

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziția produselor diagnostice, materiale consumabile, reagenți pentru investigații biochimice și consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți, și alte produse de uz medical conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2024**

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. Lot | Denumire Lot | Denumirea poziției | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Unitatea de măsură | Cantitatea | Termenul de livrare/prestare | Valoarea estimată |
|---------|----------------|--------------------|---|--------------------|------------|---|-------------------|
| 1 | Con , tip VIII | Con , tip VIII | <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>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-5000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: 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> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 850,00 |
| 2 | Con, tip V | Con, tip V | <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>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-200mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE</p> | bucată | 6000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 420,00 |

| | | | | | | | |
|---|-------------|-------------|---|--------|---------|---|--------|
| | | | UZ UNIC”. Prezența mostrei: 5 unități | | | | |
| 3 | Con, tip VI | Con, tip VI | <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>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-1000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: 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> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 8450,00 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 735,15 |

| | | | | | | | |
|---|---------------|---------------|--|--------|----|---|---------|
| 4 | Suport, tip I | Suport, tip I | <p>Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru suportul eprubetelor Proprietăți: cu 60 găuri (5x12), Dimensiuni: a) înălțimea 7 cm, b) lățimea -11,5 cm, c) lungimea – 24 cm, d) asigurat cu placa pentru suport la mijlocul stativului; e) compatibil cu eprubeta de tip III (volum 8ml; 9ml; 10 ml) Tip material: a) plastic durabil; b) plastic rezistent la agenți chimici, dezinfectanți; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. Prezentarea mostrei : 1 unități</p> | bucată | 25 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3125,00 |
|---|---------------|---------------|--|--------|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|---|-----------------|-----------------|--|--------|-----|---|--------|
| 5 | Eprubetă, tip I | Eprubetă, tip I | <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>Destinație: pentru recolatarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: volum 6 ml, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, asigurată cu presiune vid și clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei eprubete.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 400 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 544,00 |
|---|-----------------|-----------------|--|--------|-----|---|--------|

| | | | | | | | |
|---|-------------------|-------------------|--|--------|------|---|----------|
| 6 | Eprubetă, tip III | Eprubetă, tip III | <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 8ml, 9ml, 10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei..</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 7000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 13230,00 |
|---|-------------------|-------------------|--|--------|------|---|----------|

| | | | | | | | |
|---|------------------|------------------|--|--------|------|---|--------|
| 7 | Eprubetă, tip VI | Eprubetă, tip VI | <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>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic cu capac;</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>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 1500 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 750,00 |
|---|------------------|------------------|--|--------|------|---|--------|

| | | | | | | | |
|---|------------------------|------------------------|--|--------|------|---|--------|
| 8 | Tub Eppendorf, tip II | Tub Eppendorf, tip II | <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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>Destinație: pentru stocarea probelor de laborator și păstrarea în seroteca</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) volum de 1,5 ml; b) din plastic; c) cu capac plat; d)capacul se va închide ermetic. <p>Forma de ambalare: 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>Prezența mostrei: 5 unități</p> | bucată | 2000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 220,00 |
| 9 | Tub Eppendorf, tip III | Tub Eppendorf, tip III | <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 | bucată | 3000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 390,00 |

| | | | | | | | |
|----|--|--|--|--------|-----|---|-----|
| | | | <p>tranză;</p> <p>Destinație: pentru stocarea probelor de laborator și păstrarea în seroteca</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum de 2,0 ml;</p> <p>b) din plastic;</p> <p>c) cu capac plat;</p> <p>d)capacul se va închide ermetic.</p> <p>Forma de ambalare: 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>Prezența mostrei: 5 unități</p> | | | | |
| 10 | Ricipient pentru colectarea urinei (Urocultor) | Ricipient pentru colectarea urinei (Urocultor) | <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 tranză;</p> <p>Destinație: pentru colectarea urinei</p> <p>Proprietăți: din plastic cu capac, volum 200 ml</p> <p>formă conică negradată</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei: 1 unități</p> | bucată | 100 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 420 |

