



NITECH s.r.l.



Str. Hristo Botev, nr. 5/3, Chișinău
Tel: (+373) 22 92 02 20; Fax: (+373) 22 63 28 61
Mobil: 079920220; e-mail: office@nitech.md; www.nitech.md

Numarul Licitatiei	ocds-b3wdp1-MD-1610362676709	Data: 10.02.2021	Alternativa Nr.: Nu
Denumirea licitatiei	Realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” reactive și consumabile medicale conform necesităților pentru anul 2021	Lot: 57, 58, 59, 60, 61	

Cod CPV	Nr	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara de origine	Producator	Specificatia tehnica deplina solicitata	Specificatia tehnica propusa	Standarde de referinta
3310000-1	57	Filtru pentru purificarea apei, tip I	Filtru pentru purificarea apei, tip I	Prepak L1	Franta	Merck	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Prepak L1 b) PRPK0LS1 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Prepak L1 b) PRPK0LS1 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	ISO, CE

3310000-1	58	Filtru pentru purificarea apei, tip II	Filtru pentru purificarea apei, tip II	Progard TL1C	Franta	Merck	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Progard TL1 C/2 b) PROGTLCs1 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Progard TL1- C b) PROGTLCs1 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	
3310000-1	59	Filtru pentru purificarea apei, tip III	Filtru pentru purificarea apei, tip III	Q-Gard TL1	Franta	Merck	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Q-Gard TL1 b) QGARDTL01 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare al apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente. Proprietăți: a) Q-Gard TL1 b) QGARDTL01 Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte o lată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	

3310000-1	60	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Millistak+Pod A1HC	Franta	Merck	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule A1HC1,1 m2; b)garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule Millistak+Pod A1HC 1,1 m2; b)garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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 prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă .	
3310 000-1	61	Centrifugă cu racire	Centrifugă cu racire	Roto Silenta 630RS	Germania	Hettich	Destinație: pentru centrifugarea unităților de sânge în procesul de producere. Centrifuga cu racire de podea cu capacitate de centrifugare pentru 12 containere de sange la un ciclu; Construcție solidă, pentru utilizare continua, ce va asigura protecția activității dispozitivului; Toleranța dezechilibru aprox. 30g; Diapazon minim – 100 ± 50 rpm, Diapazon maxim – nu mai puțin de 4.900 rpm; Identificare automata a rotorului pentru evitarea depășirii vitezei; Refrigerare eficientă (agent de racire analog la R404a), răcire în stand-by; Temperatura reglabilă între - 20°C....+40°C; Suprafețele interioare (incinta) de inox; Rotorul cu 6 pahare metalice, în care se pot încorpora câte 1(unu) pahar din plastic rezistent, cu capacitatea de amplasare a 2 unități de sânge colectat; Capac securizat cu două blocaje	Destinație: pentru centrifugarea unităților de sânge în procesul de producere. Centrifuga cu racire de podea cu capacitate de centrifugare pentru 12 containere de sange la un ciclu; Construcție solidă, pentru utilizare continua, ce va asigura protecția activității dispozitivului; Toleranța dezechilibru aprox. 30g; Diapazon minim – 50 rpm, Diapazon maxim – 6000 rpm; Identificare automata a rotorului pentru evitarea depășirii vitezei; Refrigerare eficientă (agent de racire R452A), răcire în stand-by; Temperatura reglabilă între - 20°C....+40°C; Suprafețele interioare (incinta) de inox; Rotorul cu 6 pahare metalice, în care se pot încorpora câte 1(unu) pahar din plastic rezistent, cu capacitatea de amplasare a 2 unități de sânge colectat; Capac securizat cu două blocaje motorizate care asigură închidere sigură a	

