

# 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 2024**

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

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

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată	Valoarea estimată pe lot
1	Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – A dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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.- D</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	12960

1	Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>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.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>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/tub la T° camerei (18-25°C), examen</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	12960

					<p>vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>- 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>			
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>	Transe: I – martie II- iulie	6 480,00	

					<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>			
3	Reagent monoclonal anti – AB		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<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/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>- 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>	Transe: I – martie II- iulie	6 750,00	
4	Reagent monoclonal anti - D IgM		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p>	Transe: I – martie II- iulie	7 572,50	

				<p>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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>			
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și 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 și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p>	Transe: I – martie II- iulie	7 663,50

					<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> <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	Reagent monoclonal anti-Kell		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>- 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>	Transe: I – martie II- iulie	71 204,40	
---	------------------------------	--	--------------------------------------	------	---	------------------------------------	-----------	--

7	Reagent monoclonal anti-k		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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 ruloari 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>- 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>	Tranșe: I-martie	17 640,00	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	------------------	-----------	--

8	Reagent monoclonal anti-C		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	<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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-martie	28 442,67	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	-----	---	------------------	-----------	--

9	Reagent monoclonal anti-c		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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/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>- 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>	Tranșe:I-martie	5 760,00	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	----	---	-----------------	----------	--

10	Reagent monoclonal anti-E		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	<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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>- 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;</p>	Tranșe:I-martie	15 765,33	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	-----	--	-----------------	-----------	--

11	Reagent monoclonal anti-e		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari 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>- 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;</p>	Tranșe:I-martie	7 435,33	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	----------	--

12	Reagent monoclonal anti Fya		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	<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 - 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 ruloari 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>- 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>	Tranșe:I-martie	12 250,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

13	Reagent monoclonal anti Fyb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	<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 - 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 ruloari 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>- 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>	Tranșe:I-martie	16 884,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

14	Reagent monoclonal anti Jka		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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 - 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 ruloari 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> <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>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</li> </ul>	Tranșe:I-martie	17 280,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

15	Reagent monoclonal anti Jkb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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 - 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 ruloari 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>- 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>	Tranșe:I-martie	17 640,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

16	Reagent monoclonal anti S		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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 - 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 ruloari 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>- 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>	Tranșe:I-martie	18 000,00	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

17	Reagent monoclonal anti s		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<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 - 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 ruloari 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>- 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>-</p>	Tranșe:I-martie	17280	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	---	-----------------	-------	--

18	Ser antiglobulinic polispecific		ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	5700	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:          conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe 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.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;          - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe: I – martie, II- iulie	41 809,50	
----	---------------------------------	--	--------------------------------------	------	--	-------------------------------	-----------	--

19	Pool eritrocite test standard		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1130	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</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>Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie</p>	294 930,00	
----	-------------------------------	--	--------------------------------------	------	---	---	------------	--

20	Panel eritrocitar din 3 celule - test		set	24	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- 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>Tranșe: I-februarie, II-martie,III-aprilie,IV-mai,V-iunie,VI-iulie VII-august,VIII-septembrie,IX-octombrie,X-noiembrie,XII-decembrie</p>	162 000,00	
----	---------------------------------------	--	-----	----	---	---	------------	--

21	Panel eritrocitar din 10 celule - test		set	12	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensie eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- 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>Tranșe: I-februarie, II-martie,III-aprilie,IV-mai,V-iunie,VI-iulie VII-august,VIII-septembrie,IX-octombrie,X-noiembrie,XII-decembrie</p>	97 200,00	
----	--	--	-----	----	--	---	-----------	--

22	IgG - celule acoperite		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Suspensie eritocitară:</p> <p>a) de grup bligato 0;</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> <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>Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie</p> <p>VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie</p>	289 440,00	
----	------------------------	--	--------------------------------------	------	--	--	------------	--

23	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei		set	15750	<p>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 recoltare plasma umană de la donator, total – 18000 seturi.</p> <p>- dispozitiv pentru recoltarea plasmei umane de la donator (plasmafereză) DigiPlai 80 (26 bucăți), 20 bucăți anul producerii 2018 și 6 bucăți anul producerii 2021 (dobândit prin contract de donație). Pentru locația Chișinău – 14 bucăți, pentru locația Bălți – 9 bucăți și pentru locația Cahul – 3 bucăți.</p> <p>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de recoltare plasma umană de la donator, total – 18000 seturi.</p> <p>Destinație: pentru efectuarea procedurii de plasmafereză la donatorul de plasmă. Separarea plasmei: prin centrifugare cu seturi sterile de unica folosinta. Asigurat cu Pompă pentru sânge. Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant. Nu mai puțin de patru detectoare pentru bula de aer în tubulatura setului. Trei clame de închidere a liniei de plasmă/soluție fiziologică și sânge. Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apăsare). Detector a presiunii intravenoase la</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iunie,IV-august,V-octombrie,VI-noiembrie.	3 071 250,00	
----	---	--	-----	-------	--	--	--------------	--

