

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	U/m	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Termenul de livrare	Valoarea estimată
1	Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti – A dintr-un lot A hibridomei	ml	1120	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22400 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	3 870,72
1	Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv: - din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei	ml	1120	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22400 de examinări) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	4 112,64

2	Reagent monoclonal anti –B, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei	Reagent monoclonal anti – B, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei	ml	1120	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22400 de examinări) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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 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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	3 870,72
2	Reagent monoclonal anti –B, inclusiv: din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	Reagent monoclonal anti – B, inclusiv: din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	ml	1120	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22400 de examinări) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	3 870,72
3	Reagent monoclonal anti – AB		ml	1520	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 30400 de examinări) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	8 372,16

				<p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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> </ul>			
4	Reagent monoclonal anti - D IgM	Reagent monoclonal anti - D IgM	ml	1660	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 33200 de examinări) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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 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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	9 179,14
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml	1760	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 35200 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	9 732,09

				<p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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> <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> </ul>			
6	Reagent monoclonal anti-Kell	Reagent monoclonal anti-Kell	ml	1510	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 30200 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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 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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	66 536,64
7	Reagent monoclonal anti-k	Reagent monoclonal anti-k	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și</p>	I tranșă martie 2022,	17 280,00

					<p>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. - 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>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>		
8	Reagent monoclonal anti-C	Reagent monoclonal anti-C	ml	240	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 4800 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără rului și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - 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>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	15 863,04
9	Reagent monoclonal anti-c	Reagent monoclonal anti-c	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - 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>Aspectul - fără rului și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>	I tranșă martie 2022,	5 287,68

				<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> </ul>			
10	Reagent monoclonal anti-E	Reagent monoclonal anti-E	ml	360	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 7200 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM.  Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă  a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.  b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.  Aspectul - fără rulouri și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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; 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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	16 212,96
11	Reagent monoclonal anti-e	Reagent monoclonal anti-e	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM.  Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă  a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.  b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.  Aspectul - fără rulouri și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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; 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> </ul>	I tranșă martie 2022,	5 287,68

12	Reagent monoclonal anti Fya	Reagent monoclonal anti Fya	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - 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;  - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	I tranșă martie 2022,	12 528,00
13	Reagent monoclonal anti Fyb	Reagent monoclonal anti Fyb	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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.  - 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;  - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	I tranșă martie 2022,	14 256,00
14	Reagent monoclonal anti Jka Reagent		ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p>	I tranșă martie 2022,	17 712,00

	monoclonal anti Jka				<p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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> </ul>		
15	Reagent monoclonal anti Jkb	Reagent monoclonal anti Jkb	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <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> </ul>	I tranșă martie 2022,	17 280,00
16	Reagent monoclonal anti S	Reagent monoclonal anti S	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p>	I tranșă martie 2022,	17 280,00



					<p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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 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> </ul>		
17	Reagent monoclonal anti s	Reagent monoclonal anti s	ml	80	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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 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> </ul>	I tranșă martie 2022,	18144
18	Ser antiglobulinic polispecific	Ser antiglobulinic polispecific	ml	3800	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 76000 de examinări). Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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. - Declarație de conformitate CE/SM 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> </ul>	I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	23 392,80

					<ul style="list-style-type: none"> <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> </ul>		
19	Pool eritrocite test standard	Pool eritrocite test standard	ml	1130	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22600 de examinări). Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Suspensia eritrocitară: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup sanguin 0.</li> <li>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</li> <li>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</li> </ol> </li> <li>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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> </ul>	Lunar pe parcursul anului 2022	225 774,00
20	Panel eritrocitar din 3 celule - test	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	36	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Suspensia eritrocitară: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup sanguin 0.</li> <li>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</li> <li>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</li> </ol> </li> <li>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</li> <li>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu</p>	Lunar pe parcursul anului 2022	209 640,96