| | | | | | | | |
|----|------------------------|------------------------|---|--------|----|---|---------|
| 11 | Clemă (cronțang), tipI | Clemă (cronțang), tipI | <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: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)tip - medical</p> <p>b)lungimea – 260 mm.,</p> <p>c)cu vîrf drept, fără zîmți.</p> <p>d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>Prezența mostrei: 1 unități</p> | bucată | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1102,00 |
|----|------------------------|------------------------|---|--------|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|---|---|---|--------|------|---|-----------|
| 12 | Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei | Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei | <p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. - Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator. <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; b) de uz unic; c) compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80 <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y. <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80</p> | bucată | 3204 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 840000,00 |
|----|---|---|---|--------|------|---|-----------|

Soluție anticoagulantă volum de 200 ml:
a) conținut de citrat de natriu 4%;
b) steril, apirogen;
c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.

Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:
a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recolare în volum de 1 (unu) litru ;
b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;

a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie

b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.

Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită.

Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.

Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:

b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;

c) asigurat cu clamă

Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:

a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;

b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".

Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | <p>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. Prezența mostrei: 5 unități</p> | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|--------|------|---|-----------|
| 13 | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml | <ul style="list-style-type: none"> - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - Confirmarea efectuării programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; <p>Containerele vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de | bucată | 1850 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 124320,00 |
|----|--|--|---|--------|------|---|-----------|

transfuzie.

Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;

Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu codbare pentru identificare serie/lor;

Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:

- a) pentru eprubetă vacum;
- b) dotată cu holder și ac;
- c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;
- d) asigurate cu clame;
- e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține :

Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ;

Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.

- f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.

Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.

Prezența mostrei: 5 unități

| | | | | | | | |
|----|---------------------|---------------------|--|--------|-----|---|---------|
| 14 | Garou | Garou | <p>Destinație: pentru fixarea brațului în timpul recoltării sângelui.</p> <p>Proprietăți: bandă/tub elastic, de cauciuc, rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante, și ușor de manevrat la detașare cu o singură mână;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p> <p>Prezența mostrei: 3 unități</p> | bucată | 200 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1528,00 |
| 15 | Hîrtie de pergament | Hîrtie de pergament | <p>Destinația: pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p>Aspectul: rulouri sau folii</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> | kg | 100 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 11870 |

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|---|----|----|---|---------|
| 16 | Hîrtie de filtru | Hîrtie de filtru | <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: în procesul de filtrare a preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge, reactivelor chimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) hîrtie de filtru</p> <p>b) de culoare albă,</p> <p>c) capacitate de filtrare de la 65g/m2 pînă la 75g/m2;</p> <p>d) dimensiunea porilor 5-13 μm;</p> <p>e) lățime rului 100 cm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate sub formă de rulu, în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>Prezența mostrei: 2 unități</p> | kg | 50 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3810,00 |
|----|------------------|------------------|---|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|----------|----------|--|--------|------|---|---------|
| 17 | Degetare | Degetare | <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: Protecție pentru degete</p> <p>Proprietăți :</p> <ul style="list-style-type: none"> - marime universală; - material latex; - culoare transparent. <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> | bucată | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3990,00 |
|----|----------|----------|--|--------|------|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-----------|-----------|---|-------|----|---|----------|
| 18 | Tub tip I | Tub tip I | <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: Tub de silicon de uz farmaceutic.</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul intern – 9,5 mm. b) diametrul extern - 15,9 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezenta mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p> | metru | 90 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 27900,00 |
|----|-----------|-----------|---|-------|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|------------|------------|--|-------|----|---|---------|
| 19 | Tub tip II | Tub tip II | <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>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 9 mm</p> <p>b) diametrul extern - 12 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare). Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p> | metru | 30 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 8940,00 |
|----|------------|------------|--|-------|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-------------|-------------|---|-------|----|---|------|
| 20 | Tub tip III | Tub tip III | <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>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 4,8mm -5 mm</p> <p>b) diametrul extern - 8 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p> | metru | 30 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2700 |
|----|-------------|-------------|---|-------|----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|----------------|----------------|--|-------|----|---|----------|
| 21 | Furtun tip III | Furtun tip III | <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:</p> <p>Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul ID – 1,6 mm.</p> <p>b) diametrul OD – 4,8 mm.</p> <p>c) grosime perete tub – 1,6 mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire – 6,2 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 1,5 atm</p> <p>f) presiune maximă T+71° - 1,4 atm</p> <p>Tip material - Tygon 3350</p> <p>Tip tub – NSF, T3302-23;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p> | metru | 50 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 29700,00 |
|----|----------------|----------------|--|-------|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|---------------|---------------|---|-------|----|---|-----------|
| 22 | Furtun,tip VI | Furtun,tip VI | <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:</p> <p>Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul ID–9,5 mm.</p> <p>b) diametrul OD–15,9 mm.</p> <p>c) grosime perete tub–3,2 mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire-22,0 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 2,4 atm</p> <p>Tip material - Tygon R 3603</p> <p>Tip tub – NSF</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p> | metru | 60 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 136440,00 |
|----|---------------|---------------|---|-------|----|---|-----------|

