

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziția produselor diagnostice, materiale consumabile, reagenți pentru investigații biochimice și consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2023**

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:  
CPV- 33100000-1

Nr. d/o	Denumirea	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată	Termenul de livrare
1	Pipetă, tip VII	Bucată	36991	-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunohematologice. <b>Proprietăți:</b> a) din plastic transparent; b) nesterile; c) gradată; d) volum 1 ml. <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.	25523,79	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
2	Con , tip VIII	bucată	1000	-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor de laborator. <b>Proprietăți:</b> din plastic, volum 0-5000mcl. <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.	575,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
3	Con, tip V	bucată	4000	-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	322,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> din plastic, volum 0-200mcl.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>		
4	Con, tip VI	bucată	8450	<p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> din plastic, volum 0-1000mcl.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>	699,66	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
5	Eprubetă, tip I	bucată	400	<p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> volum 6 ml, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, asigurată cu presiune vid și clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p>	828,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei eprubete.</p>		
6	Eprubetă, tip III	bucată	8270	<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> <li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) volum 8ml, 9ml, 10 ml;</li> <li>b) asigurată cu presiune vid;</li> <li>c) cu conservant tip EDTA K3;</li> <li>d) cu capacitate de recoltare a sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei..</p>	17118,90	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
7	Eprubetă, tip VI	Bucată	1500	<p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	776,25	20 de zile de zile de la solicitare,

				<p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 10 ml;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) formă conică negradată.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>		începând cu data de 01.01.2023
8	Eprubetă, tip VII	Bucată	101965	<p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor imuno hematologice, metoda în tub.</p> <p><b>Proprietăți:</b> dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	35177,93	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
9	Tub Eppendorf, tip II	Bucată	2450	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	297,53	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> pentru stocarea probelor de laborator și păstrarea în seroteca</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) volum de 1,5 ml;</p> <p>b) din plastic;</p> <p>c) cu capac plat;</p> <p>d)capacul se va închide ermetic.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p> <p><b>Prezența mostrei:</b> 5 unități</p>		
10	Ricipient pentru colectarea urinei (Urocultor)	Bucată	100	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colectarea urinei</p> <p><b>Proprietăți:</b> din plastic cu capac, volum 200 ml formă conică negradată</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	517,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
11	Placa, tip II	Bucată	500	<p><b>Destinație:</b> pentru determinarea grupelor sanguine.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>Placă:</p> <p>a) din plastic alb;</p> <p>b) cu 50 de godeuri;</p> <p>c)godeul cu diametrul de la 20 mm pînă la 25 mm;</p> <p>d)godeul cu adîncimea 1,5-2,5 mm</p> <p>Dimensiuni: 29,0 cm x 19,0 cm.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	15628,50	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
12	Clemă (cronțang), tipI	bucată	10	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	908,50	20 de zile de zile de la solicitare,

				<p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinația:</b> pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere.  <b>Proprietăți:</b>  a)tip - medical  b)lungimea – 260 mm.,  c)cu vîrf drept, fără zîmți.  d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.  <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>		începând cu data de 01.01.2023
13	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Bucată	1780	<p>- 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;  - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.  - <b>Destinație:</b> pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.  <b>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</b>  Sistema:  a)materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;  b)de uz unic;  c)compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacum;  b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală:</p>	356178,00	Tranșe: I Februarie 600 bucăți; II Mai 600 bucăți; III SPTembrie

			<p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 200 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de natriu 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>2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p>		
--	--	--	---	--	--



				<p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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 fiecare set sau componentă a acestuia.</p>		
14	Garou	Bucată	200	<p><b>Destinație:</b> pentru fixarea brațului în timpul recoltării sângelui.</p> <p><b>Proprietăți:</b> bandă/tub elastic, de cauciuc, rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante, și ușor de manevrat la detașare cu o singură mână;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p> <p><b>Prezența mostrei:</b> 3 unități</p>	3864,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
15	Hârtie de pergament	kg	86	<p><b>Destinația:</b> pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p><b>Aspectul:</b> rulouri sau folii</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>	11868	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
16	Pahar, tip VI	bucată	10	<p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea precum la livrare va dispune de certificat al controlului metrologic în Republica Moldova</p>	276,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b>  a)fund plat;  b)de formă cilindrică;  c) cu cioc;  d) clasificat H-1-50;  e) gradată din 10ml în 10ml.</p> <p><b>Materialul de bază:</b>  a)sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>		
17	Degetare	bucată	1000	<p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Protecție pentru degete</p> <p><b>Proprietăți :</b>  - marime universală;  - material latex;  - culoare transparent.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	345,00	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
18	Tub tip I	metru	90	<p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b>  Tub de silicon de uz farmaceutic.</p> <p><b>Dimensiuni:</b>  a) diametrul intern – 9,5 mm.  b) diametrul extern - 15,9 mm.  Rezistent la reagenți chimici.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>	42402,92	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<b>Prezenta mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub		
19	Tub tip II	Metru	30	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p><b>Dimensiuni:</b> a) diametrul intern – 9 mm b) diametrul extern - 12 mm. Rezistent la reagenți chimici.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare). <b>Prezenta mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub</p>	12879,54	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
20	Tub tip III	Metru	30	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p><b>Dimensiuni:</b> a) diametrul intern – 4 mm b) diametrul extern -5 mm. Rezistent la reagenți chimici.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare). <b>Prezenta mostrei obligatoriu</b> cel puțin 1 metru de tub</p>	3622,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

