2O5 <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	
52	33600000 -6	Neomicină sulfat	Gr	10	<b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard <b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare crem, chimic curat, ușor solubil în apă, insolubil în dizolvanți organici. Formula chimică – C23H48N6O17S <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	3540,00
53	33600000 -6	Gentamicină sulfat	Gr	5	<b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Preparat	1770,00

					<p>antibacterian , spectru larg de actiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă sau ușor crem, chimic curată,hygroscopic,ușor solubil în apă,insolubil în alcool</p> <p>Formula chimică – C19-21H39-43N5O7 2,5H2SO4</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de</p>	
54	33600000-6	Reagent monoclonal anti-A <sub>1</sub>	Fl	3	<p><b>Certificare:</b>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p><b>Sensibilitate:</b> a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p><b>Specificitate</b> - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p><b>Aspectul exterior și interior</b> - fără ruloari și precipitat.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> în flacoane de 5ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>	145,80



					menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	
55	33600000 -6	Card cu gel pentru identificare antigene ABO și Rhesus D	Examinări	240	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul ABO și Rhesus D.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali anti-A, anti-B și anti-D. Configurații prezente: Anti - A, Anti - B, Anti - AB, Anti - DVI+, Anti - DVI - și control negativ. Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul din dotația laboratorului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare). Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>	22809,60
56	33600000 -6	Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus și Kell	Examinări	240	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților</p>	38361,60

					<p>după sistemul Rhesus și Kell.</p> <p><b>Proprietăți:</b>          Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali în următoarele configurații: anti-C, anti-c, anti-E, anti-e, anti-Kell și control negativ.          Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.          Compatibil cu echipamentul din dotația laboratorului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b>          Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare).          Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>	
57	33600000-6	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip II	MI	200	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM          Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p><b>Proprietăți:</b>          - pH 6,5 - 7,0.          - asigurarea creșterii ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;          Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> în flacoane de 50ml, 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	162,00
58	33600000-6	Ruloari cu bandă continuă autocolantă	Ruloari	800	<p><b>Certificare:</b> Certificatul de conformitate CE/          Declarația de</p>	127500,00

					<p>conformitate CE sau Declarația de conformitate SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Prezentarea a 5 unități de mostre pentru testare</b></p> <p><b>Destinația:</b> pentru marcarea produselor sanguine validate;</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a)compatibil cu imprimanta cod/bare conformă cu tehnologia existentă;</p> <p>b)termorezistente:</p> <p>- la temperatură joasă: de la minus 25°C minus 80°C;</p> <p>- la decongelare rapidă la temperatura de pînă la plus 37°C;</p> <p>c) ușor decupabile;</p> <p>d)lățimea liniei de decupare a autocolantei pînă la 2,5 mm;</p> <p>d)dimensiuni a etichetei decupabile: 10x10cm</p> <p><b>Forma de livrare: rulou</b></p>	
59	33600000-6	Material de control, nivel înalt,	Set	12	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj</p>	12096,00

					securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	
60	33600000 -6	Material de control, de nivel scăzut,	Set	12	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	12096,00
61	33600000 -6	Material de control, nivel normal	Set	12	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele</li> </ul>	12096,00

					<p>produsului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	
62	33600000 -6	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Set	12	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și</p>	23587,20

					<p>hemoglobinei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> set din 3 flacoane cu volume, în cantități suficiente pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului..</p>	
63	33600000-6	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine	Flacon	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Destinație:</b> curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de</p>	2868,00

					identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	
64	33600000 -6	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Bucată	16	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> recipient cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	10488,96
65	33600000 -6	Set pentru determinarea fibrinogenului	Set	48	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80%</li> </ul>	20062,08

					<p>din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare – fotocolorimetrică; Forma de ambalare:</p> <p><b>Conținutul setului:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) trombin leofilizat- 1 fl</li> <li>b) concentrat bufera imidozol (5ml)-1fl</li> <li>c) plasma de control testată după fibrinogen - 1fl</li> </ul> <p>Prezența obligatorie a materialului de control normal și pathologic.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	
66	33600000-6	Set de reagenți pentru determinarea activității factorului VIII la componentele sanguine	Set	16	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului</li> </ul>	18240,00



					<p>reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Proprietăți:</b> Setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % și mai mare;</p> <p>Coefficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;</p> <p>Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	
68	33600000-6	Plasmă de control pentru nivel patologic a sistemului de hemostază	Flacoane	12	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de</li> </ul>	1224,00

					<p>valabilitate a acestuia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine. <b>Proprietăți:</b> plasmă stabilizată și liofilizată,</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	
69	33600000-6	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază, obligator a activității factorului VIII	Flacoane	12	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate</p>	5472,00

					<p>sanguine. <b>Proprietăți:</b> plasmă stabilizată și liofilizată;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	
70	33600000 -6	Set pentru electroforeză	Set	1	<p><b>Certificare:</b> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p><b>Conținutul setului:</b> -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p>	11045,81