| | | | | | | | |
|----|----------|----------|--|-----|----|---|------|
| 23 | Azopiram | Azopiram | <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>Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.</p> <p>Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p> | set | 12 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2088 |
|----|----------|----------|--|-----|----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|--|----|----|---|------|
| 24 | Hidroxid de sodiu | Hidroxid de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge;</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat,</p> <p style="text-align: center;">Concentrație: nu mai puțin de 95%;</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: 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.</p> | kg | 80 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 5664 |
|----|-------------------|-------------------|--|----|----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|---|-------|---|--|------|
| 25 | Nitrat de argint | Nitrat de argint | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <p style="text-align: center;">- 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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – AgNO₃</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare:ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | fiole | 4 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3840 |
|----|------------------|------------------|---|-------|---|--|------|

| | | | | | | | |
|----|------------------------------|------------------------------|---|-------|----|---|--------|
| 26 | Potasiu permanganat, 0,1N | Potasiu permanganat, 0,1N | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – $KMnO_4$</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | fiole | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 864,00 |
|----|------------------------------|------------------------------|---|-------|----|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|--|-------|-----|---|---------|
| 27 | Citrato de sodiu | Citrato de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: pentru pregătirea soluției tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate și pentru a evita coagularea sîngelui în realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă sau cristale incolore fără miros, chimic curată.</p> <p>Formula chimică: $C_6H_5Na_3O_7$</p> <p>Forma de ambalare: 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> | grame | 500 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1415,00 |
|----|------------------|------------------|--|-------|-----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|-------|
| 28 | Oxalat de sodiu | Oxalat de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: solid albă,fără miros, masa mol-133.999 g/mol;</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică –Na₂ C₂O₄</p> <p>Forma de ambalare: 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> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 57,60 |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|-------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|--|----|-----|---|---------|
| 29 | Carbonat de calciu | Carbonat de calciu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – CaCO_3</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | gr | 100 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1080,00 |
|----|--------------------|--------------------|--|----|-----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|--|----|----|---|----------|
| 30 | Caprilat de sodiu | Caprilat de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație:se întrebunțează ca stabilizator la producerea Albuminei.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică: C8H15NaO2</p> <p>Forma de ambalare: 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> | kg | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 57300,00 |
|----|-------------------|-------------------|--|----|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|--|----|----|---|------|
| 31 | Clorura de sodiu | Clorura de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică: NaCl</p> <p>Forma de ambalare: 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> | kg | 40 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 8280 |
|----|------------------|------------------|--|----|----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------------|---------------------------|--|----|-----|---|------|
| 32 | Glucosa –monohidrat D+ | Glucosa –monohidrat D+ | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – C₆H₁₂O₆ x H₂O</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: 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> | kg | 1,5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1125 |
|----|---------------------------|---------------------------|--|----|-----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|---|----|---|---|--------|
| 33 | Clorura de calciu | Clorura de calciu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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>Destinație: pentru producerea serului standard izohemoglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: soluție cristalică, higroscopic.</p> <p>Formula chimică – Ca Cl₂</p> <p>Forma de ambalare: 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> | kg | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 354,00 |
|----|-------------------|-------------------|---|----|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------|---------------------|---|-------|---|---|-----|
| 34 | Amoniac soluție 25% | Amoniac soluție 25% | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros –înțepător, concentrația nu mai puțin 25%</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – NH₄OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | Litri | 3 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 360 |
|----|---------------------|---------------------|---|-------|---|---|-----|