21	Furtun tip III	Metru	60	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID–1,6 mm. b) diametrul OD–2,4 mm. c) grosime perete tub–4,8 mm. d) raza minimă de îndoire-6,2 mm e) presiune maximă la T+22° - 1,5 atm f) presiune maximă T+71° - 1,4 atm</p> <p>Tip material - Tygon 3350 Tip tub – NSF, T3302-23;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p><b>Prezența mostrei obligatoriu:</b> cel puțin 1 metru de furtun</p>	34313,01	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
22	Furtun,tip V	Metru	40	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID–8,0 mm. b) diametrul OD–14,4 mm. c) grosime perete tub–3,2 mm.</p>	85554,48	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>d) raza minimă de îndoire-22,0 mm  e) presiune maximă la T+22° - 2,4 atm  <b>Tip material</b> - Tygon R 3603  <b>Tip tub</b> – NSF  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).  <b>Prezența mostrei obligatoriu:</b> cel puțin 1 metru de furtun</p>		
23	Azopiram	set	12	<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia  -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă  <b>Destinație:</b> pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.  <b>Proprietăți:</b> conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.  <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p>	759	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
24	Hidroxid de sodiu	kg	65	<p><b>Certificare:</b>  - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)    - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia  -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă  <b>Destinație:</b> pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge;  <b>Proprietăți:</b> bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat,  Concentrație: nu mai puțin de 95%;</p>	5382	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
25	Nitrat de argint	fiole	4,0	<b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)  - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Solid, incolor, fără miros Formula chimică – AgNO <sub>3</sub> <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	12903	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
26	Potasiu permanganat, 0,1N	fiole	10	<b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)  - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Cristale, de culoare violet, miros inodor <b>Formula chimică</b> – KMnO <sub>4</sub> <b>Forma de ambalare:</b> fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea	986,70	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
27	Oxalat de sodiu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> solid albă,fără miros, masa mol-133.999 g/mol;</p> <p><b>Formula chimică</b> –Na<sub>2</sub> C<sub>2</sub>O<sub>4</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	15,87	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
28	Caprilat de sodiu	kg	7,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b>se întrebuințează ca stabilizator la producerea Albuminei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>NaO<sub>2</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula</p>	45112,20	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
29	Clorura de sodiu	kg	42	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p><b>Formula chimică:</b> NaCl</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	8713,32	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
30	Glucosa –monohidrat D+	kg	2,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curată.</p>	966	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				<p>Formula chimică – <math>C_6H_{12}O_6 \times H_2O</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>		
31	Clorura de calciu	kg	1	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea serului standard izohemoglutinant OAB.</p> <p><b>Proprietăți:</b> soluție cristalică, higroscopic.</p> <p>Formula chimică – <math>CaCl_2</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	241,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
32	Amoniac soluție 25%	Litri	3,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul>	309,46	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Lichid limpede, încolor, miros – înțepător, concentrația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – <math>\text{NH}_4\text{OH}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>		
33	Clorură de cobalt	Grame	100	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul colorației preparatului biomedical Glunat.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale de culoare roșie sau roșie-violet, ușor solubil în apă și alcool.</p> <p>Formula chimică – <math>\text{CoCl}_2 \times 6\text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1552,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
34	Uranin (Fluoresceină)	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> </ul>	957,72	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Pulbere de culoare roșie sau roșu-oranj.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C20H12O5</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Numar: CAS 518-47-8; CE 208-253-0</p>		
35	Hidrogenocarbonat de sodiu	kg	1,0	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică –NaHCO<sub>3</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	179,40	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
36	Verde de briliant	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> </ul>	2,20	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C27H34N2O4S</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
37	Eozin	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Praf de culoare roșie.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C<sub>20</sub>H<sub>6</sub>Br<sub>4</sub>Na<sub>205</sub>+C<sub>20</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>2</sub>Na<sub>205</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	814,20	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
38	Albastru de metilen	gr	10	<p><b>Certificare:</b>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p>	1435,20	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C16H18CIN3S</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
39	Albastru de trypan	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p><b>Proprietăți:</b> Praf de culoare albastră.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C34H24N6Na4O14S4</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2278,38	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
40	Levomicetină (chloramphenicol)	gr	30	<p><b>Certificare:</b></p>	869,40	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare gălbui, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase , ușor solubil în alcool etilic. Formula chimică – C<sub>11</sub>H<sub>12</sub>Cl<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
41	Neomicină sulfat	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare crem, chimic curat, ușor solubil în apă, insolubil în dizolvanți organici. Formula chimică – C<sub>23</sub>H<sub>48</sub>N<sub>6</sub>O<sub>17</sub>S</p>	4485	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
42	Gentamicină sulfat	gr	10	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă sau ușor crem, chimic curată,hygroscopic,ușor solubil în apă,insolubil în alcool Formula chimică – C<sub>19</sub>-21H<sub>39</sub>-43N<sub>5</sub>O<sub>7</sub> 2,5H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de</p>	4843,80	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
43	Acid sulfuric	kg	1	<p><b>Certificare:</b></p> <p>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p>	448,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Proprietăți:</b> lichid, incolor, fără miros. Formula chimică – H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> <b>Concentrația:</b> 95,6% Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
44	Acid de oxalat, 0,1N	fiole	10	<p><b>Certificare:</b> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)  - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – (COOH)<sub>2</sub>x2H<sub>2</sub>O <b>Forma de ambalare:</b> Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 144-62-7; CE 205-634-3.</p>	3726	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
45	Geloză nutritivă	kg	1	<p><b>Certificare:</b> - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <b>Destinație:</b> Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator. <b>Proprietăți:</b> Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie</p>	1377,70	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă..		
46	Definilamin	Grame	50	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1690,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
47	Bicromat de potasiu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale galben-roșietică, ușor solubile în apă, chimic curat Concentrația: nu mai puțin de 99,8% Formula chimică – K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	51,75	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

