

OMSMPSC370/2018
ID intern unic: 374695
[Версия на русском](#)

[Fișa actului juridic](#)



Republica Moldova

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE

ORDIN Nr. 370
din 05.03.2018

**cu privire la criteriile de performanță pentru dispozitivele
medicale de diagnostic in vitro și alte materiale utilizate în
asigurarea securității hemotransfuzionale**

Publicat : 16.03.2018 în Monitorul Oficial Nr. 84-93 art Nr : 396

În scopul menținerii sistemului de calitate în activitatea de oferire a asistenței hemotransfuzionale, în temeiul prevederilor Legii nr. 241 din 20 noiembrie 2008 „Cu privire la donarea de sânge și transfuzia sanguină”, al Programului național de securitate transfuzională și autoasigurare a țării cu produse sanguine pentru anii 2017-2021, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 657 din 23 august 2017, al Legii nr. 96 din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice, al Legii nr. 102 din 9 iunie 2017 cu privire la dispozitivele medicale, precum și în temeiul Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 694 din 30 august 2017,

ORDON:

1. Se aprobă criteriile de performanță pentru dispozitivele medicale de diagnostic *in vitro* și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale, conform anexei.

2. Conducătorul Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui și conducătorii instituțiilor medico-sanitare care participă la producerea produselor sanguine și oferirea asistenței hemotransfuzionale vor asigura activitatea instituției/subdiviziunilor cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge în corespundere cu criteriile de performanță, conform anexei.

3. Conducătorii Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui și Agenției Naționale de Sănătate Publică vor monitoriza respectarea criteriilor de performanță pentru produsele diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui, producerea și validarea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge, conform anexei.

4. A plasa prezentul ordin pe pagina web a Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale.

5. A publica prezentul ordin în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

6. Se abrogă Ordinul Ministerului Sănătății nr. 878 din 04.09.2014 privind criteriile de performanță pentru dispozitivele medicale *in vitro* și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2014, nr. 275-281, art. 1313).

7. Controlul asupra executării prevederilor prezentului ordin se pune în sarcina Serviciului politici medicamente și dispozitive medicale.

**MINISTRUL SĂNĂȚĂȚII,
MUNCII PROTECȚIEI SOCIALE**

Svetlana CEBOTARI

Nr. 370. Chișinău, 5 martie 2018.

[anexa](#)

Anexă
la Ordinul Ministerului Sănătății Muncii și Protecției Sociale
nr. 370 din 5 martie 2018

Lista produselor diagnostice, reagenților de laborator, reactivelor chimice, materialelor consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui de donator, producerea și validarea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine și criteriile de eligibilitate a acestora

Nr. d/o	Denumirea	Criterii de eligibilitate	
		Cerințe generale	Cerințe tehnice
1.	Reagent monoclonal anti A	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 2ml, 5ml, 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>
2.	Reagent monoclonal anti B	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p>

			<p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
3.	Reagent monoclonal anti AB	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
4.	Reagent monoclonal anti A ₁	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p>

			<p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
5.	Reagent monoclonal anti D (IgM)	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
6.	Reagent monoclonal anti C	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p>

		Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
7.	Reagent monoclonal anti E	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>

8.	Reagent monoclonal anti c	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
9.	Reagent monoclonal anti e	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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</p>

			identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
10.	Reagent monoclonal anti Kell	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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 ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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>
11.	Card cu gel pentru identificare antigene ABO si Rhesus D	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul AB0 și Rhesus D.</p> <p>Proprietăți: Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali anti-A, anti-B și anti-D. Configurații prezente: Anti - A, Anti - B, Anti - AB, Anti - DVI+, Anti - DVI- și control negativ. Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției. Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de</p>

			valabilitate, condițiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.
12.	Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus și Kell	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul Rhesus și Kell.</p> <p>Proprietăți: Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali în următoarele configurații: anti-C, anti-c, anti-E, anti-e, anti-Kell și control negativ. Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.</p> <p>Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
13.	Card de gel pentru testul salin, enzimatic și determinare anticorpi ”la rece”	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru testarea izoaglutininelor și screening de anticorpi în testul enzimatic T de 37°C și la rece T de 4°C-22 °C.</p> <p>Proprietăți: Coloane cu gel neutru. Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.</p> <p>Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
14.	Card de gel cu ser antiglobulinic polispecific și	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect.</p>

	soluție cu putere ionică scăzută (LISS)	Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Proprietăți: Coloane cu gel ce conțin antiglobulina umană (AGU), sunt utilizate în determinare, identificare anticorpi antieritrocitari, compatibilitatea sangvină pretransfuzională și testul antiglobulinic direct (TAD). Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.</p> <p>Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare). Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
15.	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în gel.</p> <p>Proprietăți: - pH 6,5 - 7,0. - asigură creșterea ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp; Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 500ml 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 eticheta flaconului.</p>
16.	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p>Proprietăți: - pH 6,5 - 7,0. - asigură creșterea ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp; Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p>

			<p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 500ml 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>
17.	Ser antiglobulinic polispecific	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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>
18.	Ser antiglobulinic monospecific anti-IgG	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: conține obligatoriu anticorpi anti- IgG, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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>
19.	Ser antiglobulinic monospecific anti-C3d	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p>

			<p>conține obligatoriu anticorpi anti- C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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>
20.	Reagent monoclonal anti D (IgM+IgG)	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub 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.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 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 etichet flaconului.</p>
21.	Reagent monoclonal anti k	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p>

			<p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
22.	Reagent monoclonal anti Fy ^a	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual..</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
23.	Reagent monoclonal anti Fy ^b	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p>

			<p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
24.	Reagent monoclonal anti Jk ^a	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
25.	Reagent monoclonal anti Jk ^b	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p>

		SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă. 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 sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
26.	Reagent monoclonal anti S	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă. 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 sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>

27.	Reagent monoclonal anti s	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă. 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 sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 etichet flaconului.</p>
28.	Panel eritrocitar din 3 celule - test	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: 1. Suspensia eritrocitară: a) de grup sanguin 0. b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s. c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători. d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători. e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5% 2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p>

			<p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene,</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>
29.	Panel eritrocitar din 11 celule – test	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensie eritocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene,</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>
30.	IgG celule acoperite	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p>

		SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenul de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p>
31.	ID - Panel eritrocitar din 11 celule – test	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în gel.</p> <p>Proprietăți: 1. Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) concentrație – 0,8%(+/-0,1%); c) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy^a, Fy^b, Jk^a, Jk^b, S, s; d) exprimarea antigenică homozigotă.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenul de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta component a fiecărei component a setului.</p>
32.	Unitiol	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpi antieritrocitari iregulari (imuni) anti-A și anti-B și diferențiere claselor a anticorpilor (IgM sau IgG) contra antigenelor eritrocitari în sângele examinat, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: Soluție unitiol de 5%.</p> <p>Forma de ambalare: Fiole de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de</p>

			către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta component a fiecărei component a setului.
33.	Reagent AIAT	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinări de laborator biochimice în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fermentativă fotometrică, cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent; Material pentru investigații - ser, plasma pe EDTA; Limita minimă de detecție pentru set – pînă la 4 U/L, inclusiv.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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 etichetele fiecărei componente a setului. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
34.	Stripuri pentru testări biochimice, tip I	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru expunerea serului în examinarea biochimică în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: din plastic, cu 15 godeuri, compatibil cu analizatorul Star Dust.</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>
35.	Stripuri pentru testări biochimice, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru expunerea serului în examinarea biochimică în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: din plastic, cu 15 godeuri, compatibil cu analizatorul Respons 910.</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>

