

Specificații tehnice

Numărul licitației:		LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1727267871438					Data: 16.10.2024		
Denumirea licitației:		Achiziționarea centralizată a Consumabilelor de LABORATOR SUPLIMENTAR conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025							
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință/ Număr de înregistrare AMDM
1	2			3	4	5	6	7	8
	72	Punga pentru plosca urinara 450ml de unica folosinta CAREBAG	Punga pentru plosca urinara 450ml de unica folosinta CAREBAG	Bedpan Liner (REF: 771 11 41)	Franța	Cleanis SASU	Punga pentru plosca urinara 450ml de unica folosinta CAREBAG	Punga pentru plosca urinara 450ml de unica folosinta CAREBAG, a se vedea pag. 16 din catalog	DOC, ISO
3310 0000- 1	75	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea singelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea singelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Double Blood Bag 450/400ml with 63ml CPDA-1	China	SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO.,LTD	Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea singelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin: a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; Containerul vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stămate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marșajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y care va conține : Tubulatura de prelevare a singelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ; 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. f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. Prezența mostrei: 2 unități	Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea singelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin: a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; Containerul vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stămate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marșajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y care va conține : Tubulatura de prelevare a singelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ; 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. f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. Prezența mostrei: 2 unități	CE, DOC, DM000657462

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Șarco Alexandru În calitate de: Director  
 Ofertantul: Pharmony SRL Adresa: mun.Chișinău, or.Durlești str.Durlești nr.4