48	Sulfat de sodiu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid, alb, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p><b>Formula chimică</b> – Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	544,41	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
49	Sulfat de potasiu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid în color spre alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub></p> <p>Conținutul: nu mai puțin 99,8%</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	442,98	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
50	Azid de sodiu	Grame	200	<p><b>Certificare:</b></p>	1545,60	20 de zile de zile de la solicitare,

				<p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p><b>Proprietăți:</b> pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p><b>Formula chimică:</b> NaN<sub>3</sub></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 26628-22-8.</p>		începând cu data de 01.01.2023
51	Acetat de sodiu	Kg	3,0	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinării de laborator</p> <p><b>Proprietăți:</b> solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic.</p> <p>Formula chimică - CH<sub>3</sub>COONa x 3H<sub>2</sub>O.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p>	2691	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

52	Sulfat de cupru	kg	24	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</li> <li>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale culoare albastra, fara miros, ușor solubile în apă.</p> <p><b>Formula chimică</b> – <math>\text{CuSO}_4 \times 5\text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	12618,72	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
53	Acid clorhidric concentrat	litru	51	<p><b>Certificare:</b></p> <p>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH – ului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p>Formula chimică – HCl</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic,cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată</p>	13020,30	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
54	Sulfid de sodiu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Cristale incolor, solubile în apă, chimic curat. Formula chimică – <math>\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}</math> Concentrație: 97%</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	31,05	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
55	Reactiv Nessler	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> lichid, de culoare galbenă, miros inodor. Formula chimică – <math>\text{K}_2[\text{HgI}_4] \cdot 2\text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea</p>	1000,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
56	Oxalat de amoniu	kg	0,100	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Solid încolor, solubil în apă. Formula chimică – <math>(\text{COONH}_4)_2 \times \text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	79,35	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
57	Acetat de plumb	kg	0,02	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Solid, alb, miros înțepător <b>Formula chimică</b> – <math>\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_4\text{Pb}_x3\text{H}_2\text{O}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	34,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

58	Carbonat de calciu	gr	100	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Pulbere de culoare albă, miros inodor. <b>Formula chimică</b> – CaCO<sub>3</sub> <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	910,80	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
59	Fenolftalein	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Cristale albe sau slab galbue, fără miros, puțin solubil în apă, solubil în alcool. <b>Formula chimică</b> – C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub> <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	129,38	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