| | | | | | | | |
|----|-----------------------|-----------------------|--|----|----|---|--------|
| 35 | Uranin (Fluoresceină) | Uranin (Fluoresceină) | <p style="text-align: center;">Certificare:</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>Destinație: Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare roșie sau roșu- oranj.</p> <p>Formula chimică: $C_{20}H_{12}O_5$</p> <p>Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 930,00 |
|----|-----------------------|-----------------------|--|----|----|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------|----------------------------|---|----|---|---|--------|
| 36 | Hidrogenocarbonat de sodiu | Hidrogenocarbonat de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică –NaHCO₃</p> <p>Forma de ambalare: 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> | kg | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 216,00 |
|----|----------------------------|----------------------------|---|----|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|---|----|----|---|-------|
| 37 | Verde de briliant | Verde de briliant | <p style="text-align: center;">Certificare:</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> Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p> Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p> Formula chimică: C27H34N2O4S</p> <p>Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 48,00 |
|----|-------------------|-------------------|---|----|----|---|-------|

| | | | | | | | |
|----|-------|-------|---|----|----|---|--------|
| 38 | Eozin | Eozin | <p style="text-align: center;">Certificare:</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> Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant.</p> <p> Proprietăți: Praf de culoare roșie.</p> <p> Formula chimică: $C_{20}H_6Br_4Na_{205} + C_{20}H_8Br_2Na_{205}$</p> <p>Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 936,00 |
|----|-------|-------|---|----|----|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------|---------------------|--|----|----|--|---------|
| 39 | Albastru de metilen | Albastru de metilen | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <p style="text-align: center;">- 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 style="text-align: center;">Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică: C16H18ClN3S</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1200,00 |
|----|---------------------|---------------------|--|----|----|--|---------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|--|----|----|---|---------|
| 40 | Albastru de trypan | Albastru de trypan | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p style="padding-left: 40px;">Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p style="padding-left: 40px;">Proprietăți: Praf de culoare albastră.</p> <p style="padding-left: 40px;">Formula chimică: $C_{34}H_{24}N_6Na_4O_{14}S_4$</p> <p style="padding-left: 40px;">Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1320,00 |
|----|--------------------|--------------------|--|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|--|----|----|---|---------|
| 41 | Levomicetină (chloramphenicolium) | Levomicetină (chloramphenicolium) | <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de actiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare gălbue, chimic curat,putin solubil în soluții apoase ,ușor solubil în alcool etilic.Formula chimică – C11H12Cl2N2O5</p> <p>Forma de ambalare: 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> | gr | 30 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1350,00 |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|--|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|--|----|----|---|------|
| 42 | Neomicină sulfat | Neomicină sulfat | <p style="text-align: center;">Certificare:</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> Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p> Proprietăți: pulbere de culoare crem, chimic curat, ușor solubil în apă, insolubil în dizolvanți organici.</p> <p> Formula chimică – C₂₃H₄₈N₆O₁₇S</p> <p> Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3780 |
|----|------------------|------------------|--|----|----|---|------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|---|----|----|---|---------|
| 43 | Gentamicină sulfat | Gentamicină sulfat | <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de actiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă sau ușor crem, chimic curată,hygrosopic,ușor solubil în apă,insolubil în alcool</p> <p>Formula chimică – $C_{19}H_{39}N_5O_7 \cdot 2,5H_2SO_4$</p> <p>Forma de ambalare: 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> | gr | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 5400,00 |
|----|--------------------|--------------------|---|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------|---------------------|---|-------|---|--|-------|
| 44 | Acid acetic glacial | Acid acetic glacial | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <p style="text-align: center;">- 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>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor cu miros înțepător de oțet, Formula chimică – CH₃COOH</p> <p>Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: 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> | litri | 2 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 331,2 |
|----|---------------------|---------------------|---|-------|---|--|-------|