36.	Material de control patologic	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic ALAT aplicat prin metoda fermentativă fotometrică – cinetică.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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>
37.	Material de control normal	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic ALAT aplicat prin metoda fotometrică - cinetică;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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>
38.	Reagent ASAT	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare –fermentativă fotometrică, cinetică; Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, bireagent; Material pentru investigații - Ser/plasmă umană, plasma pe EDTA; Limita minimă de detecție pentru set – până la 2 U/L, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 ml, 250ml 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>

39.	Reagent Albumina	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea albuminei în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică; Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - Ser/plasmă umană, plasma EDTA; Limita minimă de detecție pentru set – până la 2.0g/l, inclusiv; Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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>
40.	Reagent Bilirubina	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA; Limita minimă de detecție pentru set – bilirubina totală până la 1,3 mmol/l, inclusiv, bilirubina directă până la 1,8 mmol/l, inclusiv; Capacitate de deeterminare a indicelui bilirubinei totală și directă. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>
41.	Reagent Proteina totală	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotometrică cu biuret, determinare</p>

			<p>cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA;</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set –pînă la 5g/l, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>
42.	Reagent Glucoza	Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea glucozei în sângele uman</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică cu GOD-PAP, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA;</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set – pînă la 0,1mmol/l, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare:Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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>
43.	Proba cu Timol	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagentului - lichid</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p>

			<p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 11 ml, livrate în ambalaj, 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>
44.	Test Combina 3	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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>
45.	Test pentru determinarea Ag HBs, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea antigenului de suprafață în ser/plasmă umană</p> <p>Sensibilitatea analitică - până la 0,15 ng/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitatea diagnostică - inclusiv 99,90% și mai mare.</p> <p>Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.</p> <p>Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare;</p> <p>Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului.</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p>

			<p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
46.	Test pentru determinarea anticorpilor anti HBc total	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți: Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea simultană a anticorpilor clasa IgG și IgM, cu specificitate față de Ag core a virusului hepatitei virale B. Sensibilitatea analitică – inclusiv 99,9% și mai mare; Sensibilitatea diagnostică – 100%; Specificitate diagnostică – inclusiv 99,8% și mai mare. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 150 minute, inclusiv; Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare; Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
47.	Test pentru determinarea anticorpilor anti HBcor IgM	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p>

		<p>Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.</p>	<p>Proprietăți: Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor clasa IgM în ser/plasmă umană Sensibilitatea analitică - până la 50U/ml, prin evaluarea cu standardele PEI Sensibilitatea diagnostică – inclusiv 98,0% și mai mare Specificitate diagnostică - inclusiv 98,0% și mai mare Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 150 minute, inclusiv Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
48.	<p>Test pentru determinarea anticorpilor anti HBs</p>	<p>Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.</p>	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile. Proprietăți: Tip reacție – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor anti HBs Sensibilitatea analitică - până la 2 mUI/ml, inclusiv. Sensibilitatea diagnostică - 100%. Specificitate diagnostică - inclusiv 99,40% și mai mare. Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 150 minute, inclusiv.</p>

			<p>Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare.</p> <p>Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului.</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
49.	Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție – imunoenzimatică, determinare anticorpi umani anti HCV, a cărui faza solidă conține antigene recombinat și/sau sintetice reprezentînd obligatoriu zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 în ser/plasmă umană;</p> <p>Sensibilitatea analitică - inclusiv 99,8% și mai mare;</p> <p>Sensibilitatea diagnostică – 100%;</p> <p>Specificitate diagnostică - inclusiv 99,8% și mai mare;</p> <p>Durata perioadei de incubare în reacției de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.</p> <p>Perioada de incubare a reacția de testare - nu va include procesul de agitare;</p> <p>Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului.</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului</p>

			<p>indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
50.	Test pentru determinarea simultană a anticorpilor anti-HIV1/ anti HIV2 și antigenului HIV1, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți: Tip reacție – imunoenzimatică, determinare simultană a anticorpilor anti HIV-1, grupul M și O, anti HIV-2 și a antigenului P24 a HIV-1 în ser/plasmă umană; Sensibilitatea analitică în determinarea anticorpilor- inclusiv 99,9% și mai mare; Sensibilitatea în determinarea antigenului P24- pînă la 25 pg/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml; Sensibilitatea diagnostică - 100%; Specificitate diagnostică - inclusiv 99,8% și mai mare; Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv; Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare. Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de</p>

			păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
51.	Test pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema Pallidum, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți: Tip reacție – imunoenzimatică, determinare anticorpi umani anti Treponema Pallidum, tip IgM și IgG în ser/plasmă umană Sensibilitatea analitică - inclusiv 99,9% și mai mare; Sensibilitatea diagnostică – 100%; Specificitate diagnostică - inclusiv 99,4% și mai mare; Durata perioadei de incubare în reacția de testare - pînă la 120 minute, inclusiv; Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare; Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului. Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului. Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
52.	Test de confirmare infecție HCV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru confirmarea infecției HCV în sîngele donat.</p> <p>Tip reacție – imunoblot pe stripuri pentru detectarea anticorpilor către virusul hepatitei C (anti-HCV) în ser sau plasmă umană, metodă calitativă; Stripuri captate cu antigene codate cu virusul hepatitei C (antigene recombinante c33c și NS 5, peptide sintetice 5-1-1,</p>

			<p>c100 și c22) către anticorpii proteinelor specifice – Core, NS3, NS4, NS5;</p> <p>Fiecare strip va conține patru benzi individuale acoperite cu antigene/peptide codificate – VHC, o bandă de SOD uman recombinant și două benzi de control IgG;</p> <p>Durata perioadei de incubare – până la 4,5 – 5 ore.</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
53.	Test de confirmare AgHBs	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru confirmarea AgHBs în sângele donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție – neutralizare, corespunzător testului de bază în screening AgHBS;</p> <p>Sensibilitatea analitică – până la 0,06 ng/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml;</p> <p>Sensibilitatea tehnică - 100%</p> <p>Specificitate - inclusiv 99,90% și mai mare</p> <p>Durata perioadei de incubare în reacția de testare - până la 120 minute, inclusiv</p> <p>Perioada de incubare a reacției de testare - nu va include procesul de agitare</p> <p>Verificarea spectrofotometrică și vizuală a schimbării culorii conținutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucțiunii de utilizare a testului.</p> <p>Setul va include obligatoriu reactivele pentru testul confirmator (reagent de control și reagent specific) și toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare a HBsAg, în</p>

			<p>cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
54.	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HIV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil:</p> <p>a)cu extractorul automat MagMax;</p> <p>b)metoda de extragere să fie bazată pe microsferă paramagnetice;</p> <p>c)randamentul produsului final 75% și mai mare;</p> <p>d)protocoale de extragere pentru extractorul MagMax;</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
55.	Set de reagenți pentru reverstranscripție, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în infecția HIV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil:</p> <p>a)cu tehnologia Real Time;</p> <p>b)amplificatorul IQ5, care dispune de filtre excitație/emisie cu lungimea de undă 485/530, 530/575, 545/585,575/625,630/685;</p>