						motorizate care asigură închidere sigură a capacului; Deschiderea capacului se face cu arcuri pneumatice; Deschidere de urgență a capacului în caz de întrerupere a curentului; Unitatea de control integrată în panoul de comandă; Interfața RS232 pentru stocare de date; Fereastra de vizionare în capacul centrifugei pentru controlul extern al vitezei; Controlată de un microprocesor cu afisaj LCD mare, panoul de control fiind ușor de programat cu o singură mână sau cu mânuși; tastatura acoperită cu folie de protecție anti-stropi; indicând în permanență atât valorile presetate, cât și cele actuale; Posibilitate de memorare minim 10 programe; Dotată cu semnalizator de alarmă în caz de eroare; Dotată cu picioare reglabile, prevăzute cu roți; Dotată cu 24 de pahare din material rezistent procesului de centrifugare, fiecare din acesta cu capacitatea de amplasare a 2 unități de sânge. Prezentarea obligatorie a certificatelor autorizate de producător: -ISO13485; ISO 9001:2000, CE pentru producător sau normelor naționale de producere; -declarația de conformitate a produsului oferat cu lista dispozitivelor medicale conform Directivei 93/42/CE pentru cele cu marcajul CE a componentelor folosite la realizarea sistemului dat. -seria de standarde IEC 601 pentru dispozitivul medical electric -protocol de validare a activității dispozitivului medical (activitate în sistem integru)	capacului; Deschiderea capacului se face cu arcuri pneumatice; Deschidere de urgență a capacului în caz de întrerupere a curentului; Unitatea de control integrată în panoul de comandă; Fereastra de vizionare în capacul centrifugei pentru controlul extern al vitezei; Controlată de un microprocesor cu afisaj LCD mare, panoul de control fiind ușor de programat cu o singură mână sau cu mânuși; tastatura acoperită cu folie de protecție anti-stropi; indicând în permanență atât valorile presetate, cât și cele actuale; Posibilitate de memorare minim 89 programe; Dotată cu semnalizator de alarmă în caz de eroare; Dotată cu picioare reglabile, prevăzute cu roți; Dotată cu 24 de pahare din material rezistent procesului de centrifugare, fiecare din acesta cu capacitatea de amplasare a 2 unități de sânge. Prezentarea obligatorie a certificatelor autorizate de producător: -ISO13485; ISO 9001:2000, CE pentru producător sau normelor naționale de producere; -declarația de conformitate a produsului oferat cu lista dispozitivelor medicale conform Directivei 93/42/CE pentru cele cu marcajul CE a componentelor folosite la realizarea sistemului dat. -seria de standarde IEC 601 pentru dispozitivul medical electric -protocol de validare a activității dispozitivului medical (activitate în sistem integru) - Conformă standardelor internaționale IEC 1010, CE, WEEE alimentarea 380V	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

							- Conformă standardelor internaționale IEC 1010, CE, WEEE alimentarea 220 /380V 50Hz - Anul de producere: 2020 - Pașaportul tehnic, servis manual, diagrama electronică, cu descrierea părților componente a dispozitivului și instrucțiunea de utilizare, autorizat de producător cu indicarea anului de producere, seriei și numărului dispozitivului, prezentat la livrare în original și limba de stat, autenticată de biroul de traduceri. - Termen de garanție: 36 luni din momentul punerii în exploatare a dispozitivului - Instalarea dispozitivului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul livrării - Instruirea personalului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul instalării - Servicii de mentenanță și reparație în perioada de garanție: asigurate de participantul câștigător pe parcursul a 36 luni din momentul punerii în exploatare.	50Hz - Anul de producere: 2020 - Pașaportul tehnic, servis manual, diagrama electronică, cu descrierea părților componente a dispozitivului și instrucțiunea de utilizare, autorizat de producător cu indicarea anului de producere, seriei și numărului dispozitivului, prezentat la livrare în original și limba de stat, autenticată de biroul de traduceri. - Termen de garanție: 36 luni din momentul punerii în exploatare a dispozitivului - Instalarea dispozitivului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul livrării - Instruirea personalului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul instalării - Servicii de mentenanță și reparație în perioada de garanție: asigurate de participantul câștigător pe parcursul a 36 luni din momentul punerii în exploatare.	
--	--	--	--	--	--	--	---	---	--

Semnat: _____
Numele prenumele: Petru Seremet
In calitate de: Administrator