

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2026**

**prin procedura de achiziție: Licitație publică**

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții 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: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: [office@capcs.gov.md](mailto:office@capcs.gov.md);  
[www.capcs.md](http://www.capcs.md);**
- 6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP***
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:**

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	Tampon steril	Tampon steril	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) steril;</li> <li>b) pentru uz medical;</li> <li>c) de uz unic;</li> <li>d) uscat</li> </ul> <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)material nețesut - viscoză;</li> <li>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</li> <li>c)densitatea 70-90g/m.p.</li> </ul> <p>Dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</li> <li>b)grosimea pernuței – 6 mm</li> </ul> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”. Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	buc	87000	I tranșa-februarie, II tranșa- mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie	45953,61
2	Tampon mare îmbibat cu alcool	Tampon mare îmbibat cu alcool	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)steril;</li> <li>b) pentru uz medical;</li> <li>c) de uz unic;</li> <li>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</li> </ul> <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)material nețesut - Viscoză;</li> <li>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</li> <li>c)densitatea 70-90g/m.p.</li> </ul> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz),</p>	buc	300000	I tranșa-februarie, II tranșa- mai , III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie	26183,95

			conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL", "LARGE". Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;				
3	Tampon îmbibat cu soluție dezinfecțantă cu conținut de iod	Tampon îmbibat cu soluție dezinfecțantă cu conținut de iod	Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)steril; b)pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfecțantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern. Tipul materialului: a)material nețesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: tip mare „LARGE” Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL", "LARGE". Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	buc	150000	I tranșa- februarie, II tranșa- mai, III tranșa- august, IV tranșa- noiembrie.	119462,88
4	Soluție aditivă pentru trombocite	Soluție aditivă pentru trombocite	Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza. Proprietăți: Containerul reprezintă: a) recipient de plastic; b) în volum de 500 ml; c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și extenție nu mai mare de 4,5 mm; Soluție din interiorul containerului: a) sterilă și apirogenă; b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor	fl	3125	I tranșa- august, II tranșa- octombrie.	643058,47

			c) va oferi sursă de energie d) va asigura menținerea pH ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile) Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu mențiunarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia. - 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;				
5	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângei uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângei uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge	Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângei uman donat și deleucocitarea sângei total. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilchlorid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângei cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml. Container pentru transferul sângei deleucocitat cu un volum de 500 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritrocitar) cu un volum de 400 ml; Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de 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 cod-bare	buc	2625	I tranșă- aprilie, II tranșă- august, III tranșă- noiembrie	277958,76

			<p>pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru eprubetă vacum;</li> <li>b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) asigurat cu clamă.</li> </ul> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a săngelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a săngelui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) asigurată cu clamă;</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii nu mai mică de 90 cm.</li> </ul> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine deleucocitat va conține:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;</li> <li>b) asigurat cu clamă.</li> </ul> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm,</li> <li>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</li> <li>c) asigurate cu clamă</li> </ul> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>				
6	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea săngelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p>	buc	70200	<p>I tranșă-ianuarie,</p> <p>II tranșă-aprilie ,</p> <p>III tranșă-iunie,</p>	3299483,71

<p>procesarea săngelui uman donat, tip „sus - jos”</p> <p>450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</p>	<p>procesarea săngelui uman donat, tip „sus - jos”</p> <p>450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</p>	<p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilchlorid și dietiltftalat;</p> <p>Container pentru colectarea săngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) un volum de 400 ml;</li> <li>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</li> </ul> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) două orificii, în partea superioara, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;</li> <li>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ul> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă - va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru eprubetă vacum;</li> <li>b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) asigurat cu clamă.</li> </ul> <p>Tubulatura de prelevare a săngelui:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) asigurată cu clamă;</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii nu mai mică de 90 cm.</li> </ul> <p>Tubulatura de transfer a componentelor sanguine:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> </ul>			<p>IV tranșa-septembrie,</p> <p>V tranșa-noiembrie</p>	
---	---	---	--	--	--	--