60	Clorură de potasiu 0,1 N	fiole	10	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale incolore ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – KCl</p> <p>Concentrația: nu mai puțin 99,8%</p> <p>Tip - fixonal</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, în vas de sticlă - fiole cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2346	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
61	Clorură de bariu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă.</p> <p><b>Formula chimică</b> – Ba Cl<sub>2</sub>x 2H<sub>2</sub>O</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea</p>	34,50	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.		
62	Clorură de amoniu	kg	0,05	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator. <b>Proprietăți:</b> Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă. <b>Formula chimică</b> – NH<sub>4</sub>Cl <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	62,10	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
63	Oxid de zinc	kg	17	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru pregătirea pastei Unna . <b>Proprietăți:</b> Solid, pudră albă aproape insolubilă în apă, chimic curată <b>Formula chimică</b> – ZnO <b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	2785,88	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

64	Gelatină alimentară	kg	18	<p><b>Certificare:</b>  Declaratie de conformitate CE/SM și/sau  Certificat de conformitate CE/SM  - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului,  în limba de stat, în care se confirmă cerințele  produsului.  - confirmarea precum la livrare termenul de  valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80%  din termenul total de valabilitate a acestuia  - confirmarea prezentării certificatului de calitate  pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> Pentru pregătirea pastei Unna .  <b>Proprietăți:</b> Solid sub formă de <u>pulbere</u> granulate  sau foi ușor gălbui sau incolore, fără miros și fără  gust, Se dizolvă în apă caldă, formând soluții  coloidale.  <b>Formula chimică:</b>  <b>Gelatina</b> este o materie proteică formată dintr-un  șir de <u>aminoacizi</u> (<u>glicină</u>, <u>prolină</u>, <u>alanină</u>,  <u>valină</u>, <u>hidroxiprolină</u>) cu masa molară medie de  cca. 60000  <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și  etichetat de producător cu menționarea datelor de  identitate (denumire produs, număr lot/serie,  termenii de valabilitate, condițiile de păstrare)</p>	4036,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
65	Sulfacil de sodiu	gr	500	<p><b>Certificare:</b>  Fișa tehnică de securitate conform  Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie  2006 (REACH)  - confirmarea precum la livrare termenul de  valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de  80% din termenul total de valabilitate a acestuia  - confirmarea prezentării certificatului de calitate  pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> Pentru pregătirea pastei Unna .</p>	27025	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Proprietăți:</b> Solid, cristale albe, fără miros, ușor solubil în apă, insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p><b>Formula chimică</b> - <math>C_8H_{11}N_2NaO_4S</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>		
66	Etacridină lactat	gr	5	<p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p><b>Proprietăți:</b> Solid, pulbere microcristalică galbenă, fără miros, gust amar, ușor solubil în apă, insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p><b>Formula chimică</b> - <math>C_{15}H_{15}N_3O</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	10,35	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
67	Toxin stafilococic	ml	50	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>	20182,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p><b>Proprietăți:</b> Lichid</p> <p>a) transparent de culoare galbenă;</p> <p>b) fără incluziuni mecanice;</p> <p>c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure;</p> <p>d) pentru test în vitro;</p> <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>		
68	Standard alfastafilalizin	ml	20	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la</p>	14352	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p><b>Proprietăți:</b> soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacoane a câte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>		
69	Anatoxină antistafilococică	ml	200	<p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Suspensie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,</li> <li>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;</li> </ul> <p>Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p>	253000	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Forma de ambalare:</b> fiole/flacon a câte 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta fiolei/flaconului.</p>		
70	Test pentru determinarea AgHBs,	teste	1000	<p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</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><b>Destinație:</b> pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p><b>Metoda de aplicare în reacția de testare:</b></p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a antigenului.</p> <p><b>Durata procesului de testare,</b> inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p><b>Produs diagnostic:</b></p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <p>a) în ser/plasma umană;</p> <p>b) calitativă a AgHBs;</p>	21850	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>c) cel puțin 10 genotipuri, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene</p> <p>d) antigenului în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mica de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 0,13 UI/ml.</p> <p><b>Componente de însoțire a produsului diagnostic:</b> obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>		
71	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV,	test	1000	<p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferat, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</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>	21850	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