			<p>c)specimentul biologic ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1; Sensibilitatea diagnostică a reagenților din set va fi mai mică sau egală cu 10000 UI /ml pentru una probă de ser donator examinată în pul sau de cel puțin 1000 UI /ml pentru un pul format din maxim 10 probe sînge de donator a cîte 100 mkl destinat cercetării; Specificitatea diagnostică a praimerilor va corespunde: a) caracteristicilor comune pentru variațiile genetice a virusului HIVcunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est; b) cel puțin cu 99 %, inclusiv; Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, inclusiv controlul intern de valoare minimă de detecție, controlul (martor) pozitiv de reacție, controlul (martor) negativ de reacție, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului. Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
56.	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HCV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile. Proprietăți: Compatibil: a)cu extractorul automat MagMax; b)metoda de extragere să fie bazată pe microsferă paramagnetice; c)randamentul produsului final 75% și mai mare; d)protocoale de extragere pentru extractorul MagMax; Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru</p>

			<p>realizarea reacției de testare, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
57.	Set de reagenți pentru reverstranscripție, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în infecția HVC	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți: Compatibil: a)cu tehnologia Real Time; b)amplificatorul IQ5, care dispune de filtre excitație/emisie cu lungimea de undă 485/530, 530/575, 545/585,575/625,630/685; c)specimentul biologic ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1;</p> <p>Sensibilitatea diagnostică a reagenților din set va fi mai mică sau egală cu 5000 UI /ml pentru una probă de ser donator examinată în pul sau de cel puțin 500 UI /ml pentru pulul format din maxim 10 probe de sânge de donator a câte 100 mkl destinat cercetării;</p> <p>Specificitatea diagnostică a praimerilor va corespunde: a)caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HCV cunoscute în lume – tip 1,2,3,4,5,6, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est; b)cel puțin cu 99 %, inclusiv;</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare, inclusiv controlul intern de valoare minimă de detecție, controlul (martor) pozitiv de reacție, controlul (martor) negativ de reacție, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p>

			<p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
58.	Set de reagenți pentru detectia calitativa a ARN HCV, ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2 si ADN HBV în plasma umana	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) test calitativ multiplex pentru detectia ARN HIV, ARN HCV si ADN HBV</p> <p>b)conține control intern pentru monitorizarea performantei;</p> <p>c)metoda - Multiplex RealTime PCR;</p> <p>d)posedă enzima AmpErase care reduce potentialul contaminarii;</p> <p>e)specimentul biologic: ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1sau CP2D;</p> <p>d)compatibil cu cobas s201;</p> <p>Specificitate analitica: absenta interferentei cu microorganismele sau maladii intercurrente;</p> <p>Specificitate clinica: 99,98%, inclusiv pentru pooluri (probe comasate) din cel puțin 6 probe de sânge supus testării;</p> <p>Specificitatea diagnostică a paramerilor va corespunde:</p> <p>a)caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HIV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>b)caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HCV cunoscute în lume – tip 1,2,3,4,5,6, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>c)caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HBV cunoscute în lume – tip A,B,C,D,E,F,G,H inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare si control, în cantități</p>

			<p>suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: set din 96 teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
59.	Set de control pentru RT PCR	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii testului Multiplex RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) compatibil cu cobas s201; b) ser de control, pe baza serului sangelui uman; c) include control pozitiv pentru: <ul style="list-style-type: none"> c¹) HIV-1M; c²) HIV-1O; c³) HIV-2; c⁴) HVB; c⁵) HVC; d) include control negativ. <p>Forma de ambalare: set din 6 unitati a cate 4 tipuri de controale: 1 negativ si 3 pozitive, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
60.	Soluție pentru spalarea sistemului automat PCR	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: spalarea sistemului automat RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) compatibil cu cobas s201; b) gata de utilizare; <p>Forma de ambalare: butelie a cate 5,1 lit, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de</p>

			valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului
61.	Tuburi extractie	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201 (modul AmpliPrep);</p> <p>b) 3 tuburi de plastic, din care unul dotat cu filtru;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*24 unitati, în total - 288 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
62.	Tuburi probe intrare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201 (modul Hamilton/AmpliPrep);</p> <p>b) tuburi din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*24 unitati, în total -288 bucati, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
63.	Eprubete tip K	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201(modul AmpliPrep/TagMan);</p> <p>b) conuri (virfuri) din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*36 unitati, în total - 432 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
64.	Minituburi extractie	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;

		Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201(modul AmpliPrep/TagMan);</p> <p>b) minituburi din plastic cu închidere etansa;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*96 unitati, in total - 1152 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
65.	Container deseuri	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201;</p> <p>b) container din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set din 25 bucati, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
66.	Set consumabile tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201;</p> <p>b) cuva din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set din 10 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
67.	Set consumabile tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201;</p> <p>b) folie din plastic pentru etansarea placilor codificate;</p> <p>Forma de ambalare: set din 50 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de</p>

			valabilitate, condiții de păstrare).
68.	Placa de reacție codificată	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201;</p> <p>b) placa din polipropilen a câte 96 celule (godeuri);</p> <p>c) codificată cu barecode;</p> <p>Forma de ambalare: set din 32 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
69.	Con virfuri cu filtru	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu cobas s201(modul AmpliPrep);</p> <p>b) virf din plastic cu filtru, capacitatea de 1ml;</p> <p>Forma de ambalare: set din 3840 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
70.	Test pentru determinarea AgHBs, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a)imunochimica cu detectie prin electrochemiluminiscenta (ECLIA);</p> <p>b)determinarea calitativa a antigenului de suprafață în ser/plasmă umană ;</p> <p>c)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Sensibilitatea analitică – de la 0,04 U/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitate analitica - 100%</p> <p>Specificitatea diagnostică - 99,88% și mai mare.</p> <p>Testul va conține doi anticorpi: monoclonal si policlonal.</p>

			<p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
71.	Control de calitate AgHBs	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație monitorizarea acuratetii testului HbsAg prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: Control pozitiv (ser uman ce contine HbsAg inactivat) si control negativ compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set de 40 teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
72.	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecției hemotransmisibile - hepatita virala C.</p> <p>Proprietăți: Tip reacție: a)imunochimica cu detectie prin electrochemiluminiscenta (ECLIA); b)determinarea calitativa a anticorpilor la virusul hepatitei C în</p>

			<p>ser/plasmă umană.;</p> <p>b)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Testul va include peptide si antigeni recombinati formati de nucleu, proteine NS3 si NS4;</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitatea diagnostică - 99,84% și mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), masurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
73.	Control de calitate anti HCV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii tetului imunologic anti-HCV prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Ser de control, pe baza de serului sangelui uman, în doua game de concentrație (control pozitiv si control negativ) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 40 de teste livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>

74.	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markerii infecții hemotransmisibile –sifilis.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a)imunochimica cu detectie prin electrochemiluminiscenta (ECLIA);</p> <p>b) determinare calitativa a anticorpilor totali anti-Treponema Pallidum în ser/plasmă umană.</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică – 100%.</p> <p>Specificitate diagnostică – 99,88% si mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), masurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
75.	Control de calitate anti Teponema Pallidum	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: monitorizarea acurateții testului anti-Treponema Pallidum prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>ser de control, pe baza de serului sangelui uman, in doua game de concentratie (control pozitiv si control negativ):</p> <p>a)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>b)în cantitate nu mai puțin de 32 teste în set.</p>