			<p>c) cu clamă;</p> <p>d) diametrul intern al tubulaturii de transfer a componentului eritrocitar să nu fie mai mic de 3,0 cm.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prezența codului numeric de identificare a acestora;</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm;</li> <li>c) asigurate cu clamă.</li> </ul> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu mențiunea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>				
7	Sistem încis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Sistem încis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	<p>Destinație: pentru procesarea sângei uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilchlorid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ul> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm;</li> <li>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</li> <li>c) asigurate cu clamă.</li> </ul>	buc	15600	I tranșă- aprilie, II tranșă- august, III tranșă- noiembrie	181170,34

			<p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>a) asigurată cu cod bare pentru identificare serie/lot</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>				
8	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma	<p>Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare 4 bucăți Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator, total – 2000 seturi.</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dispozitiv pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator (citaferезă) Trima Accel 1000 (2 bucăți), anul producerii 2016 (dobândite prin contract de donație), la momentul închirierii contractului (anul 2020) erau funcționale.</li> </ul> <p>Pentru asigurarea activității de realizare a solicitărilor IMS de concentrat de placute în timp real și utilizarea seturilor oferite, este necesar de a aplica în activitatea de recoltare trombocite cel puțin 4 (patru) dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Două dispozitive aflate în dotare + 2 dispozitive oferite în comodat identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare;</li> <li>- Asigurarea deservirii tehnice/reparație, a dispozitivelor medicale aflate în dotare/oferte în comodat pe toată perioada de executare a contractului.</li> </ul> <p>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: 4 bucăți Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate</p>	set	2500	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-octombrie.	6671679,51

		<p>componentele: număr de seturi/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator, total – 2000 seturi.</p> <p>Destinație: pentru efectuarea procedurii de citafereză la donatorul de celule.</p> <p>Tehnologie automatizată, de tip închis.</p> <p>Separarea componentelor (plasmă, trombocite): prin centrifugare cu seturi sterile de unică folosință.</p> <p>Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Asigurat cu Pompă pentru sânge.</li> <li>b) Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant.</li> <li>c) Asigurat cu Pompe pentru componente separate.</li> <li>d) Nu mai puțin de patru detectoare pentru bula de aer în tubulatura setului.</li> <li>e) Nu mai puțin de 5 clame de închidere a liniei de plasmă/trombocite/sânge/soluție anticoagulant.</li> <li>f) Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apăsare).</li> <li>g) Detector a presiunii intravenoase la donator.</li> <li>h) Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.</li> <li>i) Manjeta reglabilă.</li> <li>j) Posibilitatea modificării vitezei pompelor.</li> <li>k) Ecran tactil ce permite programarea parametrilor.</li> <li>l) Scaner de coduri de barră și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.</li> <li>m) Husă de protecție din silicon 1 bucătă.</li> </ul> <p>Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz</p> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</li> <li>- Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale cel puțin 4 (patru) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și</li> </ul>			
--	--	---	--	--	--

		<p>operatorul economic desemnat cîștigător) a contractului de comodat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor.</li> <li>- Asigurarea deservirii tehnice/reparație a dispozitivelor medicale aflate în dotare/oferte în comodat pe toată perioada de executare a contractului.</li> </ul> <p>Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma 2000 bucăți  Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de trombocite și una doză de plasmă.  Proprietățile componentelor obligatorii a setului:  Materiale de bază ale plasticului – polivinilchlorid și/sau dietilftalat;  Asigurat cu tehnologie de deleucocitare pentru obținerea produsului finit deleucocitat.  Ac tip 16/17 G, cu fisura laterală;  Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;  Soluție anticoagulantă:  a) recipient de plastic,  b) volum de 500 ml;  c) sterilă, apirogenă;  d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;  e) conținut de citrat, dexroză.  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) asigurat cu clamă.  Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:  a) 2 la număr  b) cu posibilitatea recoltării de la donator a două doze de trombocite.  c) cu recoltarea automată a concentratului de trombocită în containerele de plastic, fără manipulări mecanice</p>			
--	--	---	--	--	--