| | | | | | | | |
|----|---------------|---------------|--|----|---|--|-----|
| 45 | Acid sulfuric | Acid sulfuric | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <p style="text-align: center;">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 tranză;</p> <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: lichid, incolor, fără miros.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – H₂SO₄</p> <p style="text-align: center;">Concentrația: 95,6%</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | kg | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 420 |
|----|---------------|---------------|--|----|---|--|-----|

| | | | | | | | |
|----|----------------------|----------------------|--|-------|----|---|---------|
| 46 | Acid de oxalat, 0,1N | Acid de oxalat, 0,1N | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | fiole | 10 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 3760,00 |
|----|----------------------|----------------------|--|-------|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|---|---|------|
| 47 | Liniment sintomicină 10% | Liniment sintomicină 10% | <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator</p> <p>Proprietăți: liniment</p> <p>Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | bucată | 5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1880 |
|----|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|--|----|---|---|--------|
| 48 | Geloză nutritivă | Geloză nutritivă | <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>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă..</p> | kg | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1263,6 |
|----|------------------|------------------|--|----|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|-------------|-------------|---|-------|----|---|---------|
| 49 | Definilamin | Definilamin | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – C₆H₅NHC₆H₅.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | Grame | 50 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1395,00 |
|----|-------------|-------------|---|-------|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|--|----|------|--|--------|
| 50 | Sulfat de potasiu | Sulfat de potasiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <p style="text-align: center;">- 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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Solid în color spre alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – K_2SO_4</p> <p style="text-align: center;">Conținutul: nu mai puțin 99,8%</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 382,00 |
|----|-------------------|-------------------|--|----|------|--|--------|

| | | | | | | | |
|----|---------------|---------------|--|-------|-----|---|---------|
| 51 | Azid de sodiu | Azid de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaN_3</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Grame | 200 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2184,00 |
|----|---------------|---------------|--|-------|-----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|---|----|---|---|-----|
| 52 | Acetat de sodiu | Acetat de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinării de laborator</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic.</p> <p>Formula chimică - $\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}$.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Kg | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 864 |
|----|-----------------|-----------------|---|----|---|---|-----|

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|---|----|----|---|---------|
| 53 | Sulfat de cupru | Sulfat de cupru | <p style="text-align: center;">Certificare:</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 style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale culoare albastra, fara miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – $\text{CuSO}_4 \times 5\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | Kg | 15 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 8820,00 |
|----|-----------------|-----------------|---|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|--|----|------|---|--------|
| 54 | Acid Tricloracetic | Acid Tricloracetic | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Solid, incolor, miros înțepător.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – CCl_3COOH</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 715,70 |
|----|--------------------|--------------------|--|----|------|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------|----------------------------|--|-------|----|---|----------|
| 55 | Acid clorhidric concentrat | Acid clorhidric concentrat | <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH –ului.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p>Formula chimică – HCl</p> <p>Forma de ambalare: 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> | litru | 55 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 11484,00 |
|----|----------------------------|----------------------------|--|-------|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|----|
| 56 | Sulfid de sodiu | Sulfid de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – $\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}$</p> <p style="text-align: center;">Concentrație: 97%</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 54 |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|----|

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|--------|
| 57 | Reactiv Nessler | Reactiv Nessler | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică –$K_2[HgI_4] \cdot 2H_2O$</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 799,50 |
|----|-----------------|-----------------|---|----|------|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|--|----|------|---|----|
| 58 | Clorură de amoniu | Clorură de amoniu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p style="text-align: center;">Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p style="text-align: center;">Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p style="text-align: center;">Formula chimică – NH₄Cl</p> <p style="text-align: center;">Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p> | kg | 0,05 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 45 |
|----|-------------------|-------------------|--|----|------|---|----|