				<p>donator.</p> <p>Manjeta reglabila.</p> <p>Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.</p> <p>Posibilitatea modificării vitezei pompelor și cantitatea de plasmă la un ciclu.</p> <p>Posibilitatea programării cantității și modulul de dozare a soluției fiziologice.</p> <p>Ecran tactil ce permite programarea rapidă a parametrilor.</p> <p>Scanner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.</p> <p>Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz</p> <p>Husa de protecție din silicon 1 bucata</p> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 26 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât anul producerii 2018.</p> <p>Nu se admit aparate reconditionate</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 26 (douăzeci și șase) 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</p>		
--	--	--	--	--	--	--

				<p>parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor</p> <p>Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei 18000 set</p> <p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală:</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de sodiu 4%;</p> <p>b) steril, apirogen;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p>dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă 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><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite		buc	57000	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui 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> <p>a) un volum de 400 ml;</p> <p>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de sodiu.</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie.	3 192 000,00	
----	---	--	-----	-------	---	--	--------------	--

				<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> <ol 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> </ol> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare</li> <li>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>c) cu clamă.</li> </ol> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <ol 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> </ol> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

					<p>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><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

25	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml		buc	17960	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>4) Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru identificare serie/lot</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie	240 664,00	
----	--	--	-----	-------	---	---	------------	--

					<p>identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <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>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge		buc	1500	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea sângelui total.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml.</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritrocitar) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuum;</p>	Tranșe: I-februarie, ,II-iulie.	165 000,00	
----	---	--	-----	------	--	---------------------------------	------------	--

				<p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a sângelui deleucocitat va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>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><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

27	Soluție aditivă pentru trombocite		buc	2850	<p>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.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Containerul reprezintă:</p> <p>a) recipient de plastic;</p> <p>b) în volum de 500 ml;</p> <p>c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;</p> <p>Soluție din interiorul containerului:</p> <p>a) sterilă și apirogenă;</p> <p>b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor</p> <p>c) va oferi sursă de energie</p> <p>d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile).</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie	567 150,00	
----	-----------------------------------	--	-----	------	---	---	------------	--

					- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

28	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma		set	1790	<p>Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare 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 – 1790 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 (citaferază) Trima Accel 1000 (2 bucăți), anul producerii 2016 (dobândite prin contract de donație), la momentul încetării contractului (anul 2020) erau funcționale.</li> </ul> <p>Pentru asigurarea activității de realizare a solicitărilor IMS de concentrat de plachete 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>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- octombrie.	6 086 000,00	
----	---	--	-----	------	---	---	--------------	--

				<p><b>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</b> Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate 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 – 1790 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> <p>a) Asigurat cu Pompă pentru sânge.</p> <p>b) Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant.</p> <p>c) Asigurat cu Pompe pentru componente separate.</p> <p>d) Nu mai puțin de patru detectoare pentru bula de aer în tubulatura setului.</p> <p>e) Nu mai puțin de 5 clame de închidere a liniei de plasmă/trombocite/sânge/soluție anticoagulant.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

				<p>f)Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apă sare).</p> <p>g)Detector a presiunii intravenoase la donator.</p> <p>h)Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.</p> <p>i)Manjeta reglabila.</p> <p>î)Posibilitatea modificării vitezei pompelor.</p> <p>j)Ecran tactil ce permite programarea parametrilor.</p> <p>k)Scanner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.</p> <p>l)Husa de protecție din silicon 1 bucata</p> <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. -  Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</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 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 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>- Asigurarea deservirii tehnice/reparație a dispozitivelor medicale aflate în dotare/oferte în comodat pe toată perioada de executare a contractului. <b>Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma</b> <b>Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de trombocite și una doză de plasmă.</b></p> <p><b>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</b></p> <p><b>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid și/sau dietilftalat;</b></p> <p><b>Asigurat cu tehnologie de deleucocitare pentru obținerea produsului finit deleucocitat.</b></p> <p><b>Ac tip 16/17 G, cu fisura laterală;</b></p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