			<p>suplimentare în procesul de recoltare.</p> <p>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Setul de colectare a trombocitelor să fie asigurat cu rezervor/fiolă pentru colectarea probelor/plachetelor la examinarea controlului calității (preferabil ca capacitatea totală a probei să fie nu mai mică de 8 ml);</p> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 1 la număr;</li> <li>b) cu o capacitate de la 600 ml până la 1000 ml ±10%;</li> <li>c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</li> </ul> <p>Tubulatura de conexiune la soluția anticoagulantă să fie asigurată cu filtru.</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea „STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>				
9	Ser antiglobulinic polispecific	Ser antiglobulinic polispecific	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe</p>	ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	320	I tranșă-martie, II tranșă-august	2528,61

			membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate. Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichet flaconului. - 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;				
10	Scarificatoare	Scarificatoare	Destinația: pentru facilitarea recoltării sângelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator Proprietăți: a)sterile; b) produse din oțel; c) de uz unic. Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de punție pînă la 1 mm, inclusiv; Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	buc	56000	I tranșa-februarie, II tranșa-august.	7059,51
11	Rulouri cu banda continua autocolant	Rulouri cu banda continua autocolant	Destinația: Pentru marcarea componentelor sanguine post validare. Proprietăți: Compatibil cu imprimanta Zebra GK420d Termorezistente la congelare: temperatura de pana la minus 80°C si la decongelare rapida de pîna la plus 37 °C, usor decupabile. Tip:pre-printate. Dimensiuni 100mm×100mm, 500 buc in rulou. Forma de livrare: rulou cu un conținut de 500 etichete	rulou	562	I tranșa- martie	62862,30
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea	Fibrinogen C 2ml	Destinație: Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL. Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-	119505,36

	testelor de coagulare:	LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 2 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 <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștiigatorului.</li></ul>			august, IVtranșanoiembrrie	
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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 flaconului <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștiigatorului.</li></ul>	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IVtranșanoiembrrie.	

12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal scăzut.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 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 flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștiigatorului.</li> </ul>		fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie	
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 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 flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de</li> </ul>		fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie	

			testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.				
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl <sub>2</sub> ) 0,025M lichid 8ml	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 8 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.	
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 9 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de</li> </ul>	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.	

			valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.				
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	Destinație: Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII) Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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 flaconului - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.	
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	Destinație: pentru controlul calității testelor cromogenice în interval anormal superior(antitrombină, plasminogen, inhibitor plasmină, proteină C și factor VIII) și a testului cu proteina S și de factor (coagulare) efectuate cu sistemele decoagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.	

			flaconului - prezență instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștiigatorului.			
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de calibrare 1ml	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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 flaconului - prezență instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștiigatorului.	fl	12	I tranșa-februarie, II tranșa-mai, III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de	fl	1	I tranșa-februarie.

			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. <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea căștigătorului.</li> </ul>				
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.  Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.  Forma de ambalare: flacon 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 flaconului <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea căștigătorului.</li> </ul>	fl	1	I tranșa-februarie.	
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea	Clining agent 80ml	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.  Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA,	fl	1	I tranșa-februarie.	

	testelor de coagulare:		sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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 flaconului <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișătorului.</li></ul>			
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 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 flaconului. <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li></ul>	Bucată	250	I tranșa-februarie.
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea	Rotori ACL 20 poziții	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia. Proprietăți:	Bucată	50	I tranșa-februarie .

	testelor de coagulare:		<p>a) din plastic;      b) volum 2-5 ml      c) diametru de la 11 la 15 mm      d) lungime cel puțin 57 mm      e) lungime inclusând capacul de la 70 la 85 mm      f) diametru capac 18 mm sau mai puțin      g) asigurată cu presiune vid      h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>			
12	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Wash-R emulsion	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 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 flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> </ul>	fl	1	I tranșă-februarie
13	Reagenți și consumabile	Cellpack DCL	<p>Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat</p>	fl	26	I tranșă-februarie, 195021,27

	pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacoane a câte 20L fiecare, 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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișătorului.			II tranșă-august.		
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 5 L, 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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în	fl	6	I tranșă-februarie, II tranșă-august	

			Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.				
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 liL, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>	fl	8	I tranșa-februarie, II tranșă-august.	
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	<p>Destinație pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x500 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a</li> </ul>	set	3	I tranșa-aprilie .	

			produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.				
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocyte, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: set 2x82 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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului	set	3	I tranșa-februarie, II tranșa-august	
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocyte din sânge. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: set 2x22 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	set	4	I tranșa-februarie, II tranșa-august	

			flaconului. - prezență instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.			
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: Flacon 1L 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. - prezență instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.	fl	10	I tranșa-februarie, II tranșa-august
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell RET	Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat,	set	6	I tranșa-februarie, II tranșa-august

			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 flacon  - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.			
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluoroceil PLT	Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge.  Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  Forma de ambalare: Set 2x12 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 flacon  - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.	6	I tranșa-februarie , II tranșa-septembrie	
13	Reagenți și consumabile	Cellclean	Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al	set	26	I tranșa-februarie,

	pentru realizarea examinărilor hematologice:	analizatorului. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: Flacon 50 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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.			II tranșă-august.	
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorul hematologic XN-1000 Proprietăți: a) din plastic; b) volum 2-5 ml c) diametru de la 11 la 15mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a	bucata	4256	I tranșă-februarie.

			produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;				
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	<p>Destinație: Material de control (nivel scăzut) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>	fl	6	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie , III tranșa-iunie, IV tranșa-august, V tranșa-octombrie, VI tranșa-noiembrie.	
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	<p>Destinație: Material de control (nivel normal) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de</li> </ul>	fl	6	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie , III tranșa-iunie, IV tranșa-august, V tranșa-octombrie, VI tranșa-noiembrie	

			valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișătorului.				
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	Destinație: Material de control (nivel înalt) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 3ml, 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 - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișătorului.	fl	6	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie , III tranșa-iunie, IV tranșa-august, V tranșa-octombrie, VI tranșa-noiembrie	
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: set 3x3 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 - 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;	set	1	I tranșa-februarie.	

			<ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>				
13	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștișorului.</li> </ul>	set	1	I tranșa-februarie.	
14	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi	<p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 12000 flacoane.</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bact/ALERT3D/120 (2 bucăți) anul producerii 2017</li> <li>- Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018</li> </ul> <p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Prin tehnologie</p>	fl	14000	I tranșa-februarie, II tranșa- mai , III tranșa-august, IV tranșa-noiembrie.	1058343,98

		<p>aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 12000 flacoane.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi.</li> <li>2. Dispozitiv medical de identificare germenii microbieni anaerobi și aerobi:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) tehnologie automatizată;</li> <li>b) principiul de examinare prin identificare germenii anaerobi și aerobi.</li> </ol> </li> <li>3. Capacitatea de încărcare a flacoanelor pentru examinare:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) minimum 120, și mai mult;</li> <li>b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1(unu) flacon;</li> </ol> </li> <li>4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) încarcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare;</li> <li>b) eliminare sigură a deșeurilor;</li> <li>c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;</li> <li>d) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;</li> <li>e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;</li> <li>f) asigurat cu cititor de cod de bare mobil;</li> <li>g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge.</li> </ol> </li> <li>5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) disponibile aplicații software cu accesoriu de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;</li> <li>b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și</li> </ol> </li> </ol>		
--	--	---	--	--

		<p>evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;</p> <p>d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.</p> <p>f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.</p> <p>6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:</p> <p>a) port RS-232C</p> <p>b) port USB 2.0</p> <p>c) port USB 3.0</p> <p>d) port rețea (RJ-45)</p> <p>e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;</p> <p>f) alte.</p> <p>7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.</p> <p>-Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat cîștigător) a contractului de comodat.</p> <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitelor</p> <p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi 6000 flacoane</p>			
--	--	--	--	--	--

		<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți nefrazi cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cu capac sigilat;</li> <li>b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</li> <li>c) steril în interior;</li> <li>d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml;</li> <li>e) asigurat cu cod de bare.</li> </ul> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru germeni anaerobi;</li> <li>b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ul> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și surgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nereutilizabile;</li> <li>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</li> </ul> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>			
--	--	--	--	--	--