| | | | | | | | |
|----|--------------|--------------|--|----|----|---|---------|
| 59 | Oxid de zinc | Oxid de zinc | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p>Proprietăți: Solid, pudră albă aproape insolubilă în apă, chimic curată Formula chimică – ZnO Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p> | kg | 18 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2376,00 |
|----|--------------|--------------|--|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------|---------------------|--|----|----|---|---------|
| 60 | Gelatină alimentară | Gelatină alimentară | <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>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p>Proprietăți: Solid sub formă de pulbere granulate sau foi ușor gălbui sau incolore, fără miros și fără gust, Se dizolvă în apă caldă, formând soluții coloidale.</p> <p>Formula chimică: Gelatina este o materie proteică formată dintr-un șir de aminoacizi (glicină, prolină, alanină, valină, hidroxiprolină) cu masa molară medie de cca. 60000</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare)</p> | kg | 20 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 6994,80 |
|----|---------------------|---------------------|--|----|----|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|---|----|-----|---|-------|
| 61 | Sulfacil de sodiu | Sulfacil de sodiu | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p>Proprietăți: Solid, cristale albe, fără miros, ușor solubil în apă, insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p>Formula chimică - $C_8H_{11}N_2NaO_4S$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p> | gr | 700 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 40992 |
|----|-------------------|-------------------|---|----|-----|---|-------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------|-------------------|---|----|---|---|-------|
| 62 | Etacridină lactat | Etacridină lactat | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna Proprietăți: Solid,pulbere microcristalică galbenă, fără miros,gust amar, ușor solubil în apă,insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian. Formula chimică - C15H15N3O Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p> | gr | 5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 51,75 |
|----|-------------------|-------------------|---|----|---|---|-------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|--|----|----|---|----------|
| 63 | Toxin stafilococic | Toxin stafilococic | <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>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți: Lichid</p> <p>a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test în vitro;</p> <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml până la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a câte 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> | ml | 50 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 34190,00 |
|----|--------------------|--------------------|--|----|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|------------------------------|------------------------------|---|----|----|---|----------|
| 64 | Standard alfastafilalizin | Standard alfastafilalizin | <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>- Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p>Forma de ambalare: 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> | ml | 20 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 24254,00 |
|----|------------------------------|------------------------------|---|----|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|-----------------------------|-----------------------------|--|----|-----|---|--------|
| 65 | Anatoxină antistafilococică | Anatoxină antistafilococică | <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>- Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sânge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;</p> <p>Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p>Forma de ambalare: 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> | ml | 240 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 513084 |
|----|-----------------------------|-----------------------------|--|----|-----|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------------------|---------------------------------|---|-------|------|---|-------|
| 66 | Test pentru determinarea AgHBs, | Test pentru determinarea AgHBs, | <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul ofertat, 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>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</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>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</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> <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> | teste | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 18250 |
|----|---------------------------------|---------------------------------|---|-------|------|---|-------|

| | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|
| | | <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>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--|

| | | | | | | | |
|----|---|---|--|-------|------|---|----------|
| 67 | Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV, | Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV, | <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul ofertat, 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>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală C.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</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>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</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 anticorpilor la virusul hepatitei virale C;</p> <p>c) anticorpilor 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 99,84% inclusiv,</p> | teste | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 18250,00 |
|----|---|---|--|-------|------|---|----------|

pe probe a donatorilor de sânge;
4) testul va detecta combinația de anticorpilor circulanți la antigene virale nucleu Core, proteine NS3, NS4, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene.

Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: 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.

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|-------|-----|---|------|
| 68 | Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum, | Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum, | <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul ofertat, 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>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – anticorpi anti Treponema Pallidum.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</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>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</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> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate</p> | teste | 500 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 9125 |
|----|--|--|---|-------|-----|---|------|

componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: 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.

| | | | | | | | |
|----|--|--|--|-------|------|---|-------|
| 69 | Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2, | Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2, | <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>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – antigen Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</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>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</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 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>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mică de</p> | teste | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 18250 |
|----|--|--|--|-------|------|---|-------|

99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;

4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 2UI/ml inclusiv, pentru antigenul P24.

Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: 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.

| | | | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|--|----|-----|---|-----|
| 70 | Proteina Totală | Proteina Totală | <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>Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p>Proprietăți:</p> <p>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>Forma de ambalare: 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p> | ml | 500 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 230 |
|----|-----------------|-----------------|--|----|-----|---|-----|

| | | | | | | | |
|----|----------------|----------------|--|--------|-----|---|-----|
| 71 | Test Combina 3 | Test Combina 3 | <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>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p> | Bucată | 100 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 490 |
|----|----------------|----------------|--|--------|-----|---|-----|

| | | | | | | | |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|--|-----|---|---|------|
| 72 | Material de control, nivel înalt, | Material de control, nivel înalt, | <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>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 6 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 7920 |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|--|-----|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|-----|---|---|------|
| 73 | Material de control, de nivel scăzut, | Material de control, de nivel scăzut, | <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 6 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 7920 |
|----|--|--|---|-----|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|---|-----|---|---|------|
| 74 | Material de control, nivel normal | Material de control, nivel normal | <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 6 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 7920 |
|----|--------------------------------------|--------------------------------------|---|-----|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|-----|---|---|----------|
| 75 | Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei | Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei | <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Proprietăți: compatibil tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 6 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 18792,00 |
|----|--|--|---|-----|---|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|---|---|---|--------|---|---|---------|
| 76 | Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine | Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine | <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Flacon | 5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1980,00 |
|----|---|---|---|--------|---|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|---|---|---|--------|----|---|----------|
| 77 | Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare | Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare | <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Bucată | 18 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 17301,60 |
|----|---|---|---|--------|----|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------------|--------------------------|--|-----|---|---|----------|
| 78 | Set pentru electroforeză | Set pentru electroforeză | <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>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>-Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat),</p> <p>-Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml)</p> <p>-Hîrtie de filtru 2 x 10 buc</p> <p>-Aplicator 2x10 buc</p> <p>-Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> | Set | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 13272,23 |
|----|--------------------------|--------------------------|--|-----|---|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------------|----------------------------------|---|-----|---|---|-------|
| 79 | Set pentru determinarea glucozei | Set pentru determinarea glucozei | <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>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml</p> <p>b) Reagent N2, 1fl x 100ml</p> <p>c) Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 354,9 |
|----|----------------------------------|----------------------------------|---|-----|---|---|-------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------------|-------------------------|--|-----|---|---|------|
| 80 | Indicator chimic, tip I | Indicator chimic, tip I | <p style="text-align: center;">Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1415 |
|----|-------------------------|-------------------------|--|-----|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|--------------------------|--------------------------|--|-----|---|---|------|
| 81 | Indicator chimic, tip II | Indicator chimic, tip II | <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>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți: 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>Forma de ambalare: 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> | Set | 5 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1125 |
|----|--------------------------|--------------------------|--|-----|---|---|------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------------|---------------------------|--|-----|---|---|--------|
| 82 | Indicator chimic, tip III | Indicator chimic, tip III | <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>Proprietăți: 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>Forma de ambalare: 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> | Set | 3 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 849,00 |
|----|---------------------------|---------------------------|--|-----|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|---------------------------|---------------------------|--|-----|---|---|---------|
| 83 | Indicator chimic , tip IV | Indicator chimic , tip IV | <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>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hârtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 4 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1132,00 |
|----|---------------------------|---------------------------|--|-----|---|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|-------------------------|-------------------------|---|-----|---|---|---------|
| 84 | Indicator chimic, tip V | Indicator chimic, tip V | <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>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, T°de topire 180° - 200 °C</p> <p>Forma de ambalare: 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> | Set | 4 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 1132,00 |
|----|-------------------------|-------------------------|---|-----|---|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------------|----------------------------------|---|--------|------|---|----------|
| 85 | Stripuri B.Stearothermophilus | Stripuri B.Stearothermophilus | <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>Destinație: pentru controlul sterilizării.</p> <p>Proprietăți: 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>Forma de ambalare: 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> | bucată | 1000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 45500,00 |
|----|----------------------------------|----------------------------------|---|--------|------|---|----------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|--------|---|---|---------|
| 86 | Tulpini de referință Staphylococcus aureus | Tulpini de referință Staphylococcus aureus | <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - 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>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: 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> | bucată | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2229,50 |
|----|--|--|---|--------|---|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|---|---|---|--------|---|---|--------|
| 87 | Tulpini de referință pentru Esherichia Coli | Tulpini de referință pentru Esherichia Coli | <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>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: 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> | bucată | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2229,5 |
|----|---|---|---|--------|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|--|--------|---|---|--------|
| 88 | Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa | Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa | <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: 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> | bucată | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2229,5 |
|----|--|--|--|--------|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|--------|---|---|--------|
| 89 | Tulpini de referință pentru Candida albicans | Tulpini de referință pentru Candida albicans | <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>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: 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> | bucată | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2229,5 |
|----|--|--|---|--------|---|---|--------|

