

## Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]

Numărul procedurii de achiziție : 21065501/ <a href="#">ocds-b3wdp1-MD-1665583572774</a> din 27.11.2022
Obiectul achiziției: Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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
<b>Bunuri/servicii</b>						
<b>Lotul 24</b> Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus-jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	75420	India	POLY MEDICURE LIMITED	Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu	Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu	CE/ISO

			<p>soluție anticoagulantă.  Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;  Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:  a) un volum de 400 ml;  b) soluție aditivă în volum de 100 ml  Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele 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 ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  Soluția anticoagulantă  – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză  în volum de 63ml;  Soluția aditivă  – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.  Etichetele de fond și marcajul  - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod  -bare pentru identificare serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacum;</p>	<p>soluție anticoagulantă.  Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;  Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:  a) un volum de 400 ml;  b) soluție aditivă în volum de 100 ml  Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele 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 ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  Soluția anticoagulantă  – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză  în volum de 63ml;  Soluția aditivă  – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.  Etichetele de fond și marcajul  - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod  -bare pentru identificare serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacum;</p>	
--	--	--	---	---	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>b) b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) d) asigurat cu clamă.</li> <li>e) Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</li> <li>f) Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</li> <li>g) a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</li> <li>h) b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>i) c) cu clamă.</li> <li>j) Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</li> <li>k) a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</li> <li>l) b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>m) c) asigurate cu clamă</li> <li>n) Sistemul de capionare a acului post</li> <li>o) -donare cu utilizare ulterioară inofensivă</li> <li>p) –</li> <li>q) obligatoriu prezent.</li> <li>r) Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj</li> <li>s) securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de</li> <li>t) identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare,</li> <li>u) termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ</li> <li>v) UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în</li> <li>w) mod obligator cu cele de pe eticheta</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>b) b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) d) asigurat cu clamă.</li> <li>e) Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</li> <li>f) Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</li> <li>g) a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</li> <li>h) b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>i) c) cu clamă.</li> <li>j) Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</li> <li>k) a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</li> <li>l) b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</li> <li>m) c) asigurate cu clamă</li> <li>n) Sistemul de capionare a acului post</li> <li>o) -donare cu utilizare ulterioară inofensivă</li> <li>p) –</li> <li>q) obligatoriu prezent.</li> <li>r) Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj</li> <li>s) securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de</li> <li>t) identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare,</li> <li>u) termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ</li> <li>v) UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în</li> <li>w) mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se</li> </ul>	
--	--	--	--	---	---	--

				<p>containerului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se</p> <p>x) confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de</p> <p>y) certificate de calitate.</p>	<p>x) confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de</p> <p>y) certificate de calitate.</p>	
<p><b>Lotul 25</b> Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 POLY MEDICURE LIMITEDml</p>	70052	India	<p>POLY MEDICURE LIMITED</p>	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml; Containerul va fi asigurat cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. 4) Tubulatura de prelevare a componentelor: a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm; b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurate cu clamă. Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru</p>	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Containerul pentru transferul componentului sanguin – <b>400 ml</b>; Containerul va fi asigurat cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. 4) Tubulatura de prelevare a componentelor: a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm; b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurate cu clamă. Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru</p>	CE/ISO

				<p>identificare serie/lot b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</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, 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 eticheta containerului. - - 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; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>identificare serie/lot b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</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, 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 eticheta containerului. - - 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; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	
<p><b>Lotul 26</b> Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge</p>	75368	India	<p>POLY MEDICU RE LIMITED</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea sângelui total. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml. Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritrocitar) cu un volum de 400 ml;</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea sângelui total. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml. Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritrocitar) cu un volum de 400 ml;</p>	CE/ISO

			<p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod -bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatură de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p>	<p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod -bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatură de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p>	
--	--	--	---	---	--

				<p>Tubulaturile de transfer a sângelui deleucocitat va conține:</p> <p>a)10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <p>a ) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post -donare cu utilizare ulterioară inofensivă</p> <p>–</p> <p>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, 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 eticheta containerului. - 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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p>	<p>Tubulaturile de transfer a sângelui deleucocitat va conține:</p> <p>a)10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <p>a ) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post -donare cu utilizare ulterioară inofensivă</p> <p>–</p> <p>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, 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 eticheta containerului. - 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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p>	
<b>Lotul 35 Mănuși</b>	10392/ 10393/	Malaysia	ASAP Internationl	Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale	Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale	CE/ISO

	10394/ 10395		Sdn. Bhd.	<p>Proprietăți: a) nesterile; b) fără pudră; c) netede/microtexturate; d) ambidextre; e) de unică folosință; f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>Proprietăți: a) nesterile; b) fără pudră; c) netede/microtexturate; d) ambidextre; e) de unică folosință; f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p><b>Nr.de înregistrare AMDM DM000368284, DM000368285, DM000368286, DM000368287</b></p>	
<b>Lotul 36</b> Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	86080	India	<p>POLY MEDICU RE LIMITED</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: a) volum 8/9/10 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.</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) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: a) volum 8 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.</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) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p>	CE/ISO



				<p>a)volum 6 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 în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.  - 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; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>a)volum 6 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 în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.  - 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; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	
<p><b>Lotul 37</b> Eprubetă, tip II, 6 ml</p>	86060	India	<p>POLY  MEDICU  RE  LIMITED</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a)volum 6 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</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a)volum 6 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</p>	CE/ISO

				<p>în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei. - 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;- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei. – 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;- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	
--	--	--	--	--	--	--

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Boris Granaci În calitate de: Director General

Ofertantul: „MEDGLOBALFARM” SRL

Adresa: Str.Miron Costin 17/7, of 71

Tel/Fax: +373 22 52-30-90

Email: [medglobalfarm@mail.ru](mailto:medglobalfarm@mail.ru)

Site: [www.medglobalfarm.com](http://www.medglobalfarm.com)