		<p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi 6000 fl Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți neutratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cu capac sigilat;</li> <li>b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</li> <li>c) steril în interior;</li> <li>d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml;</li> <li>e) asigurat cu cod de bare.</li> </ul> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru germenii aerobi, inclusiv componenta <i>Candida albicans</i>;</li> <li>b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ul> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/ consumabile aplicate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nereutilizabile;</li> <li>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</li> </ul> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de</li> </ul>			
--	--	--	--	--	--

			testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
15	Reagent monoclonal anti-k	Reagent monoclonal anti-k	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 18-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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 (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșa-martie.	7185,36
16	Reagent monoclonal anti-E	Reagent monoclonal anti-E	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă și tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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 (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșa-martie.	3523,22

17	Reagent monoclonal anti-e	Reagent monoclonal anti-e	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă și tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>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;</p>	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșa-martie.	3523,22
18	Reagent monoclonal anti-C	Reagent monoclonal anti-C	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă și tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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 (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșa-martie	3144,15
19	Reagent monoclonal anti-c	Reagent monoclonal anti-c	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții</p>	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșa-martie	3167,88

			false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă și tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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				
20	Reagent monoclonal anti S	Reagent monoclonal anti S	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie.	11034,19
21	Reagent monoclonal anti s	Reagent monoclonal anti s	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie.	6586,58

			false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;				
22	Reagent monoclonal anti- K	Reagent monoclonal anti- K	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă și tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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.	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie	1954,35
23	Reagent monoclonal anti Jkb	Reagent monoclonal anti Jkb	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie.	7155,42

			Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;				
24	Reagent monoclonal anti Jka	Reagent monoclonal anti Jka	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie	6466,83
25	Reagent monoclonal anti Fyb	Reagent monoclonal anti Fyb	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie.	7020,95

			(TAI)), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;				
26	Reagent monoclonal anti Fya	Reagent monoclonal anti Fya	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual. Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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. - 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;	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	40	I tranșă-martie.	
27	Pesar, tip VII	Pesar, tip VII	Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtuflacoanelor cu preparate biomedicale din sînge. Proprietăți: Tip : flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare.	bucată	38500	I tranșă-martie	7367,99 403961,78

			<p>Rezistent la temperatura plus <math>120\pm1^{\circ}\text{C}</math>. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integrul pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - <math>32,5 \pm 0,1\text{mm}</math>. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezenta a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.</li> </ul>				
28	Pesar flip – off (2120), tip V	Pesar flip – off (2120), tip V	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) componenta 1 – aluminiu;</li> <li>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</li> </ul> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>120\pm1^{\circ}\text{C}</math>.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integrul pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezenta a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.</li> </ul>	Bucată	27000	I tranșa-martie	22524,43
29	Mănuși	Mănuși	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor asociate asistenței medicale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nesterile;</li> <li>b) fără pudră;</li> <li>c) netede/microtexture;</li> </ul>	buc	375000	I tranșa-februarie, II tranșa- mai , III tranșa-august,	155932,34

			d)ambidextre; e) de unică folosință; f) material din latex. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însătoare de certificate de calitate.			IV tranșă-noiembrrie.	
30	Lamele medicale	Lamele medicale	Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare 4 bucăți Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare – 3 bucăți Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de suduri obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de sudură sterile a tuburilor, total – 35000 suduri. Dispozitivele aflate în dotarea instituției (total – 6 bucăți): - dispozitiv pentru sudura sterile a tuburilor TSCD II (3 bucăți), anul producerii 2014, (dobândite prin contract de achiziție). Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată. - dispozitiv pentru sudura sterile a tuburilor Compodock – S2 (3 bucăți), anul producerii 2020, (dobândite prin contract de comodat). Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată. Va pune la dispoziția beneficiarului dispozitive medicale (4 bucăți) identice ca model de performanță și nu mai vechi anul producerii 2020. Nu se admit aparate recondiționate . Pentru locașia Chișinău -2 bucăți, pentru locația Bălți-1 bucată și pentru locația Cahul-1 bucată Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: 4 bucăți Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de suduri și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de sudură sterile a tuburilor, total – 35000 suduri. Destinația: pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC a containерelor cu sânge/componente sanguine. Parametrii de lucru: • sudarea sterilă a tuburilor din PVC combinație umed-la-	suduri	55000	I tranșă-februarie, II tranșă-august.	1664026,77