| | | | | | | | |
|----|---|---|--|--------|---|---|---------|
| 90 | Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis | Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis | <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură leofilizate Forma de ambalare: 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> | bucată | 1 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 2229,50 |
|----|---|---|--|--------|---|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|--|-------|------|---|----------|
| 91 | Pentru dezinfectia articolelor de uz medical, ainstrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită | Pentru dezinfectia articolelor de uz medical, ainstrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită | <p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, | Litru | 2000 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 56000,00 |
|----|--|--|--|-------|------|---|----------|

| | | | | | | |
|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | <p>d)fungicidă, e)sporicidă Proprietăți: a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40% b) produs concentrat lichid c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare Expoziția: 120 minute Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p> | | | |
|--|--|--|---|--|--|--|

| | | | | | | | |
|----|---------------|---------------|---|--------|------|---|---------|
| 92 | Tampon steril | Tampon steril | <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>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b)grosimea pernuței– 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon 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>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică</p> | bucată | 4350 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 6177,00 |
|----|---------------|---------------|---|--------|------|---|---------|

| | | | | | | | |
|----|--|--|---|--------|-------|---|--------|
| 93 | Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod | Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod | <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>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b)pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu 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”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p> | bucată | 17400 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 12354 |
| 94 | Cearșafuri medicale 200*90 cm | Cearșafuri medicale 200*90 cm | <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</p> | rulou | 9 | 20 de zile de zile de la solicitare, începând cu data de 01.01.2024 | 4843,8 |

| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|------------|
| | | | <p>valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate</p> <p>Proprietăți:</p> <p>-material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p.</p> <p>- dimensiune: ~200*90 cm</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p> <p>Prezența mostrei: prezentarea 1 unitate</p> | | | | |
| | | | | | | | 2248663,33 |

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 2024, în tranșe conform fiecărui lot în parte.

12. Termenul de valabilitate contractului: până la 31.12.2024

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; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. | 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; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat minim 10 cm de oferit parametru exact 11 cm pagina 19). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de | DA |

| | | | |
|---|--|--|----|
| | | autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei. | |
| 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> 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. | DA |
| 4 | DUAЕ | 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 DUAЕ 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; Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. | 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> Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor(160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor. | DA |

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

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.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ

| | | | |
|----|---|---|----|
| 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 restanțelor față de bugetul public național | 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 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 |
| 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; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire. | 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 | DA |

| | | | |
|--|--|---|----|
| | | 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. | |
| 19 | Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale: | Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1 La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile oferite în formularul specificațiilor tehnice) – 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, însoțită de următoarele documente: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate. Pentru dispozitivele medicale înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare. | DA |
| 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 |
| Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice: | | | |
| 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 | Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul | 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 | DA |

| | | |
|---|--|--|
| încheierii contractului/contractelor de achiziții publice) | <p>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="padding-left: 40px;">Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p style="padding-left: 40px;">Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</p> <p style="padding-left: 40px;">Codul fiscal: 1016601000212</p> <p style="padding-left: 40px;">IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p style="padding-left: 40px;">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 31.01.2025.</p> | |
|---|--|--|

17. Garanția pentru ofertă: în quantum 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 Finanțelor-Trezoreria de stat
Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în quantum 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 până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor 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, quantumul 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 Finanțelor-Trezoreria de stat
Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în quantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

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

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2025.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor 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 transmiterii anunțului de intenție BAP din 18.09.2023**
- 36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 19.09.2023**
- 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