

| Cod CPV   | Nr. Lot | Denumire Lot                          | Denumirea poziției   | U/m | cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă   | Valoarea estimată |
|-----------|---------|---------------------------------------|--|-----|------------|---|-------------------|
| 3310000-1 | 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 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> <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> | 3 870,72          |

|           |   |                                      |   |    |  |          |
|-----------|---|--------------------------------------|---|----|--|----------|
| 3310000-1 | 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<br><br>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22400de examinare) Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.<br>Proprietăți:<br>Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.<br>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+ , metoda pe placă/tub<br>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.<br>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.<br>Aspectul - fără rului și precipitat.<br>Forma de ambalare: în flaccane 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;<br>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. | 4 112,64 |
|-----------|---|--------------------------------------|---|----|--|----------|

|           |   |  |    |      |  |          |
|-----------|---|--|----|------|--|----------|
| 3310000-1 | 2 | <p>Reagent monoclonal anti-B, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei</p> | 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:<br/>         Tipul anticorpiilor – clasa IgM.<br/>         Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.<br/>         a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/>         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> <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> | 3 870,72 |
|-----------|---|--|----|------|--|----------|

|           |   |   |   |    |      |  |          |
|-----------|---|---|---|----|------|--|----------|
| 3310000-1 | 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/> Sensibilitate - cu Ag corespunzător: în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/> 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 flaccane 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;<br/> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 3 870,72 |
|-----------|---|---|---|----|------|--|----------|

|           |                                   |    |      |   |          |
|-----------|-----------------------------------|----|------|---|----------|
| 3310000-1 | 3<br>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:<br/>         Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/>         Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă<br/>         a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/>         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;<br/>         - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/>         - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>         - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 8 372,16 |
|-----------|-----------------------------------|----|------|---|----------|

|           |                                      |                                 |    |      |  |          |
|-----------|--------------------------------------|---------------------------------|----|------|--|----------|
| 3310000-1 | 4<br>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:<br/>         Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/>         Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/>         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 ruloiri 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;<br/>         - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>         - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 9 179,14 |
|-----------|--------------------------------------|---------------------------------|----|------|--|----------|

|           |   |                                       |    |      |  |          |
|-----------|---|---------------------------------------|----|------|--|----------|
| 3310000-1 | 5 | 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:<br/>         Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.<br/>         Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/>         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 – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antioglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rului 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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cuițe 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> | 9 732,09 |
|-----------|---|---------------------------------------|----|------|--|----------|

|           |   |                             |    |      |   |           |
|-----------|---|-----------------------------|----|------|---|-----------|
| 3310000-1 | 6 | Reagent monoclona 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/> Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/> 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;<br/> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 66 536,64 |
|-----------|---|-----------------------------|----|------|---|-----------|



|           |                                 |                            |    |    |   |           |
|-----------|---------------------------------|----------------------------|----|----|---|-----------|
| 3310000-1 | 7<br>Reagent monoclonala anti-k | Reagent monoclonala 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG<br/> Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.<br/> Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.<br/> Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiaglobulinic indirect (TAI), examen vizual.<br/> Aspectul - fără ruloiri și precipitat.<br/> 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;<br/> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 17 280,00 |
|-----------|---------------------------------|----------------------------|----|----|---|-----------|

|           |   |                           |    |     |  |           |
|-----------|---|---------------------------|----|-----|--|-----------|
| 3310000-1 | 8 | 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/> Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/> 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;<br/> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 15 863,04 |
|-----------|---|---------------------------|----|-----|--|-----------|

|           |   |                           |    |    |   |          |
|-----------|---|---------------------------|----|----|---|----------|
| 3310000-1 | 9 | Reagent monoclonal anti-c | ml | 80 | <p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 1600de examinare). Destinație: pentru determinarea anti genelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/> Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă<br/> a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/> 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> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;<br/> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 5 287,68 |
|-----------|---|---------------------------|----|----|---|----------|

|               |                                 |                                 |  |           |
|---------------|---------------------------------|---------------------------------|--|-----------|
| 3310000-<br>I | 10<br>Reagent monoclonal anti-E | Reagent monoclonal anti-E<br>ml | 360<br>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 7200 de examinări). Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.<br>Proprietăți:<br>Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br>Sensibilitate - cu Ag corepunzător, în formă heterozigotă<br>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub<br>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.<br>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.<br>Aspectul - fără rului și precipitat.<br>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.<br>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;<br>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br>confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. | 16 212,96 |
|---------------|---------------------------------|---------------------------------|--|-----------|