			<p>umed, uscat-la-uscat, umed-la-uscat;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• asigură o sudură sterilă, sigură și usor de lucrat;</li> <li>• ușor de manevrat manual;</li> <li>• Suport pentru două containere;</li> <li>• Creează suduri care îndeplinesc sau depășesc cerințele de rezistență la tracțiune conform ISO 3826-1;</li> <li>• Dotat cu ecran ce va indica parametrii de lucru;</li> </ul> <p>Semnal acustic sau visual la finalul procedurii.</p> <p>Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 4 (patru) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</p> <p>Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor.</p> <p>Lamele medicale 35000 suduri Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibile cu tehnologiile oferite pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC;</p> <p>Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>			
31	IgG - celule acoperite	IgG - celule acoperite	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Suspensie eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0;</p>	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	120	<p>I tranșă-ianuarie, II tranșă-februarie, III tranșă-</p> <p>5381,84</p>

			<p>b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;</p> <p>c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%;</p> <p>d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>			<p>martie, IV tranșă-aprilie, V tranșă-mai, VI tranșă-iunie, VII tranșă-iulie, VIII tranșă-august, IX tranșă-septembrie, X tranșă-octombrie, XI tranșă-noiembrie, XII tranșă-decembrie.</p>	
32	Flacoane, tip VIII	Flacoane, tip VIII	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>450 \text{ ml} \pm 5\%</math>.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1 \text{ mm}</math>;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}</math>;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>79 \pm 1,2 \text{ mm}</math></p> <p>Înălțimea flaconului: <math>165 \pm 1,6 \text{ mm}</math>;</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)sticlă transparentă, neutră;</li> <li>b)clasa I;</li> <li>c)gradată pronunțată de nivel a volumului.</li> </ul> <p>Rezistent la temperatură plus <math>180^\circ\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentaarea a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.</li> </ul>	Bucată	12400	I tranșă-martie.	604121,80
33	Flacoane, tip VI	Flacoane, tip VI	Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.	Bucată	22800	I tranșă-martie.	847051,91

			<p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>100 \text{ ml} \pm 5\%</math>.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1 \text{ mm}</math>;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}</math>;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>50 \pm 1 \text{ mm}</math></p> <p>Înălțimea flaconului: <math>105 \pm 1,2 \text{ mm}</math>;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatură plus <math>180^\circ\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentaarea a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate</li> </ul>				
34	Flacoane, tip V	Flacoane, tip V	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>50 \text{ ml} \pm 5\%</math>.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1 \text{ mm}</math>;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}</math>;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>40 \pm 1 \text{ mm}</math></p> <p>Înălțimea flaconului: <math>90 \pm 1,2 \text{ mm}</math>;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatură plus <math>180^\circ\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentaarea a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.</li> </ul>	Bucată	5000	I tranșă-martie.	122799,84

35	Flacoane, tip I	Flacoane, tip II	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametrul gâtului flaconului: Exterior <math>19,8 \pm 0,3</math>/0,4mm; Interior <math>12,9 \pm 2</math>mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6</math>/0,8mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>55 \pm 0,9</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>	Bucată	16400	I tranșa-martie.	32288,35
36	Filtru, tip III	Filtru, tip III	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru cu membrană Durapor;</li> <li>b) tip – <math>0,22\mu\text{m}</math> GVWP;</li> <li>c) diametrul – 293 mm;</li> <li>d) compatibil cu tehnologia existentă Millipor.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic încisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>-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>	Bucată	20	I tranșa-martie	106426,52
37	Filtru, tip I	Filtru, tip I	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru tip – <math>0,65\mu\text{m}</math> DAWP;</li> <li>b) diametrul filtrului – 293 mm;</li> <li>c) compatibil cu tehnologia existentă Millipor.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic încisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	Bucată	15	I tranșa-martie	39776,47