			<p>Forma de ambalare: set din 32 teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
76.	Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markerii infecției hemotransmisibile – infecția HIV/SIDA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscența (ECLIA);</p> <p>b) determinare calitativă, simultană a anticorpilor anti HIV-1, grupul M și O, anti HIV-2 și a antigenului P24 a HIV-1 în ser/plasmă umană.</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Sensibilitatea în determinarea antigenului P24: ≤ 2 UI/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitate analitică - inclusiv 99,92%.</p> <p>Specificitate diagnostică - 99,88%.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în</p>

			mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
77.	Control de calitate test Ag HIV-1 p24 si anti-HIV1/anti-HIV2	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii testului pentru determinarea Ag HIV-1 p24 si anti-HIV1/anti-HIV2 prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: ser de control, pe baza de serului sangelui uman, a) control negativ pentru Ag p24 si Ac anti-HIV. b) control pozitiv pentru AgHIV p24 c) control pozitiv pentru Ac anti-HIV. d) compatibil cu analizatorul automat cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 13 teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
78.	Solutie pentru generarea semnalului	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: solutie sistemica pentru generarea semnalului electrochimic pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: a) pentru pregatirea electrozilor; b) pentru transportarea mixului de reagenti pentru reactie; c) spălarea microparticulelor tapetate su streptavidina. d) generarea semnalului; e) gata de utilizare; f) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: setul din 2 butelii a câte 2 lit, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
79.	Solutie pentru spalarea sistemuli de detecție	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru spalarea sistemului de detectie pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p>

			<p>a)spala sistemul de tuburi si celulele de masurare; b)gata de utilizare; c)compatibil cu analizatorul automat Cobas e601; Forma de ambalare: setul din 2 butelii a câte 2 lit, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
80.	Solutie de curatare a sistemului	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: curatarea sistemului pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA Proprietăți: a)solutie bazica cu proprietati bactericide; b)gata de utilizare; c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601; Forma de ambalare: set de 500ml livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
81.	Solutie pentru inlaturarea particulelor aferente	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: curatarea finala a sistemului pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA. Proprietăți: a)solutie de detergenti; b)gata de utilizare; c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601; Forma de ambalare: set pentru cel puțin 600 testări livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
82.	Solutie pentru spalari	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: spalarea sistemului la schimbarea lotului de reactiv,

	intercurente	Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>evitarea încrucișării reagenților, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) soluție detergentă cu KOH, b) gata de utilizare; compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set de 840ml livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
83.	Set de consumabile pentru metoda ECLIA	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: virfuri și cupite pentru reacție pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic; b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set de 4032 bucăți de virfuri și cupite, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
84.	Adapter pentru soluția de curățare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: suport pentru efectuarea testului prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic; b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set de 2 unități, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>

85.	Suport pentru soluțiile de spălare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: suport pentru efectuarea testului prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: a) din plastic; b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set din 12 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
86.	Soluție pentru calibrarea sistemului	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: soluție pentru verificarea și calibrarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: a) fosfat bufer; b) gata de utilizare; c) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 100ml, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
87.	Soluție pentru verificarea sistemului, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: soluție pentru verificarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: a) gata de utilizare; b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set din 120ml, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe</p>

			cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
88.	Soluție pentru verificarea sistemului, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: soluție pentru verificarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) gata de utilizare;</p> <p>b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601;</p> <p>Forma de ambalare: set din 250 teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
89.	Celule de măsurare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: suport pentru reacție, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din metal/plastic</p> <p>b) cu conținut de celule fotometrice cu electrod de referință pentru modulul e601;</p> <p>c) compatibil cu analizatorul automat cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
90.	Reșina schimbătoare de ioni	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: granule pentru demineralizarea apei, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) gata de utilizare,</p> <p>b) compatibil cu analizatorul automat Cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea</p>

			datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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.
91.	Set pentru mentenanța sistemului	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: mentenanța sistemului, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: set de piese, compatibil cu analizatorul automat cobas e601.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
92.	Set filtre pentru demineralizarea apei	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: demineralizarea apei, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) set de filtre; b) filtru cu osmoza inversa; c) compatibil cu sistemul de demineralizare a apei tip WSU. <p>Forma de ambalare: set din 3 filtre, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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>
93.	Placa, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea grupelor sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Placă:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) din plastic alb; b) cu 50 de godeuri; c) godeul cu diametrul de la 20 mm până la 25 mm; d) godeul cu adâncimea 1,5-2,5 mm <p>Dimensiuni: 29,0 cm x 19,0 cm.</p>

			Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
94.	Suport, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru suportul eprubetelor Proprietăți: cu 40 găuri (4x10), Dimensiuni: a) înălțimea 7 cm, b) lățimea - 11,5 cm, c) lungimea – 24 cm, d) asigurat cu placa pentru suport la mijlocul stativului; Tip material: a) plastic durabil; b) plastic rezistent la agenți chimici, dezinfectanți; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
95.	Suport, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru suportul eprubetelor tip epindorf. Proprietăți: volum 1,5 ml, diametrul godeului compatibil cu epindorul de volum de 1,5 ml; 96 găuri (8 a câte 12). Tip material: a) plastic durabil; b) plastic rezistent la agenți chimici dezinfectanți. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
96.	Suport, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru suportul dozatoarelor. Proprietăți: a) lungimea de 15 cm; b) înălțimea 25 cm; c) cu locuri destinate pentru nu mai puțin de 4 dozatoare; Tip material: a) din plastic durabil; b) din plastic rezistent la agenți chimici dezinfectanți. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
97.	Con, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în

		Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>reacția de polimerizare în lanț.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>c) cu filtru;</p> <p>d) volum 0,1ml;</p> <p>e) ambalate în cutii de plastic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
98.	Con,tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în reacția de polimerizare în lanț.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>c) cu filtru;</p> <p>d) volum 0,2 ml;</p> <p>e) ambalate în cutii de plastic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
99.	Con,tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în reacția de polimerizare în lanț.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>c) cu filtru;</p> <p>d) volum 0-100 mcl;</p> <p>e) ambalate în cutii de plastic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și</p>

			notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”.
100.	Con, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în reacția de polimerizare în lanț.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>c) cu filtru;</p> <p>d) volum 0-1000 mcl;</p> <p>e) ambalate în cutii de plastic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
101.	Con, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-200mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
102.	Con, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-1000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
103.	Con, tip VII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-50mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire</p>

			produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.
104.	Con, tip VIII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: din plastic, volum 0-5000mcl. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.
105.	Peptene	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru protejarea magnetei contra cross-contaminării în realizarea extragerii automate, etapă a examinărilor de laborator prin metoda de polimerizare în lanț. Proprietăți: a)capacitate defixarea magnetei compatibilă cu extractorului automat MagMax 96; b)magneta va avea o lungime a magnetei de 4,6 cm, din material polisteren; c) înălțimea conurilor va fi egală cu lungimea magnetei. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.
106.	Eprubete PCR	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în reacția de polimerizare în lanț. Proprietăți: a) din plastic; b) tip Epindorf, cu randament înalt de termotransmisie; c) ADN-aze, ARN-aze free; d) volum 0-200 mcl; e) cu capac plat. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și notificarea „DE UZ UNIC”.
107.	Tub Eppendorf, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a)volum de 1,5 ml;

			<p>b) din plastic; c) ADN-aze, ARN-aze free; d) cu filet.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
108.	Tub Eppendorf, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru stocarea probelor de laborator și păstrarea în seroteca</p> <p>Proprietăți: a) volum de 1,5 ml; b) din plastic; c) cu capac plat; d)capacul se va închide ermetic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
109.	Eprubetă, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: a)volum 4 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>
110.	Eprubetă, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recolatrea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: a)volum 8ml, 9ml, 10 ml;</p>

			<p>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>
111.	Eprubetă, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a) volum 10 ml; b) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
112.	Eprubete, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei. Proprietăți: a) din plastic; b) volum 10 ml; c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți; d) formă conică negradată. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
113.	Eprubetă, tip VII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, metoda în tub. Proprietăți: dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
114.	Eprubetă, tip VIII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator bacteriologice. Proprietăți: a) diametru-15mm;</p>