			<p><b>Destinație:</b> pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – hepatita virală C.</p> <p><b>Metoda de aplicare în reacția de testare:</b></p> <p>a) în tehnologie de tip închis;  b) automatizată;  c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p><b>Durata procesului de testare,</b> inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p><b>Produs diagnostic:</b></p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea: în ser/plasma umană calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei virale C;  anticorpilor în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile;  test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;  test cu specificitate nu mai mica de 99,84% inclusiv,  pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>4) testul va detecta combinația de anticorpilor circulanți la antigene virale nucleu Core, proteine NS3, NS4, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene.</p> <p><b>Componente de însoțire a produsului diagnostic:</b> obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>		
--	--	--	---	--	--



				menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.		
72	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum,	test	500	<p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</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><b>Destinație:</b> pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – anticorpi anti Treponema Pallidum.</p> <p><b>Metoda de aplicare în reacția de testare:</b></p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p><b>Durata procesului de testare,</b> inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p><b>Produs diagnostic:</b></p> <p>1) test proiectat pentru detectarea calitativă a anticorpilor la Treponema Pallidum în plasma umană, utilizat în screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mica de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge.</p>	10925	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Componente de însoțire a produsului diagnostic:</b> obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>		
73	Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2,	test	1000	<p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</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><b>Destinație:</b> pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – antigen Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.</p> <p><b>Metoda de aplicare în reacția de testare:</b></p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p><b>Durata procesului de testare,</b> inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p><b>Produs diagnostic:</b></p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă</p>	21850	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea: în ser/plasma umană calitativă simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2;</p> <p>c) antigenului și anticorpilor în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile;</p> <p>test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 2UI/ml inclusiv, pentru antigenul P24.</p> <p><b>Componente de însoțire a produsului diagnostic:</b> obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>		
74	Reagent Albumina	mililitru	250	<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru aprecierea albuminei în sângele uman.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică;</p>	161,46	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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>		
75	Proteina Totală	ml	500	<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><b>Destinație:</b> pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare — fotometrică cu biuret, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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</p>	198,72	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.		
76	Proba cu Timol	set	1	<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare – fotometrică fermentativă Tipul reagentului - lichid Reactivul 1 - Concentrat al unei soluții de timol în tampon trismaleat Reactivul 2-soluție de clorură de bariu 48 mmol/l Reactivul 3 - soluție de acid sulfuric 2,0 N Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA. <b>Forma de ambalare:</b> set livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	158,97	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
77	Test Combina 3	Bucată	100	<p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinația:</b> pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte. Material pentru investigații: urina <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	73,60	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

78	Material de control, nivel înalt,	Set	6	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj 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>	7452	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
79	Material de control, de nivel scăzut,	Set	6	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de</p>	7452	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				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.		
80	Material de control, nivel normal	Set	6	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj 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>	7452	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
81	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Set	6	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a</p>	13562,64	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Sîngelui Destinație:</b> lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> set din 3 flacoane cu volume, în cantități suficiente pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului..</p>		
82	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine	Flacon	5	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Destinație:</b> curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	1649,10	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



83	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Bucată	18	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> recipient cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	13570,09	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
84	Set pentru electroforeză	Set	1	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p>	15272,23	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p><b>Conținutul setului:</b> -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>		
85	Set pentru determinarea glucozei	Set	1	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator .</p> <p><b>Proprietăți:</b> a)Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml b)Reagent N2, 1fl x 100ml c)Glucoza Standard100mg/dl, 1fl x 5ml</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire,</p>	273,24	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.		
86	Spatule din lemn (apasatoare de limba),sterile	Set	500	<p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru examinarea cavitații bucale și a orofaringelui la donatori</p> <p><b>Proprietăți:</b> sterile</p> <p><b>Material:</b> din lemn</p> <p><b>Dimensiuni:</b> 150 x 18x 1.6 mm</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> Livrate în ambalaj securizat individual a câte 100 buc, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	13437,75	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
87	Indicator chimic, tip I	Set	5	<p><b>Certificare:</b></p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hîrtie cu strat termoindicator, adeziv, în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii</p>	1058	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.		
88	Indicator chimic, tip II	Set	5	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, în interior T° de topire 132° ±2 și 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	828	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
89	Indicator chimic, tip III	Set	3	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, T° de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	634,80	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
90	Indicator chimic , tip IV	set	4	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p>	846,40	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hârtie cu strat termoincindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>		
91	Indicator chimic, tip V	Set	4	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p><b>Proprietăți:</b> indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoincindicator, adeziv, T°de topire 180° - 200 °C</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	846,40	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
92	Ace getabile pentru seringi	Bucată	9000	<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru venepuncție.</p> <p><b>Proprietăți:</b> sterile, airogene, de uz unic;</p>	3622,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare,menționile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>		
93	Stripuri B.Stearothermophilus	bucată	1000	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Indicator</p> <p>a)biologic;</p> <p>b)din hîrtie sub formă de benzi.</p> <p>Temperatură de sterilizare: plus,121°C, 132°C, 180°C.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC</p>	39675	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
94	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Bucată	1	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	2142,45	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>		
95	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Bucată	1	<ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
96	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Bucată	1	<ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p>confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la</p>	2142,45	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>		
97	Tulpini de referință pentru Candida albicans	Bucată	1	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
98	Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis	Bucată	1	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	2142,45	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				<p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p><b>Proprietăți:</b> cultură leofilizate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>		
99	Spiritus aethylicus 70% -1000 ml	flacon	130	<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru prelucrarea utilajului în profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Proprietăți</b> alcool etilic 70% DCI-ul substanței active Spiritus aethylicus Compoziția 100 ml soluție conține: Substanța activă:alcool etilic 96%-72,92ml; excipienți: apă purificată.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	3737,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
100	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe ( <i>alternativa 1</i> )	Litru	60000,00*	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b></p> <p><b>Certificări:</b> confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu</p>	7590	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe Tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a)substanță activă: diclorizocianurat de sodiu, b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile);</p> <p><b>Expoziția:</b> până la 30 minute</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>		
101	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și	Litru	40000,00*	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b></p> <p><b>Certificări:</b> confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p>	12420	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