|           |    |                           |                           |    |    |   |          |
|-----------|----|---------------------------|---------------------------|----|----|---|----------|
| 3310000-1 | 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM.<br/> Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă<br/> a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.<br/> 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 cuițe 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;<br/> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 5 287,68 |
|-----------|----|---------------------------|---------------------------|----|----|---|----------|

|           |    |                             |                             |    |    |   |           |
|-----------|----|-----------------------------|-----------------------------|----|----|---|-----------|
| 3310000-1 | 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:<br/> Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG<br/> 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 antiaglobulinic indirect (TAI), examen vizual..</p> <p>Aspectul - fără rului și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacone 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> | 12 528,00 |
|-----------|----|-----------------------------|-----------------------------|----|----|---|-----------|

|           |  |                             |                             |    |  |           |
|-----------|--|-----------------------------|-----------------------------|----|--|-----------|
| 3310000-1 |  | Reagent monoclonal anti Fyb | Reagent monoclonal anti Fyb | ml | <p>80</p> <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 antioglobulinic indirect (TAI), 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 cuițe 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> | 14 256,00 |
|-----------|--|-----------------------------|-----------------------------|----|--|-----------|

|           |   |   |    |    |  |           |
|-----------|---|---|----|----|--|-----------|
| 3310000-1 | 14<br>Reagent monoclonal anti Jka Reagent monoclonal anti Jka | Reagent monoclonal anti Jka Reagent monoclonal anti Jka | 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:<br/>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG<br/>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 antiaglobulinic indirect (TAI), 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> <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> | 17 712,00 |
|-----------|---|---|----|----|--|-----------|



|           |                                   |                             |    |    |   |           |
|-----------|-----------------------------------|-----------------------------|----|----|---|-----------|
| 3310000-1 | 15<br>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:<br/>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG<br/>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.<br/>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.<br/>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antioglobulinic indirect (TAI), examen vizual.<br/>Aspectul - fără ruloari și precipitat.<br/>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;<br/>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 17 280,00 |
|-----------|-----------------------------------|-----------------------------|----|----|---|-----------|

|           |    |                           |    |    |  |           |
|-----------|----|---------------------------|----|----|--|-----------|
| 3310000-1 | 16 | 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:<br/>         Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG<br/>         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 ruloiri 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> | 17 280,00 |
|-----------|----|---------------------------|----|----|--|-----------|

|           |                                 |                           |    |    |  |       |
|-----------|---------------------------------|---------------------------|----|----|--|-------|
| 3310000-1 | 17<br>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:<br/>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 antiaglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloiri 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> | 18144 |
|-----------|---------------------------------|---------------------------|----|----|--|-------|

|           |                                       |                                 |    |      |   |           |
|-----------|---------------------------------------|---------------------------------|----|------|---|-----------|
| 3310000-1 | 18<br>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:<br/> 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 etichet 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> | 23 392,80 |
|-----------|---------------------------------------|---------------------------------|----|------|---|-----------|

|           |                                     |                               |    |      |  |            |
|-----------|-------------------------------------|-------------------------------|----|------|--|------------|
| 3310000-1 | 19<br>Pool eritrocite test standard | Pool eritrocite test standard | ml | 1130 | <p>Unitate de măsură ml (ml echivalent la minim 22600 de examinare). Destinație: pentru detectarea anticorpilor anti-eritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <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, termenul de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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> | 225 774,00 |
|-----------|-------------------------------------|-------------------------------|----|------|--|------------|

|           |    |                                       |                                       |     |    |   |            |
|-----------|----|---------------------------------------|---------------------------------------|-----|----|---|------------|
| 3310000-1 | 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> <p>1. Suspenzia eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <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> <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> | 209 640,96 |
|-----------|----|---------------------------------------|---------------------------------------|-----|----|---|------------|

|           |   |  |     |    |  |           |
|-----------|---|--|-----|----|--|-----------|
| 3310000-1 | 21<br>Panel eritrocitar din<br>10 celule - test | Panel<br>eritrocitar din<br>10 celule - test | set | 12 | <p>Destinație: pentru identificarea anticorpi anti-eritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensie eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpiilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpiilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <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, termenul de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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> | 84 240,00 |
|-----------|---|--|-----|----|--|-----------|