					<p><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	
71	33600000 -6	Toxin stafilococic	MI	150	<p><b>Certificare:</b> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p><b>Proprietăți:</b> Lichid a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test în vitro; Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în</p>	40500,00

					container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	
72	33600000 -6	Standard alfastafilalizin	MI	20	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p><b>Proprietăți:</b> soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacoane a câte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	6264,00

73	33600000 -6	Anatoxină antistafilococică	MI	160	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Suspensie a) opalescentă de culoare albă-gălbuie, b) conține anatoxină antistafilococică în formă purificată și adsorbată; Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiole/flacon a câte 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta fiolei/flaconului.</p>	24192,00
74	33600000 -6	Indicator chimic, tip I	Set	4	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80%</li> </ul>	672,00

					<p>din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoidicator, adeziv, în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	
75	33600000 -6	Indicator chimic, tip II	Set	5	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoidicator, în interior T° de topire 132° ±2 și 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	756,00
76	33600000 -6	Indicator chimic, tip III	Set	3	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM</li> </ul>	504,00

					<p>și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoincindicator, adeziv, T°de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	
77	33600000-6	Indicator chimic, tip V	Set	4	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoincindicator, adeziv, T°de topire 180° - 200 °C</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor</p>	604,80



					de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.	
78	33600000 -6	Ace getabile pentru seringi	Bucată	8000	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru venepuncție.</p> <p><b>Proprietăți:</b> sterile, apirogene, de uz unic; Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>	2720,00
79	33600000 -6	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat</p>	1278,00

					în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).	
80	33600000 -6	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	1278,00
81	33600000 -6	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată.</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> </ul>	1620,00

					<p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	
82	33600000 -6	Tulpini de referință pentru Candida albicans	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p>	1620,00

					<p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	
83	33600000-6	Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	1620,00
84	33600000-6	Stripuri B.Stearothermophilus	Bucată	1000	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>- prezența instrucțiunii de</p>	5400,00

					<p>utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Indicator</p> <p>a)biologic;</p> <p>b)din hîrtie sub formă de benzi.</p> <p>Temperatură de sterilizare: plus,121°C, 132°C, 180°C.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	
85	33600000-6	Standard turbiditate MakFarland 1,0 UN	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b></p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent</p>	476,40

					<p>în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p><b>Proprietăți:</b> corectare turbiditate suspensii bacteriene 1 UN</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	
86	33600000 -6	Standard turbiditate MakFarland 0,5 UN	Bucată	1	<p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p><b>Proprietăți:</b> corectare turbiditate suspensii bacteriene 0,5 UN</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	476,40
87	33600000 -6	Tampon steril	Bucată	11000	Declarație de conformitate CE/SM	16060,00

					<p>și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinația:</b> pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a) material nețesut - viscoză;</p> <p>b) capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c) densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b) grosimea pernuței – 6 mm</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare tampon va fi ambalată separat; ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p> <p><b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	
88	33600000-6	Tampon mare îmbibat cu alcool	Bucată	5000	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se</p>	564,00

					<p>confirmă cerințele produsului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinația:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)steril;</li> <li>b) pentru uz medical;</li> <li>c) de uz unic;</li> <li>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</li> </ul> <p><b>Tipul materialului:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)material nețesut - Viscoză;</li> <li>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</li> <li>c)densitatea 70-90g/m.p.</li> </ul> <p><b>Dimensiuni:</b> tip mare „LARGE”</p> <p><b>Forma de ambalare:</b>fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, ” LARGE”.</p> <p><b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	
89	33600000-6	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Bucată	3500	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului</li> </ul>	3318,00



					<p>de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți:</b>  a)steril;  b)pentru uz medical;  c) de uz unic;  d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.  Tipul materialului:  a)material neșesut - viscoză;  b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;  c)densitatea 70-90g/m.p.  Dimensiuni: tip mare „LARGE”  <b>Forma de ambalare:</b>fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.  <b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	
90	33600000 -6	Cearșafuri medicale 200*90 cm	Rulu	15	<p><b>Certificări:</b> certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale  Cerințe tehnice:  a) Material neșesut, SMS 19 g/m.p  b) Dimensiuni 200*90 cm  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menținerea datelor de identitate (denumire, număr lot/seria, condiții de păstrare)</p>	6120,00
91	33600000 -6	Dezinfecția suprafețelor cu	Litru	60000,00*	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b></p>	8820,00

		semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (alternativa 1)			<p><b>Certificări:</b>  confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;  -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;  - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;  - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot  -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale  <b>Cerințe Tehnice:</b>  <b>Acțiunea dezinfectantului:</b>  a)virucidă  b)bactericidă,  c)tuberculocidă,  d)fungicidă,  e)sporicidă</p>	
--	--	---	--	--	---	--

					<p><b>Proprietăți:</b>  a)substanță activă:  diclorizocianurat de sodiu,  b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile);  <b>Expoziția:</b> pînă la 30 minute  <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b>  <b>Forma de ambalare:</b>  livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
92	33600000-6	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (alternativa 2)	Litru	40000,00*	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b>  <b>Certificări:</b>  confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;  -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;  - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;  - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - confirmarea prezentării certificatului de calitate</p>	9072,00