				<p><b>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</b></p> <p><b>Soluție anticoagulantă:</b></p> <p>a) recipient de plastic,</p> <p>b) volum de 500 ml;</p> <p>c) sterilă, apirogenă;</p> <p>d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</p> <p>e) conținut de citrat, dexroză.</p> <p><b>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</b></p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p><b>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</b></p> <p>a) 2 la număr</p> <p>b) cu posibilitatea recoltării de la donator a două doze de trombocite.</p> <p>c) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p><b>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</b></p> <p><b>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);</b></p> <p><b>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</b></p> <p><b>a) 1 la număr;</b></p> <p><b>b) cu o capacitate de la 600 ml până la 1000 ml <math>\pm 10\%</math>;</b></p> <p><b>c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</b></p> <p><b>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</b></p> <p><b>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</b></p> <p><b>Tubulatura de conexiune la soluția anticoagulantă să fie asigurată cu filtru.</b></p> <p><b>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</b></p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p><b>de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</b></p> <p><b>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.</b></p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

29	Autocolante marcare cod/bare		set	75000	<p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>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 până 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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie	350 000,00	
----	------------------------------------	--	-----	-------	---	------------------	------------	--

30	Scarificatoare		buc	80000	<p>Destinația: pentru facilitarea recoltării sângelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) sterile;</p> <p>b) produse din oțel;</p> <p>c) de uz unic.</p> <p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pînă la 1 mm, inclusiv;</p> <p>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”.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă- februarie, II tranșă-iulie.	11 666,67	
----	----------------	--	-----	-------	---	--	-----------	--

31	Tampon steril		buc	68000	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a) material nețesut - viscoză;</p> <p>b) capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c) densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b) grosimea pernuței – 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>I tranșă-februarie,</p> <p>II tranșă- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșă-iulie,</p> <p>IV tranșă-noiembrie</p>	81 532,00	
----	---------------	--	-----	-------	---	---	-----------	--

32	Tampon îmbibat cu soluție dezinfecantă cu conținut de iod		buc	155000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril; b)pentru uz medical; c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfecantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă- februarie, II tranșă- aprilie , III tranșă-iulie, IV tranșă- noiembrie.	102 300,00	
----	--	--	-----	--------	---	---	------------	--

33	Tampon mare îmbibat cu alcool		buc	250000	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - Viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”,” LARGE”.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate</p>	<p>I tranșă- februarie, II tranșă- aprilie , III tranșă-iulie, IV tranșă- noiembrie.</p>	29 500,00	
----	-------------------------------------	--	-----	--------	---	--	-----------	--

34	Lamele medicale		sud	36500	<p>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 – 33500 suduri.  Dispozitivele aflate în dotarea instituției (total – 6 bucăți) :</p> <p>- 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.</p> <p>- 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.</p> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului dispozitive medicale (6 bucăți) identice ca model de performanță și nu mai vechi anul producerii 2020.</p> <p>Nu se admit aparate reconditionate  Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată.</p> <p>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 – 33500 suduri.  Cerințe față de dispozitivul medical, alt</p>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	1 095 000,00	
----	-----------------	--	-----	-------	--	---	--------------	--

				<p>dispozitiv decât cel existent în dotare:  Destinația: pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC a containerelor cu sânge/componente sanguine.  Parametrii de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sudarea sterilă a tuburilor din PVC combinație umed-la-umed, uscat-la-uscat, umed-la-uscat;</li> <li>• asigură o sudură sterilă, sigură și ușor de lucrat; <ul style="list-style-type: none"> <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> </ul> </li> <li>• Dotat cu ecran ce va indica parametrii de lucru;</li> <li>• Semnal acustic sau vizual la finalul procedurii.</li> </ul> <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.  -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.  -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 33500 sud</p> <p>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> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</li> </ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

35	Mănuși		buc	285000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) nesterile;</p> <p>b) fără pudră;</p> <p>c) netede/microtexturate;</p> <p>d) ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>I tranșă- februarie,</p> <p>II tranșă- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșă- iulie,</p> <p>IV tranșă- noiembrie.</p>	104 500,00	
----	--------	--	-----	--------	--	---	------------	--

36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml		buc	67000	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 8/9/10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa-iulie,</p> <p>IV tranșa- noiembrie.</p>	106 083,33	
----	------------------------------	--	-----	-------	---	--	------------	--

					<ul style="list-style-type: none"><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

37	Eprubetă, tip II, 6 ml		buc	30300	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <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>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	35 655,53	
----	---------------------------	--	-----	-------	---	---	-----------	--