			<p>b) înălțimea 15cm; c) din sticlă neutră; d) termorezistentă; e)cu fundul rotund; f) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
115.	Eprubetă, tip IX	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor la producerea preparatelor diagnostice Proprietăți: a)volum 10 ml; b)sticlă neutră; c)fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți; d) gradată din 1,0 ml în 1,0 ml; e) formă conică. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
116.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin: a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; Containerele vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele 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 stanate și decupate, pentru</p>

			<p>fixarea tubulaturei 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 - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</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) asigurate cu clame;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține :</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ;</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.</p> <p>f) utilizare ulterioară inofensivă – 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, 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.</p>
117.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400/400/400 ml	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p>

			<p>Containerele pentru transferul componentului sanguin:</p> <p>a) 2 la număr;</p> <p>b) fiecare cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele 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) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate 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 - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator asigurată:</p> <p>a) cu 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă,</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine va fi asigurat cu;</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 – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>
--	--	--	---

			<p>menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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..</p>
118.	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400/400/400 ml</p>	<p>Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerele pentru transferul componentului sanguin: a) 3 la număr; b) fiecare cu un volum de 400 ml; Containerele vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele 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 stanate 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 sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame. Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurat:</p>

			<p>a) cu 10 segmente aliatarii și cod numeric de identificare ;</p> <p>b) asigurat cu clamă,</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine va fi asigurat:</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 – 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, 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.</p>
119.	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prezele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate 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,</p>

			<p>adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită; Tubulatura de prelevare a componentelor asigurată: a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm; b) prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurate cu clamă</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, 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.</p>
120.	Sistemul de transfer a soluției din flacon de sticlă în container de plastic	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru transferul soluției din recipiente de sticlă/plastic în container de plastic. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Lungimea tubului de transfer a soluției – 60cm±10cm. Tubulatura sistemului de transfer asigurată cu clamă; Diametrul intern a tubului de transfer a soluției – 3,0±0,2 mm; Diametrul extern a tubului de transfer a soluției – 4,0±0,5 mm; Acul de cuplare pentru containerul de plastic - ac polimer; Acul de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic - ac de inox cu diametru intern de 3,0±0,5 mm; Vârful acului de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic va fi sub formă de unghi ascuțit, pe partea dorsală a acului – prezent cel puțin un orificiu cu diametrul de 2 mm. Asigurat cu mecanism de transfer a aerului cuplat la ac de inox cu diametru intern de 2,5±0,5 mm. 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,</p>

			termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.
121.	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic;</p> <p>c) compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de sodiu 4%;</p> <p>b) steril, apirogen;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la</p>

			<p>sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția NaCl și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p> <p>Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>
122.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, 450/450/400 cu filtru de leucocite integrat pentru filtrarea sângelui	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea, deleucocitarea și procesarea sângelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 450 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul sângelui deleucocitat și de</p>

			<p>transfer a componentului sanguin, vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none">a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prezele 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 stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none">a) pentru eprubetă vacuum;b) dotată cu holder și ac;c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;d) asigurat cu clamă; <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a sîngelui de leucocitat asigurat:</p> <ul style="list-style-type: none">a) cu filtru integrat pentru de leucocitarea sîngelui conservat;b) cu clamă.c) cu 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare. <p>Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1×10^6 într-o unitate.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurată:</p> <ul style="list-style-type: none">a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,b) prezența codului numeric de identificare a acestora;c) asigurate cu clamă . <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – 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, 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.</p>
123.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, 450/450/400/400 cu soluție aditivă pentru eritrocite și filtru de leucocite integrat pentru sânge	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea, deleucocitarea și procesarea sângelui uman donat și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă. Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 450 ml; Containerul 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 prezele 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 stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; 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; 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; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă. Tubulatura de transfer a sîngelui de leucocitat asigurată: a) cu filtru integrat pentru de leucocitarea sîngelui conservat; b) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare; c) asigurat cu clamă. Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1×10^6 într-o unitate. Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine: a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, b) prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurate cu clamă. Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. 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, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta containerului.</p>
124.	Sistem închis de containere	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat

<p>de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat 450/400/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite</p>	<p>Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.</p>	<p>și deleucocitarea concentratului eritrocitar.</p> <p>Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat; Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă. Containerul pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml; Container pentru transferul concentratului eritrocitar cu un volum de 400 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 sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă. Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1×10^6 într-o unitate; Tubulatură de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p>
---	---	---

			<p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine de leucocitate va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliate 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 capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – 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, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta containerului.</p>
125.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat 450/400/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite și soluție aditivă pentru eritrocite	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și de leucocitarea concentratului eritrocitar cu resuspendarea acestuia în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <p>a) un volum de 400 ml;</p> <p>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în</p>

			<p>presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate 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>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</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 eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer a eritrocitelor, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1×10^6 într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine de leucocitate va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliate și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</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 capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – 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, 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.</p>
126.	<p>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</p>	<p>Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar.</p> <p>Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat; Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă. Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml; Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu un volum de 400 ml; Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele 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 stanate 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 sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</p>

			<p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă. <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentelor sanguine :</p> <ul style="list-style-type: none"> a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, b) prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurate cu clamă <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – 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, 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.</p>
127.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) un volum de 400 ml; b) soluție aditivă în volum de 100 ml <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi</p>

			<p>asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prezele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei 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>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;</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>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <p>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) cu clamă .</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>
--	--	--	--

			menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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.
128.	Soluție aditivă pentru trombocite	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza.</p> <p>Proprietăți: Containerul reprezintă: a) recipient de plastic; b) în volum de 500 ml; c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm; Soluție din interiorul containerului: a) sterilă și apirogenă; b) va conține citrat de natriu, natriu acetat, natriu dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii chloridum. Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită.</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, 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 etichetele fiecărei componente a acestuia.</p>
129.	Set de consumabile pentru colectarea trombocitelor în doză dublă, eritrocite și plasmă, fiecare în doze unitare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru colectarea de trombocite în doză dublă, eritrocite și plasmă câte o doză unitară.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid și dietilftalat;</p>

			<ul style="list-style-type: none"> • Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citafereză Trima Accel; • Ac tip 16 G, cu fisura laterală; • Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent; • Soluție anticoagulantă: <ol style="list-style-type: none"> a) recipient de plastic, b) volum de 500 ml; c) sterilă, apirogenă d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; e) conținut de citrat de natriu, dexroză. <p>Sistemul va fi asigurat cu port compatibil pentru adăugarea soluțiilor aditive produse de diferiți producători.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă. <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) 2 la număr; b) racordul situat în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) unu la număr; b) volum 500 ml; c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; d) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la
--	--	--	---

			<p>sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;</p> <p>k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea eritrocitelor va fi asigurat:</p> <p>a) unu la număr;</p> <p>b) volum 500 ml</p> <p>c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>d) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;</p> <p>k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea trombocitelor va fi asigurat:</p> <p>a) două la număr;</p> <p>b) volum 500 ml</p> <p>c) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire,</p>
--	--	--	--

			număr lot/serie, termeni 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 fiecare set sau componentă a acestuia.
130.	Set de consumabile pentru colectarea în doză dublă a fiecărui component: trombocite și plasmă	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru colectarea de trombocite, plasmă în doză dublă. Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citaferază Trima Accel;</p> <p>Ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>Sistemul va fi asigurat cu port compatibil pentru adăugarea soluțiilor aditive produse de diferiți producători.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</p> <p>Soluție anticoagulantă:</p> <ol style="list-style-type: none"> recipient de plastic, volum de 500 ml; sterilă, apirogenă asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; conținut de citrat de sodiu, dextroză. <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ol style="list-style-type: none"> pentru eprubetă vacuum; dotată cu holder și ac; integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; asigurat cu clamă. <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <ol style="list-style-type: none"> 2 la număr racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.

