

„ZETICON” S.R.L

office@zeticonmed.com

tel. 22 107 242, fax. 22 107 241, mob. 068156668



Specificații tehnice (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:			COP nr. ocds-b3wdp1-MD-1625668760315					Data: 16.07.2021	Alternativă nr.:
Denumirea licitației:			Achiziționarea centralizată de reagenți de laborator și alte materiale consumabile necesare în testările imunohematologice a sângelui pacienților-recipienți de componente sanguine și compatibilizarea sanguină pretransfuzională, pentru anul					Lot: _____	Pagina: _din_
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard e de referință
1	2			3	4	5	6	7	8

331000 00-1	1	Reagent monoclonal anti-A	Reagent monoclonal anti- A	A-mono- BIRMA	Germania	CE- Immundiagnos- tika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMS conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMS conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
----------------	---	---------------------------------	----------------------------------	------------------	----------	-----------------------------------	---	---	---

331000 00-1	2	Reagent monoclonal anti-B	Reagent monoclonal anti- B	B-mono-6F9	Germania	CE- Immundiagnos tika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
----------------	---	---------------------------------	----------------------------------	------------	----------	----------------------------------	---	---	--

331000 00-1	3	Reagent monoclonal anti-AB	Reagent monoclonal anti- AB	AB-mono- 5E10	Germania	CE- Immundiagnos tika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
----------------	---	----------------------------------	-----------------------------------	------------------	----------	----------------------------------	---	---	---

331000 00-1	4	Reagent monoclonal anti-A1	Reagent monoclonal anti- A1	A1-Lekt	Germania	CE- Immundiagnos tika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
----------------	---	----------------------------------	-----------------------------------	---------	----------	----------------------------------	--	--	---

	5	Reagent monoclonal Anti-D (IgM)	Reagent monoclonal Anti-D (IgM)	D-mono-RUM	Germania	CE-Immundiagnostika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 sec metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 sec metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
--	---	--	--	-------------------	-----------------	---------------------------------	--	--	--

	6	Reagent monoclonal anti-D (IgM+IgG)	Reagent monoclonal anti-D (IgM+IgG)	D-mono-blend-TH	Germania	CE-Immundiagnostika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 sec metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de pînă la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 sec metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de pînă la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
--	---	-------------------------------------	-------------------------------------	-----------------	----------	--------------------------	--	--	--

	7	Reagent monoclonal anti-Kell	Reagent monoclonal anti-Kell	Kell-mono-AEK4	Germania	CE-Immundiagnostika GmbH	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
--	---	------------------------------	------------------------------	----------------	----------	--------------------------	---	---	--

	8	Ser antiglobulinic polispecific	Ser antiglobulinic polispecific	AHG-green- Ka	Germania	CE- Immundiagnos tika GmbH	Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub. Proprietăți: - conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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 obligatoriu cu cele de pe etichet flaconului. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub. Proprietăți: - conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate. Forma de ambalare: în flacoane de până la 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 obligatoriu cu cele de pe etichet flaconului. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
--	---	---------------------------------------	---------------------------------------	------------------	----------	----------------------------------	--	--	--

	9	IgG-celule acoperite	IgG-celule acoperite	Checkcell- 0002224	USA	Immucor	Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic. Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%. Forma de ambalare: Flacoane de până la 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. Termen valabilitate 64±2 zile. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. Tranșele de livrare și locul livrării: Martie 2022, Mai 2022, Iulie 2022, Septembrie 2022, Noiembrie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic. Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%. Forma de ambalare: Flacoane de până la 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului. Termen valabilitate 64±2 zile. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. Tranșele de livrare și locul livrării: Martie 2022, Mai 2022, Iulie 2022, Septembrie 2022, Noiembrie 2022, IMSP conform anexei. Termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului.	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM
--	---	-------------------------	-------------------------	-----------------------	-----	---------	---	---	--

Semnat : _____ Numele, Prenumele: **Andrei Talpis** in calitate de **Administrator**

Ofertantul: **S.C. "ZETICON" S.R.L.** - Adresa: **Str. Nicolae Zelinski 30/4, Of. 6, Chisinau, Rep. Moldova**