	<p>alte tipuri de suprafețe (alternativa 2)</p>		<p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale <b>Cerințe Tehnice:</b> <b>Acțiunea dezinfectantului:</b> a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă <b>Proprietăți:</b> a)substanță activă: clorură de alchidimetilbenzil amoniu, aldehydă glutarică b)produs concentrat lichid; <b>Expoziția:</b> pînă la 30 minute <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b> <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>		
--	---	--	--	--	--

102	Dezinfecția deșeurilor medicale	Kilogram	100	<p><b>Certificări:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</li> <li>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</li> <li>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)virucidă,</li> <li>b)bactericidă,</li> <li>c)tuberculocidă</li> </ul> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)cubstanța activă - clor activ 26% -32%</li> <li>b) produs concentrat pulbere;</li> <li>c) pentru toate formele de deșeuri medicale.</li> </ul> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</b></p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	2484	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
-----	---------------------------------	----------	-----	---	------	---

103	Pentru dezinfectia articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită	Litru	2000	<p><b>Certificări:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</li> <li>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</li> <li>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)virucidă</li> <li>b)bactericidă,</li> <li>c)tuberculocidă,</li> <li>d)fungicidă,</li> <li>e)sporicidă</li> </ul> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40%</li> <li>b) produs concentrat lichid</li> <li>c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</li> </ul> <p><b>Expoziția:</b> 120 minute</p> <p><b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b></p>	39744	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
-----	---	-------	------	---	-------	---