			<p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 2 la număr; b) volum 500 ml c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; d) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia; k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie; <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – invariabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, 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 fiecare set sau componentă a acestuia.</p>
131.	Lamele medicale	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu aparatul de conectare și sudare sterilă a tuburilor din PVC – Termo TSCD – II;</p> <p>Forma de ambalare: set a câte 140 lamele, 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 prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>

132.	Autocolante marcarea cod/bare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți: Font standard industrial C39; Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare; Termorezistente la congelare: temperatura de pînă la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de pînă la plus 37°C; Ușor decupabile. Tip: pre-printate; Dimensiuni: 22 mm x 32 mm; Forma de livrare: set a cîte 12 unități similar pentru fiecare unitate donată.</p>
133.	Rulouri cu bandă continuă autocolantă	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru marcarea produselor sanguine validate;</p> <p>Proprietăți: a)compatibil cu imprimanta cod/bare „Brother P-touch, QL – 650TD”; b)termorezistente: - la temperatură joasă: de la minus 25°C minus 80°C; - la decongelare rapidă la temperatura de pînă la plus 37°C; c) ușor decupabile; d)lățimea liniei de decupare a autocolantei pînă la 2,5 mm, inclusiv; Dimensiuni: a)lățimea bandei - 62 mm; b)lungimea - 24 metri. Forma de livrare: rulou</p>
134.	Tampon mare îmbibat cu alcool	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți: a)steril; b) pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p>

			<p>Tipul materialului: a)material nețesut - Viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: tip mare „LARGE” Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat; ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
135.	Tampon steril	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale. Proprietăți: a)steril; b) pentru uz medical; c) de uz unic; d) uscat Tipul materialului: a)material nețesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm; b)grosimea pernuței– 6 mm Forma de ambalare: fiecare tampon va fi ambalată separat; ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
136.	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)steril; b)pentru uz medical;</p>

			<p>c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern. Tipul materialului: a)material nețesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: tip mare „LARGE” Forma de ambalare:fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p>
137.	Mănuși	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)sterile; b)fără pudră; c) netede; d)ambidextre; e) de unică folosință; f) material din latex. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
138.	Degetar	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Distinație: pentru protejarea falangelor în caz de accident. Proprietăți: din latex Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
139.	Scarificatoare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru facilitarea recoltării sîngelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator Proprietăți: a)sterile; b) produse din oțel; c) de uz unic.</p>

			<p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pînă la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>
140.	Placă, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)compatibilă cu extractorul automat MagMax 96;</p> <p>b) din material polisteren;</p> <p>c) cu 96 godeuri, 8 rînduri a cîte 12 godeuri;</p> <p>d)godeurile cu fund conic;</p> <p>e)volum godeu 1000 mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
141.	Garou	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru fixarea brațului în timpul recoltării sîngelui.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)bandă elastică/tub de cauciuc;</p> <p>b) rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante;</p> <p>c) va permite detașare ușoară (cu o singură manevră);</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p>
142.	Pencetă medicală	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: utilizată în realizarea procesului tehnologic de producere a componentelor sanguine și preparatelor biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din oțel inoxidabil;</p> <p>b) cu vîrf drept, zimțat;</p> <p>c) material rezistent la agenți chimici.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a)lungimea – 200 mm,</p> <p>b) tip extra largi.</p>

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
143.	Clemă (cronțang), tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) tip - medical b) lungimea – 260 mm., c) cu vîrf drept, fără zîmți. d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
144.	Clemă (cronțang), tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) tip – medical b) lungimea – 200 mm, c) cu vîrf îndoit, fără zîmți. d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
145.	Foarfece	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: utilizate în procesul de producere a preparatelor biomedicale din sânge și diagnostice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) lungimea – 140 mm, drepte. b) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. c) tip - medical</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
146.	Cuvă, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) formă cilindrică negradate din plastic; b) volum – 2,0ml,</p>

			<p>c)dimensiuni: lungimea - 3,3 cm, diametrul 1,1 cm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
147.	Cuvă, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)dimensiuni: lungimea – 250 mm, lățimea - 140 mm,</p> <p>b)formă - reniformă.</p> <p>c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
148.	Cuvă, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)dimensiuni: Lungimea – 150 mm, lățimea -80 mm.</p> <p>b)formă – reniformă</p> <p>c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
149.	Cuvă, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)dimensiuni:lungimea – 300 mm, lățimea – 100 mm, înălțimea -15 mm,</p> <p>b)fund plat și neted.</p> <p>c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
150.	Material de control, nivel înalt	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat</p>

		Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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.</p>
151.	Material de control, de nivel scăzut	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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.</p>
152.	Material de control, nivel normal	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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.</p>
153.	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic KX-21N, producător compania SYSMEX.</p> <p>Forma de ambalare: set din 3 flacoane a câte 500 ml fiecare, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>

			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.
154.	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 50 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>
155.	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.</p> <p>Forma de ambalare: recipient 20 lit, 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>
156.	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți: Flacoane cu mediu nutritive: a) compatibile cu sistemul automat BacT/Alert; b) din sticlă; c) dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm; d) cu capac de culoare roșie;</p>

			<p>e) lipite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în roșu și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare.</p> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <p>a) bulion tripticază soia cu suplimente pentru organismele anaerobe;</p> <p>b) cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO₂ în nitrogen;</p> <p>c) reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Senzorul colorimetric - situat în partea inferioara a flaconului.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane, 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>
157.	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacoane cu mediu nutritive:</p> <p>a) compatibile cu sistemul automat BacT/Alert;</p> <p>b) din sticlă;</p> <p>c) dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm;</p> <p>d) cu capac de culoare albastră;</p> <p>e) învelite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în albastru și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare;</p> <p>Flacoanele nu necesita aerare înainte de introducerea în aparat;</p> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <p>a) bullion tripticaza soia cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO₂ în aer;</p> <p>b)senzorul colorimetric este situat în partea inferioara a flaconului;</p> <p>c) reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p>

			<p>Forma de ambalare: 25 flacoane, 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>
158.	Set de reagenți pentru determinarea activităților factorului VIII în componente sanguine	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>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; 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>
159.	Plasmă de control pentru nivel patologic a sistemului de hemostază	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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>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>
160.	Plasmă de control pentru nivel patologic înalt a	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	<p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate</p>

	sistemului de hemostază	Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată, 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). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
161.	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază, obligator a activității factorului VIII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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>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>
162.	Set pentru determinarea fibrinogenului	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – fotolorimetrică;</p> <p>Forma de ambalare: Conținutul setului: a) trombin liofilizat- 1 fl b) concentrat bufer amidozolvog (5ml)-1fl c) plasma de control testată după fibrinogen -1fl 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</p>