					<p>informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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> </ul>		
21	Panel eritrocitar din 10 celule - test	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Suspensie eritrocitară: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup sanguin 0.</li> <li>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</li> <li>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</li> </ol> </li> <li>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</li> <li>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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> </ul>	Lunar pe parcursul anului 2022	84 240,00
22	IgG - celule acoperite	IgG - celule acoperite	ml	2680	<p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 73600 de examinări). Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Suspensie eritrocitară:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup bligato 0;</li> <li>b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;</li> <li>c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%;</li> <li>d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu</p>	Lunar pe parcursul anului 2022	228 657,60

					<p>informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. - 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>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>		
23	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	set	15000	<p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</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 dispozitivele DigiPlai 80.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</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 pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Sistema va fi asigurată cu conexiunea la soluția NaCl și soluția anticoagulantă.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul DigiPlai 80;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 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 preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) racordul, 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, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</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,</p>	I tranșă- Februarie, II tranșă- Aprilie, III tranșă- iunie, IV tranșă IctImbrie 2022	2 690 820,00

					<p>producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: 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, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</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> </ul>		
24	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</p>	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</p>	buc	48200	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) un volum de 400 ml;</li> <li>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</li> </ul> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</li> <li>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ul> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru eprubetă vacum;</li> <li>b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) asigurat cu clamă.</li> </ul> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>c) cu clamă.</li> </ul> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> </ul>	<p>I tranșă- Februarie, II tranșă- Aprilie, III tranșă- iunie, IV tranșă IctImbrie 2022</p>	<p>3 288 782,40</p>

				<p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: 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”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>			
25	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	buc	16000	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ol> <p>4) Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</li> <li>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</li> <li>c) asigurate cu clamă.</li> </ol> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru identificare serie/lot</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: 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”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie, II tranșă- Aprilie, III tranșă- iunie, IV tranșă IctImbrie 2022	251 712,00

26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite	buc	2100	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea concentratului eritrocitar.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml.</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat și produsului finit după centrifugare concentrat eritrocitar cu un volum de 500 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x10<sup>6</sup> într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine deleucocitat va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: 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”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșă- martie, II tranșă- iunie, III tranșă- septembrie 2022	296 352,00
----	--	--	-----	------	--	---	------------

					<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>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>		
27	Soluție aditivă pentru trombocite	Soluție aditivă pentru trombocite	fl	1250	<p>Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Containerul reprezintă:</p> <p>a) recipient de plastic;</p> <p>b) în volum de 500 ml;</p> <p>c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;</p> <p>Soluție din interiorul containerului:</p> <p>a) sterilă și apirogenă;</p> <p>b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor</p> <p>c) va oferi sursă de energie</p> <p>d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile).</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: 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”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>	I tranșă- mai, II tranșă-septembrie 2022	359 100,00
28	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doză de plasmă	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doză de plasmă	set	1200	<p>Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid și dietilftalat;</p> <p>Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citaferază Trima Accel și AmiCORE;</p> <p>Ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>Sistemul va fi asigurat cu port compatibil pentru adăugarea soluțiilor aditive produse de diferiți producători.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</p> <p>Soluție anticoagulantă:</p> <p>a) recipient de plastic,</p> <p>b) volum de 500 ml;</p> <p>c) sterilă, apirogenă;</p> <p>d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</p> <p>e) conținut de citrat, dexroză.</p>	I tranșă- mai, II tranșă-septembrie 2022	4 893 120,00



				<p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <p>a) 2 la număr</p> <p>b) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <p>a) 1 la număr;</p> <p>b) volum 500 ml</p> <p>c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</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> </ul>		
29	Autocolante marcare cod/bare	Autocolante marcare cod/bare	set	<p>70000</p> <p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Font standard industrial C39;</p> <p>Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare;</p> <p>Termorezistente la congelare: temperatura de până la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de până la plus 37°C;</p> <p>Ușor decupabile.</p> <p>Tip: pre-printate;</p> <p>Dimensiuni: 22 mm x 32 mm;</p> <p>Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă martie 2022,	245 490,00