|           |  |                                 |                           |    |      |  |            |
|-----------|--|---------------------------------|---------------------------|----|------|--|------------|
| 3310000-1 |  | 22<br>IgG - celule<br>acoperite | IgG - celule<br>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:<br/>         Suspensie eritrocitară:<br/>         a) de grup bligato 0;<br/>         b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;<br/>         c) concentrate – cuprinsă între 2% și 5%;<br/>         d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:<br/>         Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenul de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. -<br/>         Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;<br/>         - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/>         - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>         - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> | 228 657,60 |
|-----------|--|---------------------------------|---------------------------|----|------|--|------------|



|           |   |   |     |       |   |              |
|-----------|---|---|-----|-------|---|--------------|
| 3310000-1 | 23<br>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 – polivinilhidrorid 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 vacuum;</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 capsonare 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 recolare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preesele 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</p> | 2 690 820,00 |
|-----------|---|---|-----|-------|---|--------------|

|  |  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  |  | <p>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;<br/> c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmiei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p>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, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe fiecare set sau componentă 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> |
|--|--|--|--|--|---|

|           |   |  |  |            |  |                     |
|-----------|---|--|--|------------|--|---------------------|
| 3310000-1 | <p>24<br/>ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</p> | <p>Sistem închis de recoltare și procesarea sângelui uman donat, tip „sus-jos” 450/400/400</p> | <p>Sistem închis de recoltare 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>buc</p> | <p>48200</p> <p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deluccocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:<br/>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat;<br/>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.<br/>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;<br/>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:<br/>a) un volum de 400 ml;<br/>b) soluție aditivă în volum de 100 ml<br/>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:<br/>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;<br/>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;<br/>c) fante pe părțile laterale, bine stămate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;<br/>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.<br/>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natru, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;<br/>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de natru.<br/>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;<br/>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:<br/>a) pentru eprubetă vacuum;<br/>b) dotată cu holder și ac;<br/>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;<br/>d) asigurat cu clamă.<br/>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> | <p>3 288 782,40</p> |
|-----------|---|--|--|------------|--|---------------------|

|  |  |  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  |  |  | <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <p>a) 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare<br/> b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm<br/> c) cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;<br/> b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm<br/> 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> <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> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> |
|--|--|--|--|--|--|---|

|           |  |  |     |       |  |            |
|-----------|--|--|-----|-------|--|------------|
| 3310000-1 | 25<br>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 – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat 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) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>4) Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clama.</p> <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, livrată 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</p> | 251 712,00 |
|-----------|--|--|-----|-------|--|------------|



|           |    |   |   |     |      |   |            |
|-----------|----|---|---|-----|------|---|------------|
| 3310000-1 | 26 | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru eritrocite | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru 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 – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurată 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 fini 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 stămate 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 codbare pentru identificare serie/lot;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuum;</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> | 296 352,00 |
|-----------|----|---|---|-----|------|---|------------|

|  |  |  |  |  |   |
|--|--|--|--|--|---|
|  |  |  |  |  | <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine delecocitiat va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliatori 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 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> <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> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> |
|--|--|--|--|--|---|



3310000-  
1

27  
Soluție aditivă  
pentru trombocite

Soluție aditivă  
pentru  
trombocite

fl

1250

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.

Proprietăți:

Containerul reprezintă:

- a) recipient de plastic;
- b) în volum de 500 ml;
- c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;

Soluție din interiorul containerului:

- a) sterilă și apirogenă;
- b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibrul izotonic și electronic al trombocitelor
- c) va oferi sursă de energie
- d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile).

Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.

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.

- 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.

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 și una doză de plasmă.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftal;</p> <p>Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citafereză Trima Accel și AmiCORE;</p> <p>Ac tip 16 G, cu fisura laterala;</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: dextroză.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuum;</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 presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> |
|  |    |   |   |     |      | 4 893 120,00   |



|           |    |                              |                              |     |   |            |
|-----------|----|------------------------------|------------------------------|-----|---|------------|
| 3310000-1 | 29 | Autocolante marcare cod/bare | Autocolante marcare cod/bare | set | <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> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>  | 245 490,00 |
| 3310000-1 | 30 | Scarificatoare               | Scarificatoare               | buc | <p>67000</p> <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 până la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat câte 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> | 8 361,60   |

|           |    |               |     |       |  |            |
|-----------|----|---------------|-----|-------|--|------------|
| 3310000-1 | 31 | Tampon steril | buc | 70000 | <p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și 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) uscat</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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</li> <li>b)grosimea pernuței – 6 mm</li> </ul> <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> <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> | 112 644,00 |
|-----------|----|---------------|-----|-------|--|------------|