			(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.
163.	Set pentru determinarea Hemoglobină	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Conținutul setului: a) Reagent transformativ ($\text{NaHCO}_3 + \text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]$) b) Acetonanhidrid, 3 fl c) Soluția de calibrare a hemoglobinei cu concentrația 120g/l, 1fl -2ml</p> <p>Material pentru investigații -componente sînge.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele 98/79 EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
164.	Standard titru pH metru	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă.</p> <p>Forma de ambalare: Conținutul setului: Tetraoxalat de Potasiu ($\text{KH}_3(\text{C}_2\text{O}_4)_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$) 1,65 Hidrotartrat de Potasiu ($\text{KHC}_4\text{H}_4\text{C}_6$) 3,56 Hidroftalat de Potasiu ($\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4$) 4,01 Bihidrofosfat de Potasiu (KH_2PO_4) sau Hidrofosfat de Sodiu (Na_2HPO_4) 6,86 Tetraborat de sodiu decahidrat $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \times 10\text{H}_2\text{O}$ 9,18 Hidroxid de Calciu ($\text{Ca}(\text{OH})_2$) 12,43</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare, număr).</p>
165.	Set pentru determinarea glucozei	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți: a) Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml b) Reagent N2, 1fl x 100ml c) Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml</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>
166.	Set pentru electroforeză	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Conținutul setului: a) Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), b) Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) c) Hîrtie de filtru 2 x 10 buc d) Aplicator 2x10 buc e) Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</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>
167.	Ser liofilizat din sânge de iepure sau oaie	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea imunoelectroforezei contra serurilor proteice în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: obținut din sânge de iepurilor sau oaie, masa (compoziție) liofilizată, poroasă, culoare de la alb-sur pînă la roz-galbui.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în fiole de 1 ml, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării“DE UZ UNIC”.</p>
168.	Set pentru determinarea factorului Willebrand	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea activității factorului Willebrand în componentele sanguine la coagulometru;</p> <p>Proprietăți: setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului Willebran în componentele sanguine, compatibil cu coagulometru Klot 2B.</p>

			<p>Activitatea 100 UI/unitate și mai mare; Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului – nu mai mic 100UI/unitate; Variația indicelui de activitate a factorului Willebrand față de indicatorul constatat în testare – nu mai mic 100UI/unitate. 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>
169.	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul la determinarea activității parametrilor hemostazei (pentru determinarea fibrinogenului prin metoda Clausului în plasmă umană de donator și în crioprecipitat). Proprietăți: plasmă umană 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 flacon.</p>
170.	Toxin stafilococic	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice; Proprietăți: Lichid a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test în vitro; Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml până 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</p>

			(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.
171.	Standard anti alfa-stafilolizin	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: a) soluție incoloră; b) 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>
172.	Anatoxin antistafilococic	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie a) opalescentă de culoare albă-gălbuie, b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată; 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>
173.	Stripuri B.Stearothermophilus	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării.</p> <p>Proprietăți: Indicator a) biologic;</p>

			<p>b) din hîrtie sub formă de benzi. Temperatură de sterilizare: plus, 121°C, 132°C, 180°C. 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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
174.	Casete sterile	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilității microaerofolerei în boxa sterilă. Proprietăți: Casete (cutii) a) compatibile cu aparatul MairT, Millipor; b) din masă plastică; c) dimensiuni: - diametru 105 mm - adîncimea 125 mm - înălțimea 255 mm c) sterile; d) incolor.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj separat de polietilenă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
175.	Ace getabile pentru seringi	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru venepuncție. Proprietăți: a) sterile; b) apirogene,; c) de uz unic; d) dimensiuni-21Gx1_{1/2} 0,8x40</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>
176.	Magniți	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: pentru amestecul reactivelor în investigarea

		Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	funcției hemostatice a sistemului de coagulare. Proprietăți: a)formă cilindrică; b) lungimea 0,5 cm c)din metal Forma de ambalare: livrat în ambalaj de masă plastică, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).
177.	Cutia Petri	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru controlul la sterilitate a materialelor consumabile utilizate și a condițiilor în procesul de producere preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: Cutii a)din masă plastică b)incolore c)sterile d)dimensiuni: - diametru 90 mm - înălțimea 15 mm Forma de ambalare: livrat în ambalaj separat de polietilenă câte o unitate, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”.
178.	Lamele de obiectiv	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru examinările microscopice a lichidelor biologice. Proprietăți: a)sticlă subțire,; b)de formă dreptunghiulară; c)Dimensiuni 2,5cm x 7,5cm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
179.	Pipete Pasteur	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru dozarea serului și reactivilor de cantități corespunzătoare la examinările de laborator Proprietăți:

			<p>a) din sticlă transparentă; b) nesterilă; c) volum 3ml Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
180.	Pipetă, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice Proprietăți: a) din sticlă transparentă; b) nesterile; c) gradată; d) volum 0,1 ml Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
181.	Pipetă, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice Proprietăți: a) din sticlă transparentă; b) nesterile; c) gradată; d) volum 0,2 ml. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
182.	Pipetă, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice Proprietăți: a) din sticlă transparentă; b) nesterile; c) gradată; d) volum 1 ml. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
183.	Pipetă, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice Proprietăți: a) din sticlă transparentă; b) nesterile; c) gradată;</p>

			<p>d) volum 2 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
184.	Pipetă, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 5 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
185.	Pipetă, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 10 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
186.	Pipetă, tip VII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunohematologice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic transparent;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 1 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
187.	Pîlnie	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru pregătirea reactivelor chimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) diametrul 3 ml;</p> <p>d) fund conic.</p>

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
188.	Arzător de laborator	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru flambarea instrumentelor în procedura de colectarea și însămînțare a lavajelor la sterilitate.</p> <p>Proprietăți: Rezervuarul a) de sticlă; b) formă rotundă; c) volum 100ml; d) partea de sus a rezervuarului sub formă de gît; e) asigurat cu capac; Capacul - asigurat cu tub pentru fitil; Fitilul: a) din bumbac; b) diametrul de la 4,8mm pînă la 6,4mm; c) forma plată. Greutatea arzătorului nu mai mare de 0,25 kg Înălțimea arzătorului nu mai mare de 120mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
189.	Soluție NaCl	Certificat de înregistrare în Republica Moldova.	<p>Destinație: pentru infuzie intravenoasă.</p> <p>Proprietăți: a) sterilă; b) apirogenă; c) pentru infuzie intravenoasă; d) concentrație NaCl 0,9%;</p> <p>Aspectul - va permite verificarea vizuală a aspectului produsului înainte de desigelare și conexiunea la ac de polimer.</p> <p>Forma de ambalare: recipient din plastic, volum 500 ml, asigurat cu accesoriu de fixare pe suport, cu inscripții informative obligatorii: denumirea produsului, lotul, steril, apirogen, pentru infuzie intravenoasă.</p>
190.	Alcool etilic 96%	Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM).	<p>Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sînge</p>

			<p>(albumine, imunoglobuline umane, etc.).</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)corespunde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V); b)densitate relativă 0,805-0,812; c) aciditate (acid acetic) ≤ 30 ppm; d)absorbanța – conform Ph. Eur.; e) metanol ≤ 200 ppm; f) acetaldehidă+acetal ≤ 10 ppm; g) benzen ≤ 2 ppm; h)impurități sumar ≤ 300 ppm; i)reziduu la evaporare ≤ 25 ppm.</p> <p>Forma de ambalare: în vrac.</p>
191.	Flacoane, tip I	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație:pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 5 ml, total nu mai mult de 12 ml Diametru gâtului flaconului: Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4$mm; Interior $12,9 \pm 2$mm; Diametrul flaconului: $22,7 \pm 0,6/0,8$mm Înălțimea flaconului: $40,2 \pm 0,9$ mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
192.	Flacoane, tip II	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml Diametrul gâtului flaconului: Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4$mm; Interior $12,9 \pm 2$mm; Diametrul flaconului: $22,7 \pm 0,6/0,8$mm</p>

