

Lista produselor diagnostice, reagenților de laborator, materialelor consumabile, dezinfectanți și criteriile de eligibilitate a acestora
necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2019

Nr. d/o	Denumirea	Forma farmaceutică	Cantitatea necesară	Criterii de eligibilitate
Medicamente și produse consumabile				
1	Flacoane, tip I	Bucată	5200	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. 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; Proprietăți: Volum 5 ml. Total nu mai mult de 12 ml Diametrul gâtului flaconului: Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm; Interior 12,9 ± 2mm; Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm Înălțimea flaconului: 40,2 ± 0,9 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, rezistentă 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). Prezența mostrei: 5 mostre</p>
2	Flacoane, tip II	Bucată	30000	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.. Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. 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; Proprietăți: Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml Diametrul gâtului flaconului: Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm; Interior 12,9 ± 2mm; Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm Înălțimea flaconului: 55 ± 0,9 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I; 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). Prezența mostrei: 5 mostre</p>
3	Flacoane, tip V	Bucată	2500	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. 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; Proprietăți: Volum 50 ml ± 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1 mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 40 ± 1 mm Înălțimea flaconului: 90 ± 1,2 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradăție pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>

				(denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). Prezența mostrei: 5 mostre
4	Flacoane, tip VI	Bucată	4100	Certificări: Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. 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; 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). Prezența mostrei: 5 mostre
5	Flacoane, tip VII	Bucată	5000	Certificări: Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: rezistent la temperatura plus 180°C. Volum 250 ml ± 5% Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 58 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 60 ± 1,6 mm; Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră, gradat sau cu gradație de nivel a volumului; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). Prezența mostrei: 5 unități
6	Flacoane, tip VIII	Bucată	5000	Certificări: Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum 450 ml ± 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm; Materialul de bază: a)sticlă transparentă neutră; b)clasa I; c)gradație pronunțată de nivel a volumului. 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). Prezența mostrei: 5 unități
7	Pipete Pauster	Bucată	200	Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: pentru dozarea serului și reactivilor de cantități corespunzătoare la examinările de laborator Proprietăți: din sticlă transparentă, nesterilă, volum 3ml Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. Prezența mostrei: 5 unități
8	Con, tip VIII	Bucată	1000	Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Proprietăți: din plastic, volum 0-5000mcl. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”. Prezența mostrei: 5 unități
9	Eprubetă, tip III	Bucată	8800	Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator. Proprietăți: a) volum 8ml, 9ml, 10 ml; b) asigurată cu presiune vid; c) cu conservant tip EDTA K3; d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac. 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 Prezența mostrei: 5 unități
10	Eprubetă, tip VI	Bucată	600	Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei. Proprietăți: din plastic, volum 10 ml, cu capac, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, formă conică negradată. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. Prezența mostrei: 5 unități
11	Tub Eppendorf, tip I	Bucată	6000	Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

				<p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum de 1,5 ml;</p> <p>b) din plastic;</p> <p>c) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>d) cu filet.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p>
12	Magniți	Bucată	600	<p>Certificare:</p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru amestecul reactivelor în investigarea funcției hemostatice a sistemului de coagulare.</p> <p>Proprietăți: formă cilindrică, lungimea 0,5 cm</p> <p>Tipul materialului- metal</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj de masă plastică, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
13	Cuvă, tip I	Bucată	600	<p>Certificări:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p>Proprietăți: formă cilindrică negradate din plastic;</p> <p>volum– 2,0ml,</p> <p>dimensiuni: lungimea - 3,3 cm,</p> <p>diametrul 1,1 cm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
14	Dopuri, tip I	Bucată	15000	<p>Certificări: - Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau 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>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, tip I 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 - 12,5 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 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>Prezența mostrei: 5 mostre</p>
15	Dopuri, tip II	Bucată	2000	<p>Certificări: Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau 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>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, tip I pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132°,pregătite pentru sterilizare. Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm. b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm; Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară 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. Prezența mostrei: 5 unități</p>
16	Dopuri, tip III	Bucată	19000	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132°,pregătite pentru sterilizare.. Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 25,0 mm. b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0mm. 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. Prezența mostrei: 5 unități</p>
17	Pesar flip-off (2120) tip V	Bucată	15200	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți: Tip –flip-off.Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
18	Pesar flip-off (2134) tip IV	Bucată	19000	<p>Certificări: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți: Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p>