|           |    |  |  |                   |   |            |
|-----------|----|--|--|-------------------|---|------------|
| 5310000-1 | 32 | Tampón imbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod | Tampón imbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod | buc<br><br>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 (imbibat) în soluție dezinfectantă cu con-<br/>Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de institutiya 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> <p>ținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”, 3cmx3cm sau 2,5cmx2,5cm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampón ambalat separat, ambalajul fiecărui tampón va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL” și “LARGE”.</p> | 102 035.70 |
|-----------|----|--|--|-------------------|---|------------|

|           |    |                               |                               |     |        |   |           |
|-----------|----|-------------------------------|-------------------------------|-----|--------|---|-----------|
| 3310000-1 | 33 | Tampon mare imbibat cu alcool | Tampon mare imbibat cu alcool | buc | 214000 | <p>Destinația: 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 (imbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - Viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”, <math>4cm \times 4cm</math> sau <math>\geq 4cm \times \geq 4cm</math></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” și “LARGE”.</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> | 15 716,16 |
|-----------|----|-------------------------------|-------------------------------|-----|--------|---|-----------|

|           |    |                 |     |        |   |              |
|-----------|----|-----------------|-----|--------|---|--------------|
| 3310000-1 | 34 | Lamele medicale | sud | 20000  | <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> <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> | 1 320 000,00 |
| 3310000-1 | 35 | Mănuși          | buc | 280000 | <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale. <i>Mărima medie (M).</i></p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) nesterile;</p> <p>b) fără pudră;</p> <p>c) netede;</p> <p>d) ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</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>   | 500 640,00   |



|           |    |                              |                              |     |       |  |            |
|-----------|----|------------------------------|------------------------------|-----|-------|--|------------|
| 3310000-1 | 36 | Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml | Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml | buc | 70000 | <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 8/9/10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui în eprubetă prin dispozitivul de fixare (holder) donat cu ac.</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) 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> <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> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 121 100,00 |
|-----------|----|------------------------------|------------------------------|-----|-------|--|------------|

|           |    |                        |     |       |  |           |
|-----------|----|------------------------|-----|-------|--|-----------|
| 3310000-1 | 37 | Eprubetă, tip II, 6 ml | buc | 33800 | <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 6 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui în eprubetă prin dispozitivul de țevare (holder) dotat cu ac.</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) 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> <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 prezenței 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 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 39 343,20 |
| 3310000-1 | 38 | Eprubetă, tip VII      | buc | 52000 | <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezenței 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>   | 7 711,20  |

|           |   |   |    |      |   |              |
|-----------|---|---|----|------|---|--------------|
|           |   |   |    |      | <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>  |              |
| 3310000-1 | 39<br>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi | Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi | fi | 8000 | <p>Destinația reagenților pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi cu tehnologia respectivă este utilizată în controlul calității produselor sanguine, cât și consumabilelor utilizate în procesul de recoltare a sângelui de donator la compartimentul sterilitate, ținând cont că principiul examinării este prezența sau absența germenilor microbieni anaerobi. Dat fiind faptul, că durata procesului de examinare este diferită pentru fiecare tip de produs sanguin/consumabile destinate pentru recoltare, în activitate sunt necesare 3 (trei) dispozitive medicale, care sunt în dotarea instituției și Tehnologia de examinare este de tip închis.</p> <p><b>prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 8000 flacoane, corespunzător:</b></p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:<br/> - Bact/ALERT3D/120 (2 bucăți) anul producerii 2017<br/> - Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018<br/> <b>prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele:, număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile. total – 8000 flacoane si</b></p> | 1 026 432,00 |

**dispozitiv medical de laborator pentru a realiza examinările de laborator, corespunzător:**

Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator:

1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi.
2. Dispozitiv medical de identificare germeni microbieni anaerobi și aerobi:
  - a) tehnologie automatizată;
  - b) principiul de examinare prin identificare germeni anaerobi și aerobi.
3. Capacitatea de încărcare a flacoanelor pentru examinare:
  - a) minimum 120, și mai mult;
  - b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1 (unu) flacon;
4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:
  - a) încărcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare;
  - b) eliminare sigură a deșeurilor;
  - c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;
  - d) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;
  - e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;
  - f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;
  - g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge.
5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:
  - a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;
  - b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a

rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;

c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;

d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;

e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.

f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.