38	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi		fl	12000	<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 – 11250 flacoane.</p> <p>Dispozitivele aftate 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>Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele:, număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 11250 flacoane.</p> <p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</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 germeni microbieni anaerobi și aerobi: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) tehnologie automatizată;</li> <li>b) principiul de examinare prin identificare germeni 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</li> </ol> </li> </ol>	I tranșa-februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa-noiembrie.	1 485 000,00	
----	---	--	----	-------	---	---	--------------	--

				<p>începând de la 1(unu) flacon;</p> <p>4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <p>a) încărcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare;</p> <p>b) eliminare sigură a deșeurilor;</p> <p>c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;</p> <p>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;</p> <p>e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;</p> <p>f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;</p> <p>g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge.</p> <p>5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;</p> <p>b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate,</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p>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. 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 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

				<p>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>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi-5625 fl Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>cu capac sigilat;</li> <li>din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</li> <li>steril în interior;</li> <li>etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml;</li> <li>asigurat cu cod de bare.</li> </ol> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>pentru germeni anaerobi;</li> <li>conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ol> <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> <ol style="list-style-type: none"> <li>nereutilizabile;</li> <li>asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</li> </ol> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p>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>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea 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 -5625 fl Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați 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 aerobi, inclusiv componenta Candida albicans;</li> <li>b) conținut gata de utilizare, fără etape</li> </ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p>intermediare de pregătire.</p> <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> <p>a) nereutilizabile;</p> <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <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>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>			
--	--	--	--	---	--	--	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DCL	fl	29	<p>Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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.</p> <p>Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșa- februarie,  II tranșa- aprilie  ,  III tranșa- iulie,  IV tranșa- noiembrie.</p>	21 924,00	240897
----	--	--------------	----	----	--	---	-----------	--------

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	fl	7	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-Iulie.	4 567,50	
----	--	---------------	----	---	--	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	fl	9	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	8 586,00	
----	--	---------------	----	---	--	--------------------------------------	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	set	3	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	4 495,50	
----	--	------------	-----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	set	3	<p>Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	6 250,50	
----	--	----------------	-----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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 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>- 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.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	32 450,40	
----	--	----------------	-----	---	--	---	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	fl	20	<p>Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșă-februarie, II tranșă- aprilie , III tranșă-iulie, IV tranșă-noiembrie</p>	24 840,00	
----	--	--------------	----	----	--	---	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell RET	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie , II tranșa-septembrie	36 612,00	
----	--	-------------------	-----	---	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell PLT	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie , II tranșa-septembrie	37 017,00	
----	--	----------------	-----	---	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellclean	fl	23	<p>Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>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.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșă- februarie,  II tranșă- aprilie  ,   III tranșă- iulie,  IV tranșă- noiembrie</p>	23 230,00	
----	--	-----------	----	----	--	---	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	Bucată	4256	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului hematologic XN-1000</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) din plastic;</li> <li>b) volum 2-5 ml</li> <li>c) diametru de la 11 la 15mm</li> <li>d) lungime cel puțin 57 mm</li> <li>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</li> <li>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</li> <li>g) asigurată cu presiune vid</li> <li>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</li> </ul> <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> </ul>	I tranșă-februarie.	6 384,00	
----	--	----------------	--------	------	--	---------------------	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	fl	6	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșă- februarie,  II tranșă- aprilie  ,   III tranșă-iunie,  IV tranșă- august,  V tranșă- octombrie,  VI tranșă- noiembrie.</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	fl	6	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșă- februarie,  II tranșă- aprilie  ,   III tranșă-iunie,  IV tranșă- august,  V tranșă- octombrie,  VI tranșă- noiembrie</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	--	--	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	fl	6	<p>Destinație: Material de control (nivel înalt) 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșă- februarie,  II tranșă- aprilie  ,   III tranșă-iunie,  IV tranșă- august,  V tranșă- octombrie,  VI tranșă- noiembrie</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	---	--	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	set	1	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului.</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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	Tranșe:I-februarie	3 385,00	
----	--	--------	-----	---	---	--------------------	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	set	1	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	Tranșe:I-februarie	3 435,00	
----	--	-----------	-----	---	--	--------------------	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Fibrinogen C 2ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IVtranșa-octombrie.	26 827,20	114404
----	--	------------------	----	----	--	---	-----------	--------

