

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitație Deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1637845612456 din 20.12.2021							
Obiectul de achiziție: Produsele diagnostice, reactivile chimice și consumabilele medicale, consumabile de laborator, dezinfectanți necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2022							
Cod CPV	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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
Bunuri							
33600000-6	Test Combina 3	3P	SUA	ACON	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</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>	<p>Certificare:</p> <p>Certificat de conformitate CE/SM</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</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>	Certificat CE; Certificat ISO
33600000-6	Tripton soya bulion	M011	India	HiMedia	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Geloză nutritivă	M001	India	HiMedia	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 diagnostice in- vitro de laborator. Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. 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 fiecare componentă..</p>	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 diagnostice in- vitro de laborator. Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă. 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 fiecare componentă..</p>	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO
33600000-6	Set pentru determinarea fibrinogenului	094	Federația Rusă	Technology-Standard	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotocolorimetrică; Forma de ambalare: Conținutul setului: a)trombin leofilizat- 1 fl b)concentrat bufera imidozol (5ml)-1fl c)plasma de control testată după fibrinogen -1fl</p> <p>Prezența obligatorie a materialului de control normal și pathologic.</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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotocolorimetrică; Forma de ambalare: Conținutul setului: a)trombin leofilizat- 1 fl b)concentrat bufera imidozol (5ml)-1fl c)plasma de control testată după fibrinogen -1fl</p> <p>Prezența obligatorie a materialului de control normal și pathologic.</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>	Certificat CE; Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Set de reagenți pentru determinarea activităților factorului VIII la componentele sanguine	274	Federația Rusă	Technology-Standard	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Proprietăți: Setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine. Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % și mai mare; Coefficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%; Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%; 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>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Proprietăți: Setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine. Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % și mai mare; Coefficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%; Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%; 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. 	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO
------------	--	-----	----------------	---------------------	---	---	--

33600000-6	Plasmă de control pentru nivel normal a sistemului de hemostază	776	Federația Rusă	Technology-Standard	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată,</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200% 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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată,</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200% 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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO
------------	---	-----	----------------	---------------------	--	--	--

33600000-6	Plasmă de control pentru nivel patologic a sistemului de hemostază	777	Federația Rusă	Technology-Standard	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată, Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200% și mai mare; Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%; 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 eticheta flaconului.</p>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată, Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200% și mai mare; Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%; 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 eticheta flaconului.</p>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO
33600000-6	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază, obligator a activității factorului VIII □	717	Federația Rusă	Technology-Standard	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată; 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 eticheta flaconului.</p>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată; 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 eticheta flaconului.</p>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Toxin stafilococic	Toxin stafilococic	Federația Rusă	NIȚM N.F.Gamalei	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; <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</p> <ul style="list-style-type: none"> a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test in vitro; <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml; Forma de ambalare: Fiole a câte 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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat de calitate - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; <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</p> <ul style="list-style-type: none"> a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test in vitro; <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml; Forma de ambalare: Fiole a câte 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>	Certificat de calitate
33600000-6	Standard alfastafilalizin	Standard alfastafilalizin	Federația Rusă	NIȚM N.F.Gamalei	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; <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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat de calitate - 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 Singelui Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; <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>	Certificat de calitate

33600000-6	Anatoxină antistafilococică	Anatoxină antistafilococică	Federația Rusă	NIȚM N.F.Gamalei	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. - 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 Singelui <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sânge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescență de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbită;</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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat de calitate - 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 Singelui <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sânge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescență de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbită;</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>	Certificat de calitate
33600000-6	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	MM46-10	Marea Britanie	TCS Biosciences	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - 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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE - 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>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	MM38-10	Marea Britanie	TCS Biosciences	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - 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 Singelui. <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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE <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 Singelui. <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>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO
33600000-6	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	MM40-10	Marea Britanie	TCS Biosciences	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată. - 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 Singelui. <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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE <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 Singelui. <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>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Tulpini de referință pentru Candida albicans	MM28-10	Marea Britanie	TCS Biosciences	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată. - 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 Singelui. <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>	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE - 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 Singelui. <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>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO
33600000-6	Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis	MM29-10	Marea Britanie	TCS Biosciences	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 Singelui. <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>	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE</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 Singelui. <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>	Declaratia de Conformitate CE; Certificat ISO

33600000-6	Standard turbiditate MakFarland 1,0 UN	R092	India	HiMedia	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</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 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 (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</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 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 (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO
33600000-6	Standard turbiditate MakFarland 0,5 UN	R092	India	HiMedia	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</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 controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p>Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 0,5 UN</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>	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</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 controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p>Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 0,5 UN</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>	Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A. Corobceanu 7A, ap.9