6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:

- a) port RS-232C
- b) port USB 2.0
- c) port USB 3.0
- d) port rețea (RJ-45)
- e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;
- f) alte.

Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare operatorul economic câștigător va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.

- Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.

-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.

|  |  |  |  |  |
|--|--|--|--|--|
|  |  |  |  | <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor;</p> <p>Cerințe generale pentru reagenți/consumabile (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției / prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare)</p> <p>Reagenți pentru tehnologia de examinare a produselor sanguine la prezența germeniilor microbieni anaerobi – 4000 flacoane;</p> <p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeniilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cu capac sigilat;</li> <li>b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</li> <li>c) steril în interior;</li> <li>d) etichetat, cu prezența gradajei pe etichetă din 5 în 5 ml;</li> <li>e) asigurat cu cod de bare.</li> </ul> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru germeni anaerobi;</li> <li>b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ul> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nereutilizabile;</li> <li>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</li> <li>c) Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie</li> </ul> |
|--|--|--|--|--|

vor coincide în mod obligator cu cele.

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;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mesului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.

Reagenți pentru tehnologia de examinare a produselor sanguine la prezența germeilor microbieni aerobi – 4000 flacone.

Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.

Proprietăți:

Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:

- a) cu capac sigilat;
- b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;
- c) steril în interior;
- d) etichetat, cu prezența gradajei pe etichetă din 5 în 5 ml;
- e) asigurat cu cod de bare.

Compoziția mediului de cultură din flacon:

- a) pentru germeni aerobi, inclusiv componenta *Candida albicans*;
- b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.

Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.

Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate :

- a) nereutilizabile;

|           |        |  |  |  |  |  |
|-----------|--------|--|--|--|--|--|
|           |        |  |  |  | <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <p>c) Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele</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 echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul> |  |
| 3310000-1 | ANULAT |  |  |  |  |  |



|           |                                |                          |     |      |   |           |
|-----------|--------------------------------|--------------------------|-----|------|---|-----------|
| 3310000-1 | 41<br>Flacoane, tip I,<br>5 ml | Flacoane, tip I,<br>5 ml | buc | 3000 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/> Volum 5 ml, total nu mai mult de 10 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:<br/> Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm;<br/> Interior 12,9 ± 2mm;<br/> Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm<br/> Înălțimea flaconului: 40,2 ± 0,9 mm;<br/> Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;<br/> Rezistent la temperatura plus 180°C;<br/> 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 produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 25 182,00 |
|-----------|--------------------------------|--------------------------|-----|------|---|-----------|

|               |                                  |                               |     |       |   |           |
|---------------|----------------------------------|-------------------------------|-----|-------|---|-----------|
| 3310000-<br>I | 42<br>Flacoane, tip II,<br>10 ml | Flacoane, tip<br>II,<br>10 ml | buc | 24000 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/> Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml<br/> Diametrul gâtului flaconului: Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm;<br/> Interior 12,9 ± 2mm;<br/> Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm<br/> Înălțimea flaconului: 55 ± 0,9 mm;<br/> Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;<br/> Rezistent la temperatura plus 180°C;<br/> 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> | 31 680,00 |
|---------------|----------------------------------|-------------------------------|-----|-------|---|-----------|

|           |  |                             |     |      |  |           |
|-----------|--|-----------------------------|-----|------|--|-----------|
| 3310000-1 | 43<br>FlacoFlacoane, tip VI,<br>100 ml | Flacoane, tip VI,<br>100 ml | buc | 6550 | <p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/>Volum 100 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:<br/>Exterior 34 ± 1mm;<br/>Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;<br/>Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm<br/>Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm;<br/>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradajie pronunțată de nivel a volumului;<br/>Rezistent la temperatura plus 180°C;<br/>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 produsului;<br/>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 20 305,00 |
|-----------|--|-----------------------------|-----|------|--|-----------|

|           |    |                           |                           |     |      |  |           |
|-----------|----|---------------------------|---------------------------|-----|------|--|-----------|
| 5310000-1 | 44 | Flacoane, tip VII, 250 ml | Flacoane, tip VII, 250 ml | buc | 5000 | <p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/> Volum 250 ml ± 5%<br/> Diametrul gîfului flaconului:<br/> Exterior 34 ± 1 mm;<br/> Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;<br/> Diametrul flaconului: 58 ± 1,2 mm<br/> Înălțimea flaconului: 160 ± 1,6 mm;<br/> Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradăție pronunțată de nivel a volumului;<br/> Rezistent la temperatura plus 180°C;<br/> Forma de ambalare: livrat în ambalați, 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> | 20 000,00 |
|-----------|----|---------------------------|---------------------------|-----|------|--|-----------|