				<p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 34 mm. Tip: flip-off pregătite pentru sterilizare (RS) sau sterile Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). Prezența mostrei: 5 unități</p>
19	Indicator chimic, tip I	Set	4	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
20	Indicator chimic, tip II	Set	4	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, în interior T°de topire 132° ±2 și 1,8 – 2,0 atmosfere. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
21	Indicator chimic, tip III	Set	2	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, T°de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
22	Indicator chimic, tip V	Set	2	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare. Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoindicator, adeziv, T°de topire 180° - 200 °C Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>

23	Ace getabile pentru seringi	Bucată	5000	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Destinație: pentru venepuncție. Proprietăți: sterile, apirogene, de uz unic; Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40 Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>
24	Tampon steril	Bucată	13000	<p>Certificare: - Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale. Proprietăți: a) steril; b) pentru uz medical; c) de uz unic; d) uscat Tipul materialului: a) material nețesut - viscoză; b) capacitate sporită de reținere a lichidelor; c) densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm; b) grosimea pernuței – 6 mm Forma de ambalare: fiecare tampon va fi ambalată separat; ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”. Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>
25	Tampon mare îmbibat cu alcool	Bucată	35000	<p>Certificare: - Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: tampon steril, pentru uz medical, de uz unic, saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern; Tipul materialului: a) material nețesut - viscoză; b) capacitate sporită de reținere a lichidelor; c) densitatea 70-90g/m.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”.</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>
26	Tampon umezit cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Bucată	7000	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)steril; b)pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (umezit) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern. <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)material nețesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.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”.</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>
27	Tub tip I	Metru	50	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic.</p> <p>Dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)diametrul intern – 9,5 mm. b)diametrulextern - 15,9 mm. <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p>

28	Furtun tip V	Metru	40	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: se utilizează la Ultrafiltrare, sub presiune</p> <p>Proprietăți: Dimensiuni: - Diametrul intern – 7,94 mm. - Diametrul extern – 14,3 mm. - Grosimea perete furtun – 3,18 mm. Rezistent la agenți chimici. Tip material - Tygon E-3603;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p>
29	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Bucată	1780	<p>Certificări: - Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - Confirmarea efectuării programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. - Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Sistema: a) materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; b) de uz unic; c) compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2. Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y. Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2; Soluție anticoagulantă volum de 250 ml: a) conținut de citrat de sodiu 4%; b) steril, apirogen; c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport. Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu: a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ; b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită. Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame. 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, 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> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p>
30	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Bucată	1600	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - Confirmarea efectuării programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid 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> <ul style="list-style-type: none"> a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; <p>Containerele vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii de pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. <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;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pentru eprubetă vacum; 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 pînă la ramificarea racordului Y care va conține : <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatonii 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”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p>

31	Garou	Bucată	100	<p>Certificări: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Destinație: pentru fixarea brațului în timpul recoltării sângelui.</p> <p>Proprietăți: bandă/tub elastic, de cauciuc, rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante, și ușor de manevrat la detașare cu o singură mână;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p> <p>Prezența mostrei: 3 unități</p>
32	Hîrtie de pergament	kg	30	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM</p> <p>Destinația: pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p>Aspectul: rulouri sau folii</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
33	Hîrtie termică	rulou	6	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM</p> <p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor realizate la analizatorul hematologic;</p> <p>Proprietăți: Tip TF-2 în rulou Dimensiuni: lățime rulou 55mm; lungime rulou 30 m. greutate rulou: 62g/mp; diametru interior rulou: 15mm; diametru exterior rulou: ~40mm</p> <p>Forma de ambalare: rulou, a câte 10 bucăți în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate .</p> <p>Mostră: 1 rulou</p>
34	Bonete medicale bufante	Bucată	11600	<p>Certificări: - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice: a)unică folosință b)material nețesut care să permit circulația ușoară a aerului (polipropilena) c)dotate cu elastic proba de întindere min. 60 cm d)ambalate câte 100 bucăți e)greutatea unității nu mai puțin de 3,8 g f)culoare albă</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>

35	Cearșafuri medicale 200*90 cm	rulou	7	<p>Certificări: - certificate CE și/sau SM șin /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe tehnice: a) material neșesut, SMS, 19 g/m.p b) dimensiuni 200*90cm Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>
36	Cearșafuri medicale 50*40cm	Bucată	2000	<p>Certificări: - certificate CE și/sau SM șin /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe tehnice: a) material neșesut, SMS, 29/35 g/m.p b) dimensiuni 50*40 cm Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>
37	Cearșafuri medicale 200*150cm	Bucată	1000	<p>Certificări: - certificate CE și/sau SM șin /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe tehnice: a) material neșesut, SPP, 90g/m.p b) dimensiuni 200*150 cm Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>
38	Mască de examinare simplă	Bucată	2000	<p>Certificări: - certificate CE și/sau SM șin /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe tehnice: a) material din polipropilenă neșesut, trei straturi, trei pliuri b) hipoalergică; c) fixare cu elastic; d) culoare alb, albastru (bleu) sau verde e) va permite respirația fără effort; f) protecție împotriva contaminării g) indicator de aplicare a măștii Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>

39	Bahile (de unică folosință)	bucată	50000	<p>Certificări: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)."</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Impermiabile (HDPE, LDPE, CPE) ~ 15-20μm 2.Mărime universală ~ 41*15cm 3.Dotate cu bandă elastică 4.De unică folosință <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>
40	Bahile (de unică folosință) la aparat	bucată	1000	<p>Certificări: Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)."</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Impermiabile (HDPE, LDPE, CPE) ~ 15-20μm 2.Mărime universală ~ 41*15cm 3.Dotate cu bandă elastică 4.De unică folosință 5. compatibile cu aparatul OTO <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare)</p>
41	Filtru "Millipor" RIOS 50 tip I	Bucată	8	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) filtru tip – 0,65μm DAWP; b) diametrul filtrului – 293 mm. <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 25 bucăți. 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>
42	Filtru "Millipor" RIOS 50 tip II	Bucată	6	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) filtru tip – 0,65μm DAWP; b) diametrul filtrului – 142 mm. <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 50 bucăți. 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>
43	Filtru "Millipor" RIOS 50 tip III	Bucată	2	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de</p>

				<p>valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GVWP;</p> <p>c) diametrul – 293 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 25 bucăți. 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>
44	Capsula ”Milistac” tip III	Bucată	6	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A₁HC1,1 m²;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk.</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>
45	Acid clorhidric concentrat	litru	30	<p>Certificare:</p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH –ului.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p>Formula chimică – HCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 7647 – 01 - 0; CE 231-595-7</p>
46	Standard titru pH metru	set	6	<p>Certificare:</p> <p>Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru calibrare și control pH metru.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolor, solubile în apă.</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>Tetraoxalat de Potasiu (KH₃(C₂O₄)₂×2H₂O)1,65</p> <p>Hidrotartrat de Potasiu (KHC₄H₄C₆)3,56</p> <p>Hidroftalat de Potasiu(KHC₈H₄O₄)4,01</p> <p>Bihidrofosfat de Potasiu(KH₂PO₄) sau</p> <p>Hidrofosfat de Sodiu(Na₂HPO₄)6,86</p> <p>Tetraborat de sodiu 10-водный Na₂B₄O₇×10H₂O 9,18</p> <p>Hidroxid de Calciu(Ca(OH)₂) 12,43</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, fixonale (fiole) sau în flacoane gata pentru utilizare, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
47	Acid tricloracetic	gr	50	<p>Certificare:</p> <p>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p>

				<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, miros înțepător.</p> <p>Formula chimică – CCl_3COOH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS 76-03-9; CE 200-927-2.</p>
48	Acid acetic glacial	litri	2,5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor cu miros înțepător de oțet,</p> <p>Formula chimică – CH_3COOH</p> <p>Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 64-19-7; CE 200-580-7;</p>
49	Citrat de sodiu	grame	100	<p>Certificare: Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>Destinație: pentru pregătirea soluției tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate și pentru a evita coagularea sîngelui în realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă sau cristale incolor fără miros, chimic curată.</p> <p>Formula chimică: $\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 68-04-2; CE 200-675-3</p>
50	Acid aminoacetic (glicocol, glicină)	Kg	1,5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor și producerea imunoglobulinelor.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: $\text{C}_2\text{H}_5\text{NO}_2$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 56 – 40 -6; CE 200-272-2;</p>
51	Azid de sodiu	Grame	100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaN_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 26628-22-8.</p>
52	Acid de oxalat, 0,1N	Bucată	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p>

				<p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 144-62-7; CE 205-634-3.</p>
53	Liniment sintomicină 10%	Bucată	5	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator Proprietăți: liniment Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
54	Acetat de sodiu	Kg	1,0	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinării de laborator Proprietăți: solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic. Formula chimică - $\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}$. Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare. Număr: CAS 127-09-3; CE 204-823-8</p>
55	Definilamin	Grame	50	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinării de laborator. Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – $\text{C}_6\text{H}_5\text{NHC}_6\text{H}_5$. Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 122-39-4.</p>
56	Azopiram	set	8	<p>Certificare: Certificatul/Certificatele de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator. Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p>
57	Hidroxid de sodiu	kg	30	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge; Proprietăți: bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat, Concentrație: nu mai puțin de 95%; Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este</p>

				necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr: CAS 1310-73-2; CE 215-185-5.
58	Nitrat de argint	fiole	4,0	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, fără miros Formula chimică – AgNO ₃ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7761-88-8; CE 231-853-9.
59	Sulfat de cupru	kg	25	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale culoare albastra, fara miros, ușor solubile în apă. Formula chimică – CuSO ₄ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7758-98-7; CE 231-847-6.
60	Caprilat de sodiu	kg	5,0	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: se întrebuițează ca stabilizator la producerea Albuminei. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: C ₈ H ₁₅ NaO ₂ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 1984-06-1; CE 217-850-5;
61	Clorura de sodiu	kg	1	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: NaCl Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 7647-14-5; CE 231-598-3;
62	Amoniac, 10%	litru	3	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru acordarea primului ajutor. Proprietăți: soluție de culoare stăvezie, chimic curată. Formula chimică - NH ₄ OH

				<p>Concentrația: 10%.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 1336-21-6; CE 215-647-6;</p>
63	Sorbit	gr	20	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru pregătirea conservantului Koncenco</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – C6H14O6</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p> <p>Număr CAS: 14431-43-7; CE 200-075-1</p>
64	Monofosfat de potasiu	gr	100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru pregătirea conservantului Koncenco</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – K2H2PO4</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p> <p>Număr CAS: 14431-43-7; CE 200-075-1</p>
65	Clorura de calciu	kg	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea serului standard izohemoglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: soluție cristalică, higroscopic.</p> <p>Formula chimică – Ca Cl2</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 10043-52-4; CE 233-140-8.</p>
66	Potasiu permanganat, 0,1N	Bucată	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei purificată/ultrapurificată.</p> <p>Proprietăți: Cristale întunecate de culoare roșu violet, solubil în apă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică – KMnO4</p> <p>Concentrație: 0,1N</p> <p>Tip -fixonal</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS 7722-64-7; CE 231-760-3.</p>
67	Glicerină	Kg	15,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea peliculei izogene de fibrină.</p> <p>Proprietăți: viscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestecă bine cu apa, chimic curată.</p> <p>Formula chimică: C₃H₅(OH)₃</p>

				<p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 56 -81 -5; CE 200-289-5;</p>
68	Carbonat de calciu	Grame	100	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei purificată/ultrapurificată. Proprietăți: Pulbere de culoare albă, solubil în apă, fără miros, chimic curat. Formula chimică – CaCO₃ Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 471-34-1; CE 207-439-9.</p>
69	Clorură de cobalt	Grame	100	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru controlul colorației preparatului biomedical Glunat. Proprietăți: Cristale de culoare roșie sau roșie-violet, ușor solubil în apă și alcool. Formula chimică – CoCl₂ x 6H₂O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7791-13-1; CE 231-589-4</p>
70	Clorură de bariu	Grame	50	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei purificată/ultrapurificată. Proprietăți: Cristale incolore ușor solubile în apă. Formula chimică – Ba Cl₂x 2H₂O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 10326-27-9; CE 233-788-1.</p>
71	Test pentru determinarea AgHBs, tip II	teste	500	<p>- Certificare: Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM; - 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; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B. Proprietăți: Tip reacție: a)imunochimica cu detecție prin electrochemiluminiscenta (ECLIA); b)determinarea calitativa a antigenului de suprafață în ser/plasmă umană ; c)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601; Sensibilitatea analitică – de la 0,04 U/ml. Sensibilitatea diagnostică - 100%. Specificitate analitica - 100%</p>

				<p>Specificitatea diagnostică - 99,88% și mai mare.</p> <p>Testul va conține doi anticorpi: monoclonal și policlonal.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - până la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va deține certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
72	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV, tip II	teste	500	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile - hepatita virală C.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscentă (ECLIA);</p> <p>b) determinarea calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei C în ser/plasmă umană.;</p> <p>b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Testul va include peptide și antigeni recombinati formați de nucleu, proteine NS3 și NS4;</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitatea diagnostică - 99,84% și mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - până la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va deține certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
73	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum, tip II	teste	600	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile –sifilis.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscentă (ECLIA);</p> <p>b) determinare calitativă a anticorpilor totali anti-Treponema Pallidum în ser/plasmă umană.</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p>

				<p>Sensibilitatea diagnostică – 100%.</p> <p>Specificitate diagnostică – 99,88% și mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
74	Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2, tip II	teste	1000	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – infecția HIV/SIDA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscentă (ECLIA);</p> <p>b) determinare calitativă, simultană a anticorpilor anti HIV-1, grupul M și O, anti HIV-2 și a antigenului P24 a HIV-1 în ser/plasmă umană.</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Sensibilitatea în determinarea antigenului P24: ≤ 2 UI/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitate analitică - inclusiv 99,92%.</p> <p>Specificitate diagnostică - 99,88%.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
75	Soluție pentru generarea semnalului	set	4	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: soluție sistemică pentru generarea semnalului electrochimic pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) pentru pregătirea electrozilor;</p> <p>b) pentru transportarea mixului de reagenți pentru reacție;</p>

				<p>c)spălarea microparticulelor tapetate su streptavidina.</p> <p>d) generarea semnalului;</p> <p>e) gata de utilizare;</p> <p>f) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: setul din 2 butelii a câte 2 lit, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
76	Solutie pentru spalarea sistemuli de detecție	set	4	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: pentru spalarea sistemului de detecție pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)spala sistemul de tuburi si celulele de masurare;</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: setul din 2 butelii a câte 2 lit, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
77	Solutie pentru inlaturarea particulelor aferente	set	4	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: curatarea finala a sistemului pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)solutie de detergenti;</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set pentru cel puțin 600 testări livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
78	Solutie pentru spalari intercurente	set	2	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: spalarea sistemului la schimbarea lotului de reactiv, evitarea încrucisării reagenților, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)solutie detergenti cu KOH,</p>

				<p>b)gata de utilizare; compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set de 840ml livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
79	Set de consumabile pentru metoda ECLIA	set	2	<p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</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 efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</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. Destinație: virfuri si cupite pentru reactie pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)din plastic;</p> <p>b)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set de 4032 bucăți de virfuri si cupite, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
80	Calibrator pentru examinări biochimice	Flacon	1	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru calibrarea utilajului biochimic</p> <p>Proprietăți: pentru validarea rezultatelor examinărilor biochimic la analizatorul RESPONS - 910;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
81	Reagent Bilirubină	Set	2	<p>Certificare:</p> <p>Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, bireagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA;</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set – bilirubina totală pînă la 1,3 mmol/l, inclusiv, bilirubina directă pînă la 1,8 mmol/l, inclusiv;</p> <p>Capacitate de deeterminare a indicelui bilirubinei totală și directă.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>

82	Reagent Proteina totală	Set	3	<p>Certificare: Declaratia de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui Destinație: pentru aprecierea proteinei în sîngele uman Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică cu biuret, determinare cinetică; Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA; Limita minimă de detecție pentru set –pînă la 5g/l, inclusiv; Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
83	Test Proba cu Timol	Set	3	<p>Certificare: Declaratia de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sîngele uman. Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică fermentativă Tipul reagentului - Lichid necesită etapă de pregătire Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 11 ml, livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
84	Material de control, nivel înalt,	Set	12	<p>Certificare: - Declaratia de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>
85	Material de control, de nivel scăzut,	Set	12	<p>Certificare: - Declaratia de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>

				<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>
86	Material de control, nivel normal	Set	12	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>
87	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Set	4	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic KX-21N, producător compania SYSMEX.</p> <p>Forma de ambalare: set din 3 flacoane a câte 500 ml 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>
88	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine	Flacon	10	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.</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>
89	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Bucată	16	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p>

				<p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.</p> <p>Forma de ambalare: recipient 20 lit, 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>
90	Set pentru determinarea fibrinogenului	Set	48	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotocolorimetrică;</p> <p>Forma de ambalare: Conținutul setului: -trombin leofilizat- 1 fl -concentrat bufera amidozolovogo (5ml)-1fl -plasma de control testată după fibrinogen -1fl</p> <p>Prezența obligatorie a materialului de control normal și pathologic. Livate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
91	Set de reagenți pentru determinarea activităților factorului VIII la componentele sanguine	Set	16	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Proprietăți: Setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % și mai mare;</p> <p>Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;</p> <p>Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
92	Set pentru electroforeză	Set	2	<p>Certificare:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>

				<p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului: -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
93	Set pentru determinarea glucozei	Set	1	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru determinarea glucozei în preparatele biomedicale din sînge Glunat.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotocolorimetrică;</p> <p>Conținutul setului: -Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml -Reagent N2, 1fl x 100ml -Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
94	Toxin stafilococic	ml	25	<p>Certificare: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți: Lichid transparent de culoare galbenă, fără incluziuni mecanice și acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure, test în vitro; Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, 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>

95	Standard alfastafilizin	ml	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a câte 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>
96	Anatoxină antistafilococică	doze	200	<p>Certificare: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;</p> <p>Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p>Forma de ambalare: fiole/flacon a câte 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 fiolei/flaconului.</p>
97	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
98	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>

99	Tulpini de referință pentru <i>Pseudomonas aerogenosa</i>	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
100	Tulpini de referință pentru <i>Candida albicans</i>	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
101	Tulpini de referință pentru <i>Bacillus subtilis</i>	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <p>Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
102	Standard turbiditate Mc Farland 1UN	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <p>Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p>Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 1UN;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>

				(denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
103	Vaccină antihemoragică	doze	25	<p>Certificare: Declaratia de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. Proprietăți: în formă de suspensie de culoare sur – cenușiu, cu sediment Forma de ambalare: flacon a câte 5 doze, 25 doze, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
104	Vaccină antimixomatoză	Fiole	25	<p>Certificare: - Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Proprietăți: cultură vie usată, în formă liofilizată. Forma de ambalare: fiole a câte 10 doze, 15 doze, 20 doze, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
105	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cît și alte tipuri de suprafețe (alternativa 1)	Litru	60000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru Certificări: confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe Tehnice: Acțiunea dezinfectantului: a)virucidă</p>

				<p>b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p>Proprietăți: a)substanță activă: diclorizocianurat de sodiu, b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile); Expoziția: până la 30 minute Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
106	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (alternativa 2)	Litru	40000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări: confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe Tehnice: Acțiunea dezinfectantului: a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă Proprietăți: a)substanță activă: clorură de alchidimetilbenzil amoniu, aldehydă glutarică b)produs concentrat lichid; Expoziția: până la 30 minute Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
107	Dezinfecția deșeurilor medicale	Kilogram	100	<p>Certificări: -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p>

				<p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a)virucidă, b)bactericidă, c)tuberculocidă</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)substanța activă - clor activ 26% -32% b) produs concentrat pulbere; c)pentru toate formele de deșeuri medicale.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
108	Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentarului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită	Litru	1000	<p>Certificări:</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40% b) produs concentrat lichid c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</p> <p>Expoziția: 120 minute</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
109	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor	Litru	100	<p>Certificări:</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p>

				<p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a) virucidă,</p> <p>b) bactericidă,</p> <p>c) tuberculocidă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) dotat cu dozator</p> <p>b) substanța activă bazată pe etanol și bigluconat de clorhedrină sau etanol și didecildimetilammoniu clorid</p> <p>c) produs concentrat lichid sau gel cu Ph neutru;</p> <p>d) să nu provoace alergii, iritații a pielii;</p> <p>Expoziția : 30 secunde</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>
110				