			-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă				
38	Filtru tip II	Filtru tip II	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterile a preparatelor biomedical din sânge. Proprietăți: Filtru sartopore Platinum: a) membrană din PES de 0.45/0.2 um; b) dimensiune 10 aria de filtrare 1,0 m <sup>2</sup> . c) Conexiune cu două flanșe tip baionetă cu dublu orificiu; d) Filtru să fie autoclavabile.	Bucată	20	I tranșă-martie	444037,09
39	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente. Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Durapore Carridge 0.22 pm Forma de ambalare: livrate în cutie a către 1 sau 2 bucătăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. -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.	Bucată	2	I tranșă-februarie.	55170,94
40	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente. Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0); Număr de catalog - CMPB02202. Forma de ambalare: livrate în cutie a către 1 sau 2 bucătăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. -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	Bucată	4	I tranșă-februarie.	102155,23
41	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	Destinație: pentru recolarea sângeului destinat examinărilor de laborator. Proprietăți: a)volum 8/9/10 ml;	buc	75000	I tranșă-februarie, II tranșă- mai, III tranșă-	67562,16

			b) asigurată cu presiune vid; c)marginea inferioară proeminentă a dopului eprubetei să nu depășească diametrul de 17,00mm ±0,5 mm d) cu conservant tip EDTA K3; e) cu capacitate de recoltare a săngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.  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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 30 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însotite de certificate de calitate.			august, IV tranșa- noiembrie	
42	Eprubetă, tip II, 6 ml	Eprubetă, tip II, 6 ml	Destinație: pentru recoltarea săngelui destinat examinărilor de laborator.  Proprietăți: a)volum 6 ml; b)asigurată cu presiune vid; c)marginea inferioară proeminentă a dopului eprubetei să nu depășească diametrul de 17,00mm ±0,5 mm d) cu conservant tip EDTA K3; e)cu capacitate de recoltare a săngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.  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. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însotite de certificate de calitate.	buc	90000	I tranșa- februarie, II tranșa- mai, III tranșa- august, IV tranșa- noiembrie	49453,63

43	Dopuri, tip VI	Dopuri, tip VI	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</li> <li>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</li> </ul> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)diametrul interior al gâtului flaonului - <math>24,2 \pm 0,2</math> mm.</li> <li>b)diametrul exterior al gâtului flaonului - <math>31 \pm 0,25</math> mm</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezenta a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.</li> </ul>	bucată	38500	I tranșă-martie.	428227,91
44	Dopuri, tip I	Dopuri, tip I	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</li> <li>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</li> </ul> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)diametrul interior al gâtului flaonului - <math>12,8 \text{ mm} \pm 0,5\text{mm}</math>.</li> <li>b)diametrul exterior al gâtului flaonului - <math>19,0 \text{ mm} \pm 0,8\text{mm}</math>;</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>	Bucată	23500	I tranșă-martie	15683,67

			- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.				
45	Autocolante marcare cod/bare	Autocolante marcare cod/bare	Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc. Proprietăți: Font standard industrial C39; Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare; Termorezistente la congelare: temperatura de până la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de pînă la plus 37°C; Ușor decupabile. Tip: pre-printate; Dimensiuni: 22 mm x 32 mm; Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată. - prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.	set	76000	I tranșa- martie.	312578,95
46	Alcool etilic 96%	Alcool etilic 96%	Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.). Proprietăți: a)coresponde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V); b)densitate relativă 0,805-0,812; c) aciditate (acid acetic) ≤30 ppm; d)absorbanță – conform Ph. Eur.; e) metanol ≤200 ppm; f) acetaldehidă+acetal ≤10 ppm; g) benzen ≤2 ppm; h)impurități sumar ≤300 ppm; i)reziduu la evaporare ≤25 ppm. Forma de ambalare: în vrac. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	dal, a/a	495	I tranșa- Iulie, II tranșa- august, III tranșa- septembrie IVtranșa- octombrie, V tranșa- noiembrie.	198214,95
<b>Total valoarea estimată</b>							<b>18 455 778,99</b>

**Notă:** În cazul în care oferta de preț prezentată pentru bunurile identice (model/producător /țară de origine) cu cele din procedurile centralizate de achiziție publică, este mai mare decât prețurile contractate/atribuite în cadrul procedurilor de achiziții publice centralizate, grupul de lucru își rezervă dreptul să anuleze loturile respective.