|           |                                     |                            |     |      |  |           |
|-----------|-------------------------------------|----------------------------|-----|------|--|-----------|
| 3310000-1 | 45<br>Flacoane, tip VIII,<br>450 ml | Flacoane, tip VIII, 450 ml | buc | 5500 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/> Volum 450 ml ± 5%.<br/> Diametrul gâtului flaconului:<br/> Exterior 34 ± 1mm;<br/> Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;<br/> Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm<br/> Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm;<br/> Materialul de bază:<br/> a)sticlă transparentă,neutră;<br/> b)clasa I;<br/> c)gradajie pronunțată de nivel a volumului.<br/> Rezistent la temperatura plus 180°C;<br/> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.<br/> - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 26 125,00 |
|-----------|-------------------------------------|----------------------------|-----|------|--|-----------|

|           |                   |                |     |       |  |           |
|-----------|-------------------|----------------|-----|-------|--|-----------|
| 3310000-1 | 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.</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 - 12,5 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții 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> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 23 310,00 |
| 3310000-1 | 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</p>  | 5 000,00  |

|           |    |                 |     |       |  |           |
|-----------|----|-----------------|-----|-------|--|-----------|
|           |    |                 |     |       | <p>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>  |           |
| 3310000-1 | 48 | Dopuri, tip III | buc | 15000 | <p>Destinație: pentru etanșarea flaconelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</li> <li>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</li> </ul> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 25,0 mm.</li> <li>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0mm.</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.</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> | 28 500,00 |

|           |    |                                |     |       |  |           |
|-----------|----|--------------------------------|-----|-------|--|-----------|
| 3310000-1 | 49 | 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:<br/> Tip –flip-off. Materialul de bază:<br/> a) componenta 1 – aluminiu;<br/> b) componenta 2 - plastic (polipropilen);<br/> Pregătite pentru sterilizare.<br/> Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm.<br/> Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.<br/> - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> | 26 880,00 |
| 3310000-1 | 50 | Pesar (2134), tip II           | buc | 22400 | <p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:<br/> Material de bază: aluminiu;<br/> Pregătite pentru sterilizare.<br/> Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.<br/> Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.<br/> - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/> - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/> - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>   | 26 880,00 |

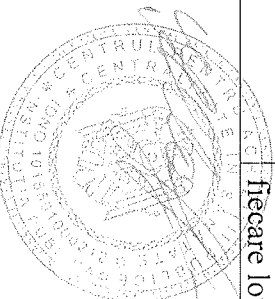


|           |  |  |     |     |  |           |
|-----------|--|--|-----|-----|--|-----------|
| 3310000-1 | 51<br>Capsulă pentru suport de filtrare, tip III | Capsulă pentru suport de filtrare, tip III | buc | 10  | <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A1HC1,1 m2;<br/>b)garnitură plată 1/pk.<br/>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> <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>   | 95 293,40 |
| 3310000-1 | 52<br>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;<br/>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;<br/>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> | 43 500,00 |

|           |    |                 |     |     |  |            |
|-----------|----|-----------------|-----|-----|--|------------|
| 3310000-1 | 53 | 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;<br/> b) diametrul filtrului – 293 mm;<br/> 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;<br/> -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>                  | 58 500,00  |
| 3310000-1 | 54 | 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;<br/> b) tip – 0,22μm GVWP;<br/> c) diametrul – 293 mm;<br/> 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;<br/> -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p> | 110 682,50 |

|           |  |  |     |   |  |           |
|-----------|--|--|-----|---|--|-----------|
| 3310000-1 | 55<br>Filtru pentru<br>ultrapurificare a<br>apei, tip I  | Filtru pentru<br>ultrapurificare<br>a apei, tip I  | buc | 4 | <p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:<br/>Compatibil cu sistemul Super Q;<br/>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);<br/>Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte 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> | 67 200,00 |
| 3310000-1 | 56<br>Filtru pentru<br>ultrapurificare a<br>apei, tip II | Filtru pentru<br>ultrapurificare<br>a apei, tip II | buc | 2 | <p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:<br/>Compatibil cu sistemul Super Q;<br/>Durapore Cartridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte 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>  | 36 000,00 |

Conducătorul grupului de lucru



Ala GOJAN