30	Scarificatoare	Scarificatoare	buc	67000	<p>Destinația: pentru facilitarea recoltării sângelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)sterile;</p> <p>b) produse din oțel;</p> <p>c) de uz unic.</p> <p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pînă la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă martie, II tranșă septembrie 2022	8 361,60
31	Tampon steril	Tampon steril	buc	70000	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</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>Forma de ambalare: 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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	112 644,00
32	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	buc	123500	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b)pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu con-</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau</p>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	102 035,70

				<p>Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată;</p> <ul style="list-style-type: none"> <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 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. ținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</li> </ul> <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)material neșesut - viscoză;</li> <li>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</li> <li>c)densitatea 70-90g/m.p.</li> </ul> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: 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>		
33	Tampon mare îmbibat cu alcool	Tampon mare îmbibat cu alcool	buc	<p>214000</p> <p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</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>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)material neșesut - Viscoză;</li> <li>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</li> <li>c)densitatea 70-90g/m.p.</li> </ul> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: 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> <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>- 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 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	15 716,16
34	Lamele medicale	Lamele medicale	sud	<p>20000</p> <p>Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu tehnologia existentă de conectare și sudare sterilă a tuburilor din PVC, compatibil cu aparatul TSCD II sau CompoDock;</p> <p>Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, 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 prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. - Declarație de conformitate CE/SM 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</li> </ul>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	1 320 000,00

					<p>produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> <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> </ul>		
35	Mănuși	Mănuși	buc	280000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nesterile;</li> <li>b) fără pudră;</li> <li>c) netede;</li> <li>d) ambidextre;</li> <li>e) de unică folosință;</li> <li>f) material din latex.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</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> <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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă februarie, II tranșă aprilie, III tranșă iunie, IV tranșă octombrie	500 640,00
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	70000	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) volum 8/9/10 ml;</li> <li>b) asigurată cu presiune vid;</li> <li>c) cu conservant tip EDTA K3;</li> <li>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: 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> <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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	121 100,00
37	Eprubetă, tip II, 6 ml	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	33800	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) volum 6 ml;</li> <li>b) asigurată cu presiune vid;</li> <li>c) cu conservant tip EDTA K3;</li> <li>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: 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</p>	I tranșă februarie, II tranșă- iunie 2022	39 343,20

					<p>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> <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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>		
38	Eprubetă, tip VII	Eprubetă, tip VII	buc	52000	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, metoda în tub.  Proprietăți: dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</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> <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 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă aprilie, II tranșă august 2022	7 711,20
39	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi	fl	4000	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacoane cu mediu nutritive:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) compatibile cu tehnologia existentă;</li> <li>b) din sticlă;</li> <li>c) dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm;</li> <li>d) cu capac de culoare roșie;</li> <li>e) lipite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în roșu și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare.</li> </ol> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) bulion tripticază soia cu suplimente pentru organismele anaerobe;</li> <li>b) cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO2 în nitrogen;</li> <li>c) reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ol> <p>Sensorul colorimetric - situat în partea inferioară a flaconului.</p> <p>Forma de ambalare: 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 eticheta flaconului.</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>- confirmare 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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la</li> </ul>	I tranșă- Februarie, II tranșă- Aprilie, III tranșă- iunie, IV tranșă octombrie 2022	513 216,00

					echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.		
40	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi	fl	4000	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacoane cu mediu nutritive:</p> <p>a) compatibile cu tehnologia existentă;</p> <p>b) din sticlă;</p> <p>c) dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm;</p> <p>d) cu capac de culoare albastră;</p> <p>e) învelite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în albastru și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare;</p> <p>Flacoanele nu necesita aerare înainte de introducerea în aparat;</p> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <p>a) bullion tripticaza soia cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO<sub>2</sub> în aer;</p> <p>b) senzorul colorimetric este situat în partea inferioară a flaconului;</p> <p>c) reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Forma de ambalare: 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 eticheta flaconului.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare 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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	I tranșă- Februarie, II tranșă- Aprilie, III tranșă- iunie, IV tranșă octombrie 2022	513 216,00
41	Flacoane, tip I, 5 ml	Flacoane, tip I, 5 ml	buc	3000	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 5 ml, total nu mai mult de 10 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm;</p> <p>Interior 12,9 ± 2mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 40,2 ± 0,9 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</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</p>	I tranșă- Februarie 2022	25 182,00

					<p>produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>		
42	Flacoane, tip II, 10 ml	Flacoane, tip II, 10 ml	buc	24000	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametrul gâtului flaconului: Exterior <math>19,8 \pm 0,3/0,4</math>mm;</p> <p>Interior <math>12,9 \pm 2</math>mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6/0,8</math>mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>55 \pm 0,9</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie 2022	31 680,00
43	Flacoane, tip VI, 100 ml	Flacoane, tip VI, 100 ml	buc	6550	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>100 \text{ ml} \pm 5\%</math>.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1</math>mm;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2/0,5</math> mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>50 \pm 1</math> mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>105 \pm 1,2</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie 2022	20 305,00
44	Flacoane, tip VII, 250 ml	Flacoane, tip VII, 250 ml	buc	5000	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>250 \text{ ml} \pm 5\%</math></p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1</math>mm;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2/0,5</math> mm;</p>	I tranșă- Februarie 2022	20 000,00

					<p>Diametrul flaconului: <math>58 \pm 1,2</math> mm  Înălțimea flaconului: <math>160 \pm 1,6</math> mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;  Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).  - 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;  - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>		
45	Flacoane, tip VIII, 450 ml	Flacoane, tip VIII, 450 ml	buc	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.  Proprietăți:  Volum <math>450 \text{ ml} \pm 5\%</math>.  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior <math>34 \pm 1</math> mm;  Interior <math>25 \pm 0,2/0,5</math> mm;  Diametrul flaconului: <math>79 \pm 1,2</math> mm  Înălțimea flaconului: <math>165 \pm 1,6</math> mm;  Materialul de bază:  a)sticlă transparentă, neutră;  b)clasa I;  c)gradație pronunțată de nivel a volumului.  Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  - 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;  - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă- Februarie 2022	26 125,00
46	Dopuri, tip I	Dopuri, tip I	buc	52500	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.  Proprietăți:  Materialul de bază:  a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;  b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;  Rezistent la temperatura plus <math>132^{\circ}</math>, pregătite pentru sterilizare.  Dimensiunile dopului:  a)diametrul interior al gîtului flaconului - <math>12,5</math> mm.  b)diametrul exterior al gîtului flaconului - <math>20,0</math> mm;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.  - 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>	I tranșă- Februarie 2022	23 310,00



					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>		
47	Dopuri, tip II	Dopuri, tip II	buc	10000	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°,pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;</p> <p>Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie 2022	5 000,00
48	Dopuri, tip III	Dopuri, tip III	buc	15000	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°,pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 25,0 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie 2022	28 500,00
49	Pesar flip – off (2120), tip V	Pesar flip – off (2120), tip V	buc	64000	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p>	I tranșă- Februarie 2022	26 880,00

					<p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integru pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>		
50	Pesar (2134), tip II	Pesar (2134), tip II	buc	22400	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Material de bază: aluminiu;</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- Februarie 2022	26 880,00
51	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	buc	10	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A1HC1,1 m2;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</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> </ul>	I tranșă- aprilie 2022	95 293,40
52	Prefiltru, tip I	Prefiltru, tip I	buc	250	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM 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</li> </ul>	I tranșă- aprilie 2022	43 500,00

					<p>produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>		
53	Filtru, tip I	Filtru, tip I	buc	250	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă- aprilie 2022	58 500,00
54	Filtru, tip III	Filtru, tip III	buc	250	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GVWP;</p> <p>c) diametrul – 293 mm;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă- aprilie 2022	110 682,50
55	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	buc	4	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);</p> <p>Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă- aprilie 2022	67 200,00
56	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	buc	2	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Durapore Carridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile</p>	I tranșă- aprilie 2022	36 000,00

					de păstrare. 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.		
--	--	--	--	--	--	--	--

**Total: 16 962 779,71**