				<b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)		
104	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor	Litru	100	<p><b>Certificări:</b></p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Cerințe tehnice:</b></p> <p><b>Acțiunea dezinfectantului:</b></p> <p>a) virucidă, b) bactericidă, c) tuberculocidă.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a)dotat cu dozator b)substanța activă bazată pe etanol și bigluconat de clorhidrină sau etanol și didecildimetilammoniu clorid c)produs concentrat lichid sau gel cu Ph neutru; d)să nu provoace alergii, iritații a pielii;</p>	5290	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p><b>Expoziția :</b> 30 secunde  <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</b>  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>		
105	Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită alternativa 1	litri	4800	<p><b>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b>  <b>Certificări:</b>  confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;  -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;  - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot  -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale  <b>Acțiunea dezinfectantului:</b>  virucidă,  bactericidă,  tuberculocidă  <b>Proprietăți</b> - - substanță activă: perborat de sodiu, tetra acetil etilen diamină;  -Ph neutru  - concentrat pulbere/praf sau lichid,</p>	4692	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- cu inhibitori de coroziune;  <b>Expoziția:</b> până la 15 minute  <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 an</b>  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>		
106	Dezinfectarea, curățarea utilajului medical, sistemelor de ventilare și climatizatoare pentru spațiile medicale alternativa 2	Litri	4800	<p><b>cantitate suficientă pentru soluția de lucru</b>  confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;  -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;  - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot  - instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale  <b>Cerințe Tehnice:</b>  <b>Acțiunea dezinfectantului:</b>  virucidă,  bactericidă,  tuberculocidă  <b>Proprietăți</b> - - substanță activă: aldehidă glutarică, sare cuaternară de amoniu sau/ori dodecil diamin clorid</p>	1269,60	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				<p>-Ph neutru  - produs concentrate lichid,  - cu inhibitori de coroziune;  <b>Expoziția:</b> până la 15 minute  <b>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</b>  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare</p>		
107	Sistem de transfuzie cu ac de polimer	bucată	1050	<p><b>Certificări:</b>  - 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;  - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.  <b>Destinația:</b> pentru transfuzia componentelor sanguine  <b>Proprietățile componentelor obligatorii a sistemii:</b>  - Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.  - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își revine forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;  - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0±0.1)g de apă distilată la temperatura (20±2)°C;  - clema cu rola pentru reglarea debitului;  - manșon de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor;</p>	3755,32	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip,</li> <li>- lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm</li> <li>- acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic,</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>		
108	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, st	bucată	4850	<ul style="list-style-type: none"> <li>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> în controlul sterilității pentru însămînțarea mostrelor și în controlul biologic pentru preparate stabile și soluții perfuzabile</p> <p><b>Proprietăți:</b> Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml</li> <li>- ac 21Gx1½ 0,8x40mm</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> </ul>	2956,07	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- netoxice, apirogene</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi 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>		
109	Seringa, cu ac, 20 ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	bucată	450	<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> <p><b>Destinație:</b> la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml sau 24 ml,</li> <li>- ac 21Gx1½ 0,8x40mm</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- <b>Forma de ambalare:</b> fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia,</li> </ul>	419,18	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL		
110	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	bucată	800	<p>-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;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> în controlul biologic pentru preparate stabile și soluții perfuzabile  <b>Proprietăți:</b> Seringă sterilă, jetabilă          - 3 piese (piston, corp, garnitură),          - capacitate de 2 ml sau 3 ml,          - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm          - conector la amboul acului de tip Luer-Slip          - transparenta          - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă          - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă          - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării          - rezistent la presiune          - alunecare uniformă a pistonului seringii          - netoxice, apirogene</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL          *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice.</p>	312,80	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1""		
111	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	bucată	8450	<p>-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;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge.  <b>Proprietăți:</b> Seringă sterilă, jetabilă          - 3 piese (piston, corp, garnitură),          -capacitate de 5 ml sau 6 ml,          - ac 22Gx1½ 0,7x40mm          - conector la amboul acului de tip Luer-Slip          - transparentă          - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă          - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă          - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării          - rezistent la presiune          - alunecare uniformă a pistonului seringii          - netoxice, apirogene</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi 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>	3595,47	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

112	Tampon steril	Bucată	1600	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinația:</b> pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b)grosimea pernuței– 6 mm</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare tampon va fi ambalată separat;</p> <p>ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p> <p><b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	2999,20	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
113	Tampon mare îmbibat cu alcool	Bucată	1500	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>	465,75	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinația:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți:</b>  a)steril;  b) pentru uz medical;  c) de uz unic;  d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;  <b>Tipul materialului:</b>  a)material nețesut - Viscoză;  b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;  c)densitatea 70-90g/m.p.  <b>Dimensiuni:</b> tip mare „LARGE” , <math>\geq 4 \text{ cm} \times \geq 4 \text{ cm}</math>  <b>Forma de ambalare:</b>fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.  <b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>		
114	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Bucată	6760	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.  - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți:</b>  a)steril;  b)pentru uz medical;  c) de uz unic;</p>	6530,16	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”, <math>\geq 3 \text{ cm} \times \geq 3 \text{ cm}</math></p> <p><b>Forma de ambalare:</b>fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p> <p><b>Mostră:</b> prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>		
115	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	bucată	13809	<ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Proprietăți:</b>  Fașă/bandaj din tifon hidrofил, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p><b>Caracteristici:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 14 cm</li> <li>- lungime 7 m</li> </ul>	47958,68	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023



				<ul style="list-style-type: none"> <li>- densitate minim 32 g/m<sup>2</sup></li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>		
116	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m <sup>2</sup>	metri	1660	<ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 2 metri pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge</p> <p><b>Proprietăți:</b> Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m<sup>2</sup></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 90cm ±1.5cm</li> <li>- densitate minimă 32 g/m<sup>2</sup> ±2g</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec.</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	5727	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

117	Manusi chirurgicale nesterile de latex, fara pudra, netede Nr.7	buc	70000	<p>-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;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți:</b>          a)nesterile;          b)fără pudră;          c) netede;          d)ambidextre;          e) de unică folosință;          f) material din latex.  <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	142485	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
118	Vata medicala 100,0g	buc	2700	<p>-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;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți:</b>          Vata hidrofilă de uz medical          - Tip B          - componența: bumbac pur  <b>Caracteristici:</b> bine cadrat, consistență uniformă, peritectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără</p>	44929,35	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<p>substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10 sec.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj individual, masa 100gr, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>		
119	Emplastru ~ 2.5x500cm	Bucată	42	<p>-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; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale <b>Proprietăți</b> 1.Adeziv 2.Material tesut 3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	93,70	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
120	Emplastru bactericid (2,5x7,2)	Bucată	150	<p>-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; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale <b>Proprietăți</b> 1.emplastru bactericid 2.mărime: 2.5 X 7.2</p>	24,15	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023

