

Lista produselor diagnostice, reactivelor chimice și consumabilelor medicale, consumabile de laborator, dezinfectanți și criteriile de eligibilitate a acestora necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2020

Nr. d/o	Denumirea	Forma farmaceutică	Cantitatea necesară	Criterii de eligibilitate
1	Pipete Pauster	Bucată	200	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: pentru dozarea serului și reactivilor de cantități corespunzătoare la examinările de laborator Proprietăți: din sticlă transparentă, nesterilă, volum 3ml Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. Prezența mostrei: 5 unități</p>
2	Cuvă, tip I	Bucată	1200	<p>Certificări: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale 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; Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei. Proprietăți: formă cilindrică negradate din plastic; volum– 2,0ml, dimensiuni: lungimea - 3,3 cm, diametrul 1,1 cm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
3	Furtun tip V	Metru	30	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă</p>

				<p>cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la Ultrafiltrare, sub presiune</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Diametrul intern – 7,94 mm. - Diametrul extern – 14,3 mm. - Grosimea perete furtun – 3,18 mm. <p>Rezistent la agenți chimici.</p> <p>Tip material - Tygon E-3603;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p>
4	Furtun tip III	Metru	30	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la dozarea soluțiilor biologice în condiții sterile, fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Din material termoplastice;</p> <p>Dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) diametrul intern – 1,6mm; b) diametrul extern – 4,8mm; c) grosime perete tub – 1,6mm. <p>Rezistent la agenți chimici și la temperatura de autoclavare de 121°C, presiune 1 bar pentru cel puțin 30min.</p> <p>Tip material - Tygon 3350</p> <p>Tip tub – NSF, T3302-23;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p>

5	Hîrtie termică	rulou	12	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM</p> <p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor realizate la analizatorul hematologic;</p> <p>Proprietăți: Tip TF-2 în rulou Dimensiuni: lățime rulou 55mm; lungime rulou 30 m. greutate rulou: 62g/mp; diametru interior rulou: 15mm; diametru exterior rulou: ~40mm</p> <p>Forma de ambalare: rulou, a câte 10 bucăți în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate .</p> <p>Mostră: 1 rulou</p>
6	Magniți	Bucată	600	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru amestecul reactivelor în investigarea funcției hemostatice a sistemului de coagulare.</p> <p>Proprietăți: formă cilindrică, lungimea 0,5 cm Tipul materialului- metal</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj de masă plastică, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
7	Reagent Proteina totală	mililitru	250	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică cu biuret, determinare cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 ml, 250 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe</p>

				cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
8	Reagent Glucoza	mililitru	250	<p>Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru aprecierea glucozei în sângele uman Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică cu GOD-PAP, determinare cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
9	Proba cu Timol	set	1	<p>Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman. Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică fermentativă Tipul reagentului - lichid Reactivul 1 - Concentrat al unei soluții de timol în tampon trismaleat Reactivul 2-soluție de clorură de bariu 48 mmol/l Reactivul 3 - soluție de acid sulfuric 2,0 N Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA. Forma de ambalare: set livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
10	Reagent Bilirubina	mililitru	250	<p>Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a</p>

				<p>acestui</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA;</p> <p>Capacitate de determinare a indicelui bilirubinei totală și directă.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 ml, 200ml, 500ml, 600ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
11	Test Combina 3	Bucată	100	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
12	Reagent Albumina	mililitru	250	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru aprecierea albuminei în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe</p>

				cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
13	Soluție de Colodiu	kg	20	<p>Certificare: Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru pregătirea metalexului.</p> <p>Proprietăți: lichid vâscos de culoare slab gălbue sau transparent.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
14	Uranin (Fluoresceină)	gr	10	<p>Certificare:</p> <p>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare roșie sau roșu- oranj.</p> <p>Formula chimică: C₂₀H₁₂O₅</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Numar: CAS 518-47-8; CE 208-253-0</p>
15	Set pentru electroforeză	Set	1	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului:</p>

				<p>-Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel. Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
16	Indicator chimic, tip IV	Set	1	<p>Certificare: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: a) chimic; b) de unică folosință; c) din hîrtie cu strat termoindicator; d) adeziv; e) T° de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
17	Ace getabile pentru seringi	Bucată	12000	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Destinație: pentru venepuncție. Proprietăți: sterile, apirogene, de uz unic; Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40 Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>
18	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Bucată	7000	<p>Certificare: - Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>

				<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)steril; b)pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern. Tipul materialului: a)material neșut - 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”. Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>
19	Emplastru bandă (3cmx500 m)	rulou	150	<p>Certificare: - confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE sau ISO sau normelor naționale din țara producătorului -confirmarea prezentării certificatului de calitate la livrare; Destinație: pentru fixarea pansamentelor, tubulaturii de prelivare a sîngelui etc . Proprietăți: Neiritant, nonalergic, testat dermatologic Tip Material: Adeziv din material țesut Dimensiuni : 3x500cm Forma de ambalare: 1 rolă cu dimensiunea de 3 cmX500m</p>
20	Emplastru bactericid	buc	950	<p>Certificare: confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerințele CE sau ISO sau normelor naționale din țara producătorului -confirmarea prezentării certificatului de calitate la livrare; Destinația:Pentru tratamentul liziunilor mici ale pielii în caz de accident la locul de muncă Proprietăți – bactericid pe bază de peliculă Dimensiuni: 2,5x7,2 cm Forma de ambalare:fiecare emplastru ambalat separat,</p>
21	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (alternativa 1)	Litru	60000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru Certificări: confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p>

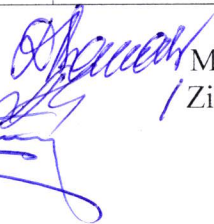
				<p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)substanță activă: diclorizocianurat de sodiu, b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile);</p> <p>Expoziția: până la 30 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
22	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe <i>(alternativa 2)</i>	Litru	40000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și</p>

				<p>Dispozitivelor Medicale;</p> <ul style="list-style-type: none"> - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)substanță activă: clorură de alchidimetilbenzil amoniu, aldehidă glutarică b)produs concentrat lichid; <p>Expoziția: pînă la 30 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
23	Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită alternativa 1	litri	4800	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <ul style="list-style-type: none"> -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei

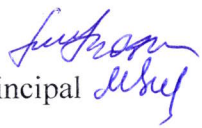
				<p>Participantului</p> <ul style="list-style-type: none"> - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> virucidă, bactericidă, tuberculocidă <p>Proprietăți - - substanță activă: perborat de sodiu, tetra acetil etilen diamină;</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ph neutru - produs concentrate lichid, - cu inhibitori de coroziune; <p>Expoziția: pînă la 15 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 an</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
24	Dezinfectarea, curățarea utilajului medical, sistemelor de ventilare și climatizatoare pentru spațiile medicale alternativa 2	Litri	4800	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <ul style="list-style-type: none"> -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și

			<p>ștampilei Participantului</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> virucidă, bactericidă, tuberculocidă <p>Proprietăți - - substanță activă: aldehydă glutarică, sare cuaternară de amoniu sau/ori dodecil diamin clorid</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ph neutru - produs concentrate lichid, - cu inhibitori de coroziune; <p>Expoziția: până la 15 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
--	--	--	---

Doina Banari, vicedirector medical
Natalia Piscorschi, șef LCCPSSP
Andrei Gheorghita, șef SJ



Marian Grozavu, farmacist
Zinaida Anastas, asistentă principal



Bogatiuc Natalia, șef SPPS
Svetlana Braga, șef LRI