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

1. Pentru mai multe loturi;
2. Pentru toate loturile;
3. Pentru un singur lot;

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **se aplică**

**Prin oferte alternative se subântelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, ect. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa.**

**Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternative.**

**10. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2026 în tranșe conform fiecărui lot în parte. Beneficiar - Centrul Național de Transfuzie a Sângelui.**

**11. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2026**

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

**13. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică**

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

**15. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (**MTENDER**). **Neprezentarea sau completarea neconformă a 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	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligațivitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnături 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	Modul de elaborare a Specificației tehnice	<ul style="list-style-type: none"> <li>- original confirmat prin aplicarea semnături 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</li> </ul> <p>Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</p> <p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;</li> <li>- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de</li> </ul>	DA

		<p>elemente ≥192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).</p> <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferăți, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat atrage după sine respingerea ofertei</p> <p><b>NOTĂ:</b></p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autoritatii contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice ofertate, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice ofertate vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „coresponde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Coresponderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „coresponde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice ofertate și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>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.</p>	DA
4	DUAE	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.	DA

		<p>-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.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plășii pînă 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 ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</p>	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- 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 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</i></p>	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 pret (anexa nr.23); DUAE 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 pret (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	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
9	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; <b>Lista fondatorilor operatorilor economici</b> (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-confirmed 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	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informative a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul	DA

		<p>și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuților de asigurări sociale</p> <p>în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind quantumul sumei neachitare a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</p>	
	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	<p>Documente confirmatoare (prospecte), <b>manualul de utilizare</b> 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;</p> <p><b>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numarului de referinta/modelul articolului atribuit numarului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitati în documentatia de atribuire.</b></p>	DA
11	<b>Declarație de la ofertant</b>	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	DA
12	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
13	Declarație de la ofertant Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	<p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, 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 (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.</p> <p>Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.</p> <p>Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.</p> <p>Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.</p> <p>Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.</p>	DA
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/intreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – 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;;	DA
15	Declarație de la Ofertant (pentru consumabilele la dispozitivele aflate în dotare)	cu privire la asigurarea menenanței preventive a dispozitivelor medicale aflate în dotarea instituției originală, 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	DA

		delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
16	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
17	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
18	Declarație de la ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi conform cerințelor lotului, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
19	Dovada înregistrării în Lista producătorilor, (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice si Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
20	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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;  <b>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numarului de referinta/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.</b>	DA	
21	Dovada înregistrării dispozitivului oferat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
22	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate la dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
<b>Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:</b>			
23	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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA

24	<b>Garanția de bună execuție</b>	<p>În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a stampilei) 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 stampilei ofertantului:</p> <p><b>Beneficiarul plătii: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b>  <b>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</b>  <b>Codul fiscal: 1016601000212</b>  <b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b>          cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p><b>Garantia de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027</b></p>	DA
----	----------------------------------	---	----

**16. Garanția pentru ofertă: în quantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:**

*Transfer la contul instituției*

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea nota: 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 plătii 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.**

**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.**

**Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:**

**a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;**

**b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;**

**c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.**

**1. Garanția de bună execuție a contractului, quantumul 5% din suma totală a contractului.**

*Transfer la contul instituției*

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea nota: 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 a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.**

**Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.**

**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.**

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

**18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**

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

**20. Ofertele se prezintă: în lei.**

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

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

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

- conform SIA RSAP MTender

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

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

**25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile**

**26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP**

**27. Ofertele întârziate vor fi respinse.**

**28. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: Ofertații sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.**

**29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.**

**30. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu**

**31. 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*

**32. 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**

**33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III-IV 2025.**

**34. Data publicării anunțului de intenție spre publicare transmis spre publicare la data de 11.08.2025.**

**35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 11.08.2025**

**36. 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
Plătile electronice	Se va utiliza

**37. 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**