				<b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)		
121	Cearșafuri medicale 200 m*90 cm	rulou	7	-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; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate <b>Proprietăți:</b> -material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. - dimensiune: ~200 m*90 cm <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate	3139,5	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
122	Cearșafuri medicale 50 cm*40cm	Bucată	800	-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; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.  <b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate <b>Proprietăți:</b> -material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. - dimensiune: ~50 cm*40 cm <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate	13662	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
123	Cearșafuri medicale 200*150cm	Bucată	1000	-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	11500	20 de zile de zile de la solicitare,

				<p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate  <b>Proprietăți:</b>          1) material neșesut, laminat (cu peliculă) prelucrabil, SPP 90g/m.p          2.dimensiune: ~200*150 cm  <b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>		începând cu data de 01.01.2023
124	Bahile (de unică folosință) la aparat	bucată	11320	<p>-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;          -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale  <b>Proprietăți</b>          impermeabile (HDPE, LDPE, CPE) ~ 15-20μm          2.Mărime universală ~ 41*15cm          3.Dotate cu bandă elastică          4.De unică folosință          5. copmatibile cu aparatul OTO  <b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	32545	20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2023
125	Bonete medicale bufante	Bucată	6000	<p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	2898	20 de zile de zile de la solicitare,

			<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> <p><b>Destinație:</b> pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p><b>Proprietăți</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. de unică folosință</li> <li>2.material: neșesut (polipropilenă)</li> <li>3.ambalat: câte 50 - 100 buc.</li> <li>4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g.</li> <li>5. Circumferința la extindere min 60 cm</li> </ol> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>		începând cu data de 01.01.2023
	Valoarea estimată totală				1725297,34

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

- a) Pentru mai multe loturi;
- b) Pentru toate loturile;
- c) Pentru un singur lot;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se acceptă  
(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: : DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în tranșe conform fiecărui lot în parte.

12. Termenul de valabilitate contractului: până la 31.12.2023

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu  
(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică  
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> <b>Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</b>	DA
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA

		<b>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</b>	
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</b>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> <b>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor( 160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.</b>	DA
<b>Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.</b>			
<b><u>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</u></b>			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către	DA



	restanțelor față de bugetul public național	administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</b>	DA
12	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
13	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
14	Declarație de la ofertant	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.	DA
19	Cerințe pentru dispozitive medicale  Declarație de la ofertant cu privire înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor	cu privire la prezentarea numărului de înregistrare la AMDM în termen de 15 zile de la solicitare autorității contractant – original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. <i>* Neprezentarea dovezii privind numărul de înregistrare în registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în termenul menționat, servește drept temei de descalificare a ofertei</i> <i>Notă: pentru dispozitivele medicale înregistrate Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta dovada înregistrării (numărul de înregistrare/extrasul din</i>	DA

		<p>Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) până la termenul limită de depunere a ofertelor.</p> <p>Notă: *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și care corespund cerințelor tehnice solicitate.</p>	
20	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
<b>Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:</b>			
21	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
22	<b>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</b>	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p style="text-align: center;">Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p style="text-align: center;">Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</b> Codul fiscal: <b>1016601000212</b> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p style="text-align: center;">cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)“</p> <p style="color: red;">Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2024.</p>	DA
23	<b>Dovada înregistrării dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale</b>	Extrasul Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	DA

**17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:**

*Transfer la contul instituției*

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat  
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate  
Cod fiscal: 1016601000212  
Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA  
Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat  
Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.*

**Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei**

*sau*

**Garanție Bancară** conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

**Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.**

- **Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.**

**Transfer la contul instituției**

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat  
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate  
Cod fiscal: 1016601000212  
Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA  
Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat  
Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.*

*sau*

**Garanție Bancară** conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

**Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2024.**

**Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.**

**18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.**

**19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: nu se aplică**

**20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică**

**21. Ofertele se prezintă: în lei.**

**22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.**

**23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică**

**24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

**1. conform SIA RSAP MTender**

**25. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

***Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP***

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile
27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
28. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:  
*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*  
*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*  
*Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul):nu a fost
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:
35. Data publicării anunțului de intenție BAP nr. 68 din 01.09.2022
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 09.11.2022
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):

---

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG