



			Specificații tehnice Anexa nr. 22 (F4.1)								
			[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]								
Numărul licitației:			LD conform SIA RSAP nr. 21519747 / ocds-b3wdp1-MD-1765200071131						Data: „26” Decembrie 2025		Alternativa nr.: _____
Denumirea licitației:			"Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2026 (repetat) "						Lot: _____		Pagina: _1_ din _6_
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant		Standarde de referință	
1		2	3	4	5	6	7	8			
3310000-1	1	Soluție aditivă pentru trombocite	Soluție aditivă pentru trombocite	Intersol Solution (cod: RGB8110B)	Fresenius Kabi AG	Germania	Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza. Proprietăți: Containerul reprezintă: a) recipient de plastic; b) în volum de 500 ml; c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm; Soluție din interiorul containerului: a) sterilă și apirogenă; b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor c) va oferi sursă de energie d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfîrșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile). Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asugurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia. - 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 înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza. Proprietăți: Containerul reprezintă: a) recipient de plastic; b) în volum de 500 ml; c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm; Soluție din interiorul containerului: a) sterilă și apirogenă; b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor c) va oferi sursă de energie d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfîrșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile). Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asugurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia. - 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;		CE/Dec. of Conf. Nr AMDM: DM000388001	
3310000-1							Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de trombocite și una doză de plasmă. Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid și/sau dietilftalat; Asigurat cu tehnologie de deleucocitare pentru obtinerea produsului finit deleucocitat. Ac tip 16/17 G, cu fisura laterală; Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent; Soluție anticoagulantă: a) recipient de plastic, b) volum de 500 ml; c) sterilă, apirogenă; d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; e) conținut de citrat, dexroză. Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă.	Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de trombocite și una doză de plasmă compatibilul cu dispozitivul medical Amicore cod: 6R8800 Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid; Asigurat cu tehnologie de deleucocitare pentru obtinerea produsului finit deleucocitat. Ac tip 17 G, cu fisura laterală; Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;(Confirmarea specificatiilor de mai sus se regaseste in brosură atasată, denumită "Product Information Sheet_R6R8884.semnat". Soluție anticoagulantă:(Configuratia punctelor A-E urmariti brosură TS14015 Customer Spec.semnat sau statement R6R8884.semnat) a) recipient de plastic, b) volum de 500 ml; c) sterilă, apirogenă; d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; e) conținut de citrat, dextroză. Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă. (configuratia setului pentru punctele A-D a se vedea in brosură denumită "Product Information Sheet_R6R8884.semnat sau statement R6R8884.semnat")			

[illegible]

							i)Manjeta reglabila. j)Posibilitatea modificării vitezei pompelor. k)Ecran tactil ce permite programarea parametrilor. l)Scanner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță) Husa de protecție din silicon 1 bucata Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare..	i)Manjeta reglabila. j)Posibilitatea modificării vitezei pompelor. k)Ecran tactil ce permite programarea parametrilor. l)Scanner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță) Husa de protecție din silicon 1 bucata Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz Vom pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.. Pentru verificarea cerintelor tehnice minime stipulate in punctele A-M aflate in dotarea dispozitivului medical rugam sa verificati urmatoarele brosuri atasate (Fresenius_Brochure_Manual.semant.(pag. 5-7) sau Statement Amicore.semnat.)		
3310000-1	18	Lamele medicale	Lamele medicale	CompoDock Counter 1000 docks (cod:9028691)	Fresenius Kabi AG	Germania	Destinația: pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC a containerelor cu sânge/componente sanguine. Parametrii de lucru: • sudarea sterilă a tuburilor din PVC combinație umed-la-umed, uscat-lausc, umed-la-uscat; •asigură o sudură sterilă, sigură și ușor de lucrat; • ușor De manevrat manual; •Suport pentru două containere; •Creează suduri care îndeplinesc sau depășesc cerințele de rezistență la tracțiune conform ISO 3826-1; • Dotat cu ecran ce va indica parametrii de lucru; Semnal acustic sau vizual la finalul procedurii. Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine; Proprietăți: Compatibile cu tehnologiile oferite pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC; Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. - 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: pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC a containerelor cu sânge/componente sanguine. Parametrii de lucru: • sudarea sterilă a tuburilor din PVC combinație umed-la-umed, uscat-lausc, umed-la-uscat; •asigură o sudură sterilă, sigură și ușor de lucrat; • ușor De manevrat manual; •Suport pentru două containere; •Creează suduri care îndeplinesc sau depășesc cerințele de rezistență la tracțiune conform ISO 3826-1; • Dotat cu ecran ce va indica parametrii de lucru; Semnal acustic sau vizual la finalul procedurii. Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine; Proprietăți: Compatibile cu tehnologiile oferite pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC; Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. - 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;	CE/Dec. of Conf.	
3310000-1	19	IgG – celule acoperite	IgG – celule acoperite	Checkcell (cod: 0002225)	USA	Immucor	Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic. Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup bligato 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%; d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii. Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. - 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 confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic. Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup bligato 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%; d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii. Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. - 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.	CE/Dec. of Conf. Nr AMDM DM000275215□	

Semnat: Talpis

Numele, Prenumele: Talpis Andrei

În calitate de: Administrator

Ofertantul: Zeticon SRL

Adresa: Mun. Chisinau, Bl. Moscova 9/5, of 49