					<p>pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe Tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a)substanță activă: clorură de alchidimetilbenzil amoniu, aldehydă glutarică b)produs concentrat lichid;</p> <p><b>Expoziția:</b> până la 30 minute</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
93	33600000-6	Dezinfecția deșeurilor medicale	Kilogram	150	<p><b>Certificări:</b></p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea</p>	2250,00

					<p>conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a)virucidă, b)bactericidă, c)tuberculocidă</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a)cubstanța activă - clor activ 26% -32% b) produs concentrat pulbere; c) pentru toate formele de deșeuri medicale.</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
94	33600000-6	Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită	Litru	2000	<p><b>Certificări:</b></p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de</p>	33600,00

					<p>stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40%</p> <p>b) produs concentrat lichid</p> <p>c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p><b>Expoziția:</b> 120 minute  <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b>  <b>Forma de ambalare:</b>  livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
95	33600000 -6	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor	Litru	360	<p><b>Certificări:</b>  -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;  - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;  - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;  -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot  -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p>	39924,00

					<p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a) virucidă, b) bactericidă, c) tuberculocidă.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) dotat cu dozator b) substanța activă bazată pe etanol și bigluconat de clorhidrină sau etanol și didecildimetilammoniu clorid c) produs concentrat lichid sau gel cu Ph neutru; d) să nu provoace alergii, iritații a pielii;</p> <p><b>Expoziția :</b> 30 secunde</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
96	33600000-6	Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită alternativa 1	Litri	4800	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b></p> <p><b>Certificări:</b> confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 –</p>	4939,20



					<p>confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>virucidă, bactericidă, tuberculocidă</p> <p><b>Proprietăți</b> - - substanță activă: perborat de sodiu, tetra acetil etilen diamină;</p> <p>-Ph neutru</p> <p>- produs concentrat pulbere/praf sau lichid,</p> <p>- cu inhibitori de coroziune;</p> <p><b>Expoziția:</b> pînă la 15 minute</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 an</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	
97	33600000 -6	Dezinfectarea, curățarea utilajului medical, sistemelor de ventilare și climatizatoare pentru spațiile medicale alternativa 2	Litri	4800	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b></p> <p><b>Certificări:</b> confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv</p>	9600,00

					<p>și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe Tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>virucidă, bactericidă, tuberculocidă</p> <p><b>Proprietăți</b> - - substanță activă: aldehydă glutarică, sare cuaternară de amoniu sau/ori dodecil diamin clorid</p> <p>-Ph neutru</p> <p>- produs concentrate lichid,</p> <p>- cu inhibitori de coroziune;</p> <p><b>Expoziția:</b> până la 15 minute</p> <p><b>Termen total de</b></p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<b>valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b> <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>1 078 807,11 lei cu TVA</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. *nu se aplică*
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: *nu vor fi acceptate*
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: *01.01.2022-31.12.2022*
13. Termenul de valabilitate a contractului: *31.12.2022*
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): *nu se aplică*
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): *nu se aplică*
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAE	Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
2	Oferta	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
3	Cerere de participare (Anexa nr.7)	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
4	Declarație privind valabilitatea ofertei (Anexa nr. 8)	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
5	Specificații tehnice pentru bunurile oferite	Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
6	Specificații de preț pentru bunurile oferite	Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
7	Declarație	De conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativiu
8	Declarație	De confirmare că la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de	Obligativiu

		80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	
9	Declarație	De confirmare a prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului	Obligatori
10	Mostrele pentru bunurile oferite	La cererea autorității contractante pentru bunurile oferite conform cerințelor specificațiilor tehnice	Obligatori
11	Garanția pentru ofertă (Anexa nr. 9) sau transfer la contul autorității contractante	<b>În cuantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA.</b> Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului. Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 9 din documentația standard <b>sau</b> Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X cu nota”Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender”	Obligatori
12	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020. În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și AAP.	Obligatori pentru câștigătorii procedurii
13	Garanție de bună execuție	<b>În cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.</b> Garanția de bună execuție a contractului se constituie sau din garanție bancară sau din transfer pe contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat	Obligatori pentru câștigătorii procedurii la semnarea contractului

		Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X cu nota ”Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender”	
--	--	---	--

17. Garanția pentru ofertă, după *în quantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA.*
18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz *în quantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.*
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz *nu se aplică*
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): *nu se aplică*
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): *nu se aplică*
22. Ofertele se prezintă în valuta *lei MD*
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: *prețul cel mai scăzut*
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: *nu se aplică*

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:  
*conform SIA RSAP*
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: *120 zile*
28. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP*  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:  
*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: *limba de stat*
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: *nu se aplică*
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:  
*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*  
*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*  
*Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): *nu se aplică*

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: *nu se aplică*
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: *nu se aplică*
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *conform SIA RSAP*
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic                              | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | <i>Se accepta</i>            |
| Sistemul de comenzi electronice                                  | <i>Nu se accepta</i>         |
| Facturarea electronică   | <i>Se accepta</i>            |
| Plățile electronice  | <i>Se accepta</i>            |
38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): *nu se aplică*
39. Alte informații relevante: *nu se aplică*

Conducătorul grupului de lucru:

SILVIA ROȘCA

