

Specificații Tehnice pentru Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Numărul procedurii de achiziție:	ocds-b3wdp1-MD-1727267871438 / 21283536	din 16.10.2024
Obiectul de achiziție:	Achiziționarea centralizată a Consumabilelor de LABORATOR SUPPLEMENTAR conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025	

Nr. ord	Cod CPV	Nr.lot	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Denumirea modelului bunului/ serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
0			1	2	3	4	5	6	7
1	33100000-1	75	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	RD450/400/Ca	Polonia	Ravimed	<p>Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;</p> <p>Containerul pentru. transferul componentului sanguin:</p> <p>a) 1 la număr;</p> <p>b) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele 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 natriu, 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;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</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) asigurate cu clame;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține:</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora;</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.</p> <p>f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p>Prezența mostrei: 2 unități</p>	<p>Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin:</p> <p>a) 1 la număr;</p> <p>b) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele 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 natriu, 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;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</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) asigurate cu clame;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține:</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora;</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.</p> <p>f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj coincid cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p>Prezența mostrei: 2 unități</p>	Declarație de conformitate, DM000656052

Semnat: _____

Numele, Prenumele: **Iurchevici Valeriu**În calitate de: **Director**Ofertantul: **"ECHIPAMED - PLUS" SRL**Adresa: **str.Valea Trandafirilor 24"B" of.2-7**