



Specificații tehnice (Anexa nr. 22)

[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:		Licitație Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1767173003592 21535770						Data: 27.01.2026	Alternativa nr.:
Denumirea licitației:		Achiziționarea Teste, controale interne și toate consumabile pentru examinarea imunohematologică a sângelui donat în tehnologie existentă în Centrul Național De Transfuzie A. Sângelui (tehnologia Neo Iris) întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2026						Lot: _____	Pagina: _din_
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara de origine	Producător	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
33100000-1	1.1	Galileo Microplates (barcoded)	Galileo Microplates (barcoded)	0066050Galileo Microplates (barcoded)	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.2	Galileo Diluent	Galileo Diluent	0066058Galileo Diluent	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.3	System Liquid Concentrate	System Liquid Concentrate	0066056System Liquid Concentrate	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.4	Stir balls	Stir balls	0006226Stir balls	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.5	Stir ball dispenser	Stir ball dispenser	0006074Stir ball dispenser	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.6	corQC® EXTEND Standard	corQC® EXTEND Standard	0066296corQC® EXTEND Standard	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.
33100000-1	1.7	corQC® EXTEND Complete	corQC® EXTEND Complete	0066297corQC® EXTEND Complete	USA	Immucor	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă) metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. •Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; •Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; •Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.	CE/Dec. of Conf.