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control normal 1ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	12 519,40	
----	--	------------------------------	----	----	---	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	fl	12	<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 LaboratorySUA, 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	12 519,40	
----	--	--------------------------------------	----	----	--	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	fl	12	<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 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie	12 519,40	
----	--	---------------------------	----	----	---	---	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl <sub>2</sub> ) 0,025M lichid 8ml	fl	12	<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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	214,60	
----	--	---	----	----	--	--	--------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	fl	12	<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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	4 024,10	
----	--	----------------------	----	----	--	--	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	fl	12	<p>Destinație: Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII)</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie	13 003,50	
----	--	--------------------------------------	----	----	---	---	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	fl	12	<p>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.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	12 877,10	
----	--	----------------------------------	----	----	--	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de calibrare 1ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	13 521,00	
----	--	-------------------------	----	----	--	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	357,70	
----	--	------------------------	----	---	---	-------------------	--------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșă-aprilie.	74,52	
----	--	----------------------	----	---	--	-------------------	-------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining agent 80ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation 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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	357,70	
----	--	--------------------	----	---	--	-------------------	--------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Bucată	500	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) din plastic;</li> <li>b) volum 2-5 ml</li> <li>c) diametru de la 11 la 15mm</li> <li>d) lungime cel puțin 57 mm</li> <li>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</li> <li>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</li> <li>g) asigurată cu presiune vid</li> <li>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</li> </ul> <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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	3 104,17	
----	--	--------------	--------	-----	--	-------------------	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Rotori ACL 20 poziții	Bucată	100	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) din plastic;</li> <li>b) volum 2-5 ml</li> <li>c) diametru de la 11 la 15mm</li> <li>d) lungime cel puțin 57 mm</li> <li>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</li> <li>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</li> <li>g) asigurată cu presiune vid</li> <li>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</li> </ul> <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>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie .	2 484,17	
----	--	-----------------------	--------	-----	--	--------------------	----------	--

41	Alcool etilic 96%		dal, a/a	785	<p>Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.).</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)corespunde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V);</p> <p>b)densitate relativă 0,805-0,812;</p> <p>c) aciditate (acid acetic) ≤30 ppm;</p> <p>d)absorbanța – conform Ph. Eur.;</p> <p>e) metanol £200 ppm;</p> <p>f) acetaldehidă+acetal £10 ppm;</p> <p>g) benzen £2 ppm;</p> <p>h)impurități sumar £300 ppm;</p> <p>i)reziduu la evaporare £25 ppm.</p> <p>Forma de ambalare: în vrac.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	<p>I tranșa- mai,</p> <p>II tranșa- iunie,</p> <p>III tranșa- Iulie,</p> <p>IVtranșa-august,</p> <p>V tranșa- septembrie,</p> <p>VItranșa- octombrie,</p> <p>VIItranșa- noiembrie.</p>	400 150,02	
----	----------------------	--	----------	-----	---	--	------------	--

42	Flacoane, tip II		Bucată	33000	<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 0,3/0,4</math>mm;  Interior <math>12,9 \pm 2</math>mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6/0,8</math>mm  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> <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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	125 400,00	
----	------------------	--	--------	-------	--	------------------	------------	--

43	Flacoane, tip III		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 19,8±0,3/0,4mm;</p> <p>Interior 12,9±2mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 26,5±0,6/0,8mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 63 ±1 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</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> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	24 640,00	
----	-------------------	--	--------	------	--	------------------	-----------	--

44	Flacoane, tip V		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 50 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 34 ± 1mm;</p> <p>Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 40 ±1 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 90 ±1,2 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</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> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	44 000,00	
----	-----------------	--	--------	------	---	------------------	-----------	--

45	Flacoane, tip VI		Bucată	11000	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 100 ml ± 5%.  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior 34 ± 1mm;  Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm  Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;  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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	116 600,00	
----	------------------	--	--------	-------	--	------------------	------------	--

46	Flacoane, tip VIII		Bucată	8250	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 450 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 34 ± 1mm;</p> <p>Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm;</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)sticlă transparentă, neutră;</p> <p>b)clasa I;</p> <p>c)gradație pronunțată de nivel a volumului.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	173 827,50	
----	--------------------	--	--------	------	---	------------------	------------	--

47	Flacoane, tip IX		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml;  Diametrul gâtului flaconului: Exterior 12,0 ± 0,1mm;  Interior 8,0 ± 0,1mm;  Înălțimea flaconului: 35,0 ± 0,5mm;  Materialul de bază:  a) sticlă transparentă, neutră;  b) clasa I.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	19 731,25	
----	------------------	--	--------	------	---	------------------	-----------	--

48	Dopuri, tip I		Bucată	20750	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	49 800,00	
----	---------------	--	--------	-------	--	------------------	-----------	--

49	Dopuri, tip II		Bucată	17550	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;</p> <p>Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	52 650,00	
----	----------------	--	--------	-------	---	------------------	-----------	--

50	Dopuri, tip III		Bucată	14500	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm±0,5.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm±0,5.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	87 000,00	
----	-----------------	--	--------	-------	--	------------------	-----------	--

51	Dopuri, tip V		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului – 8,0 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului – 12,0 mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	7 333,33	
----	---------------	--	--------	------	--	------------------	----------	--

52	Pesar flip-off, tip VI		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;  b) componenta 2 - plastic (polipropilen);  Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gâtul flaconului asigurînd strilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14 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>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	7 333,33	
----	------------------------	--	--------	------	---	------------------	----------	--

53	Pesar flip – off (2120), tip V		Bucată	29400	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Tip –flip-off. Materialul de bază:  a) componenta 1 – aluminiu;  b) componenta 2 - plastic (polipropilen);  Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gâtul flaconului asigurînd 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> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	88 200,00	
----	--------------------------------	--	--------	-------	--	------------------	-----------	--

54	Pesar, tip II		Bucată	19500	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Material de bază: aluminiu; Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - 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; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	27 300,00	
55	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III		Bucată	20	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți: a)capsule A1HC1,1 m2; b)garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>-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.</p>	I tranșă-februarie.	264 000,00	

56	Prefiltru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>-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>	I tranșă-februarie.	72 000,00	
57	Filtru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă-februarie.	168 000,00	

58	Filtru, tip III		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;  b) tip – 0,22μm GVWP;  c) diametrul – 293 mm;  d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>-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.</p>	I tranșă-februarie.	180 000,00	
59	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I		Bucată	4	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;  Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);  Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 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.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă-februarie.	92 000,00	

60	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II		Bucată	2	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Durapore Carridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 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.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșa- februarie.	48 000,00	
	<b>Total</b>						20 305 435,05	

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;

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

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: : DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, conform fiecărui lot în parte pe parcursul anului 2024

12. Termenul de valabilitate contractului: până la 31.12.2024

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

(indicați da sau nu)

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

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

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

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

		<p>- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat minim 10 cm de oferit parametru exact 11 cm pagina 19).</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 ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei.</p>	
3	Specificația 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p><b>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</b></p>	DA
4	DUAЕ	<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>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <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 prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</b></p>	DA
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</i> <b>Notă: Termenul de valabilitate</b></p>	DA

a ofertelor( 160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.

**Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); 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 preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.**

**Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE**

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista	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	DA

	accesoriilor echipamentului oferit	în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b><u>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u></b>	
12	Declarație de la Ofertant (pentru consumabilele la dispozitivele aflate în dotare pentru lotul 28)	cu privire la asigurarea mentenanței 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 delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
13	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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot - 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 delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
15	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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
16	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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
17	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

18	Declarație de la ofertant	<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, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p><b>Notă: Mostrele prezentate după termenul după termenul limită nu vor fi acceptate sau neprezentarea mostrelor va constitui temei de respingere a ofertelor.</b></p>	DA
19	Declarație de la ofertant	<p>cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,</p>	DA
20	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	<p>cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța 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;;</p>	DA
21	Dovada înregistrării în Lista producătorilor, (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	<p>Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	DA
22	Pentru dispozitivele medicale oferțate, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul	<p><b>Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1</b></p> <p><i>La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE</i></p> <p><i>Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (<a href="https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce">https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce</a>) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile oferțate în formularul specificațiilor tehnice) – original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat</i></p>	DA

	de stat al Dispozitivelor Medicale:	<p>al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, însoțită de următoarele documente:</p> <p>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</p> <p>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</p> <p>c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul;</p> <p>d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor.</p> <p>Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate.</p> <p><b>Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare.</b></p>	
<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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
24	<b>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</b>	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p style="text-align: center;">Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p style="text-align: center;">Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p style="text-align: center;">Codul fiscal: <b>1016601000212</b></p> <p style="text-align: center;">IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p style="text-align: center;">cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p>Notă: <b>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2025.</b></p>	DA

**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, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.**

**18. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire NU SE APLICĂ**

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 corespunderea 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: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când 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:
34. Data publicării anunțului de intenție 22 SEPTEMBRIE 2023, VINERI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 75
35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 28.09.2023
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
Plățile 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

Ala GOJAN