

S.R.L.”AZICA-GRUP”

mun. Chişinău, str. Independenţei 10/4,ap 97 telmobil+373/69215630,email:dorinbreahna@gmail.com

n/o	SPECIFICATII TEHNICE						
	Numărul licitaţiei: LP nr. publică- ocds-b3wdp1-MD-1741597498064 <i>din 11.03.2025</i> Consumabile p/u ATI (autotransfuzie, plasmafereză) – 2025 (2)						
Cod CPV	Denumirea poziţiei	Modelul articolului	Ţara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificaţia tehnică propusă de operatorul economic	Stand arte de referinţe
3310 0000 -1	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Disposable Plasma Apheresis Set, Model: P-4319	China	Sichuan Nigale Biotechnology Co., LTD	2. Set steril p/u plasmafereză (compatibil cu echipamentul DigiPla 80) - Destinaţie: p/u recoltarea componentelor sanguine de la donator. *Sistema: a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid şi dietilftalat; b) de uz unic; c) compatibilă cu dispozitivele DigiPla 80. *Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder şi ac tip 16 G, cu fisura laterală; c) integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y. *Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. *Bol-centrifugă p/u colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul DigiPla 80; *Soluţie anticoagulantă volum de 200 ml: a) conţinut de citrat de natriu 4%; b) steril, apirogen; c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport. *Containerul p/u	2. Set steril p/u plasmafereză (compatibil cu echipamentul DigiPla 80) - Destinaţie: p/u recoltarea componentelor sanguine de la donator. *Sistema: a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid şi dietilftalat; b) de uz unic; c) compatibilă cu dispozitivele DigiPla 80. *Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder şi ac tip 16 G, cu fisura laterală; c) integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y. *Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. *Bol-centrifugă p/u colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul DigiPla 80; *Soluţie anticoagulantă volum de 200 ml: a) conţinut de citrat de natriu 4%; b) steril, apirogen; c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport. *Containerul p/u colectarea componentelor sanguine asigurat cu: a) 2	DOC, CE, DM00 02019 82

				colectarea componentelor sanguine asigurat cu: a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recolatare în volum de 1 (unu) litru; b) două orificii, în partea superioară, p/u fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; c) racordul, în partea superioară p/u conexiunea la sistemul de transfuzie; d) fantă pe partea inferioară, p/u suspendarea containerului în suportul de transfuzie. *Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare p/u identificare serie/lor. *Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame. *Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat: a) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; b) asigurat cu clamă. *Eticheta de fond și marcajul containerului p/u colectarea plasmei: a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită; b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”. *Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și 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.	(două) unități fiecare cu capacitatea de recolatare în volum de 1 (unu) litru; b) două orificii, în partea superioară, p/u fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; c) racordul, în partea superioară p/u conexiunea la sistemul de transfuzie; d) fantă pe partea inferioară, p/u suspendarea containerului în suportul de transfuzie. *Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare p/u identificare serie/lor. *Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame. *Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat: a) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; b) asigurat cu clamă. *Eticheta de fond și marcajul containerului p/u colectarea plasmei: a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită; b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”. *Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și 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.	

Data completării 17/03/2025

Semnat: _____

Nume/prenume: Breahna Dorin Funcția: Director

Denumirea operatorului economic Azica Grup SRL

IDNO al operatorului economic 1006600028430