			<p>Înălțimea flaconului: $55 \pm 0,9$ mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
193.	Flacoane, tip III	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml. Diametrul gâtului flaconului: Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4$ mm; Interior $12,9 \pm 2$ mm; Diametrul flaconului: $26,5 \pm 0,6/0,8$ mm Înălțimea flaconului: 63 ± 1 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
194.	Flacoane, tip V	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum $50 \text{ ml} \pm 5\%$. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1 mm; Interior $25 \pm 0,2/0,5$ mm; Diametrul flaconului: 40 ± 1 mm Înălțimea flaconului: $90 \pm 1,2$ mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradăție pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de</p>

			producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).
195.	Flacoane, tip VI	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 100 ml ± 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradăție pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
196.	Flacoane, tip VII	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 250 ml ± 5% Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 58 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 160 ± 1,6 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradăție pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
197.	Flacoane, tip VIII	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE	Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din

		sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>sînge și/sau a preparatelor diagnostice din sînge.</p> <p>Proprietăți: Volum 450 ml ± 5%. Diametrul gîtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm; Materialul de bază: a)sticlă transparentă neutră; b)clasa I; c)gradație pronunțată de nivel a volumului. Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
198.	Flacoane, tip IX	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge și/sau a preparatelor diagnostice din sînge.</p> <p>Proprietăți: Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml; Diametrul gîtului flaconului; Exterior 12,0 ± 0,1mm; Interior 8,0 ± 0,1mm; Înălțimea flaconului: 35,0 ± 0,5mm; Materialul de bază: a) sticlă transparentă neutră; b) clasa I. Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
199.	Fiole, tip I	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge și/sau a preparatelor diagnostice din sînge.</p> <p>Proprietăți: Volum 3 ml.</p>

			<p>Total nu mai mult de 4,5 ml; Materialul de bază: a)sticlă transparentă neutră; b)clasa I. Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie,valabilitate).</p>
200.	Fiole, tip II	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru ambalarea produselor biomedicale din sânge (peliculă izogenă de fibrină) Proprietăți: Volum 20ml. Calitatea sticlei – sticlă transparentă neutră, clasa I; rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie,valabilitate).</p>
201.	Dopuri, tip I	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Materialul de bază: a)cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare. Dimensiunile dopului: a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,5 mm. b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm; 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.</p>
202.	Dopuri, tip II	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare. Proprietăți:</p>

			<p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132 °, pregătite pentru sterilizare. Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm. b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm; Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară 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.</p>
203.	Dopuri, tip III	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132 °, pregătite pentru sterilizare.. Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 25,0 mm. b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0mm. 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.</p>
204.	Dopuri, tip IV	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru butelii utilizate la filtrarea soluțiilor biologice. Proprietăți: Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132 °, Dimensiunile dopului:</p>

			<p>a) diametru sus - 60mm. b) diametrul jos - 40mm. c) înălțimea - 60mm.</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.</p>
205.	Dopuri, tip V	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Materialul de bază: a) cauciuc siliconat, tip I pentru destinație medicală; b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului: a) diametrul interior al gîtului flaconului – 8,0 mm. b) diametrul exterior al gîtului flaconului – 12,0 mm;</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.</p>
206.	Pesare, tip I	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Material de bază: aluminiu; Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 20,0 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
207.	Pesare, tip II	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p>

			<p>Material de bază: aluminiu; Pregătite pentru sterilizare. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
208.	Pesare, tip III	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Material de bază - aluminiu; Pregătite pentru sterilizare. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
209.	Pesar tip IV	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La scoaterea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integru pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru de 34 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
210.	Pesar, tip V	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți:</p>

			<p>Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1 °C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
211.	Pesar, tip VI	Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge. Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1 °C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
212.	Pahar, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a) fund plat; b) de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-1000; e) gradată din 100ml în 100ml. Materialul de bază:</p>

			<p>a) sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
213.	Pahar, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a) fund plat; b) de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-500; e) gradată din 100ml în 100ml. Materialul de bază: a) sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
214.	Pahar, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a) fund plat; b) de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-100; e) gradată din 25ml în 25ml. Materialul de bază: a) sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
215.	Pahar, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a) fund plat;</p>

			<p>b)de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-250; e) gradată din 25ml în 25ml. Materialul de bază: a)sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
216.	Pahar, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a)fund plat; b)de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-150; e) gradată din 25ml în 25ml. Materialul de bază: a)sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
217.	Pahar, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: a)fund plat; b)de formă cilindrică; c) cu cioc; d) clasificat H-1-50; e) gradată din 10ml în 10ml. Materialul de bază: a)sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră;</p>

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
218.	Retortă, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b)de formă conică;</p> <p>c)volum 3000ml;</p> <p>d) gradată de la 1,0 lit, din 500ml în 500ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
219.	Retortă, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 1000ml, gradată din 200ml în 200ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
220.	Retortă, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 25ml, gradată din 5ml în 5ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p>

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
221.	Retortă, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 50ml, gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
222.	Retortă, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 100ml, gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
223.	Retortă, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 150ml, gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de</p>

			producător cu menționarea datelor de identitate.
224.	Retortă, tip VII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 200ml, gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
225.	Retortă, tip VIII	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 250ml, gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
226.	Retortă, tip IX	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b) de formă conică.</p> <p>c)volum 500ml, gradată din 50ml în 50ml.</p> <p>Material de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>

227.	Retortă, tip X	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) fund plat; b) de formă conică. c) volum 2000ml, gradată din 200ml în 200ml. <p>Material de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) sticlă neutră; b) termorezistentă; c) incoloră. <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
228.	Borcan	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru păstrarea materiei prime în procesul de producere a produselor diagnostice</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> Gîtul cu diametrul 80mm. Asigurat cu capac rotativ care se va închide ermetic. Volum 1,5 lit. <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) din sticlă; b) compatibilă cu soluții proteice și reagenți chimici; c) rezistent la temperatura de 100°C. <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
229.	Butelie, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru păstrarea materiei intermediare în procesul de producere a produselor diagnostice sanguine</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) cu gît; b) asigurat cu capac rotativ care se va închide ermetic. c) volum 2,0 lit, gradată din 200ml în 200ml <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) sticlă gradată; b) întunecată; c) compatibilă cu soluții proteice și reagenți chimici; d) rezistent la temperatura de 100°C.

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
230.	Butelie, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru păstrarea soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: Volum 0,05 lit, negradată. Materialul de bază: a) sticlă întunecată; b)compatibilă cu soluții proteice; c) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
231.	Butelie, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru păstrarea materiei intermediare în procesul de producere a produselor diagnostic sanguine</p> <p>Proprietăți: Volum 0,1 lit, gradată din 10 ml în 10 ml Materialul de bază: a) sticlă incoloră; b)compatibilă cu soluții proteice; c) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
232.	Butelie, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: utilizate în procesul de filtrare sterilă a preparatelor biomedicale sanguine.</p> <p>Proprietăți: a)cu capac de plastic; b) din sticlă incoloră; c) compatibilă cu soluții proteice. Volum 10 litri, negradată Rezistent la presiune de 2 atmosfere și la dezinfecția cu agenți chimici. Diametrul gâtului buteliei : a)exterior 58 ± 1,0mm. b)interior 43 ± 1,0mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de</p>

			producător cu menționarea datelor de identitate.
233.	Butelie, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator. Proprietăți: Volum 0,5 lit, gradată din 10 ml în 10 ml Materialul de bază: a) sticlă gradată; b) transparent; c) compatibilă cu soluții proteice; d) rezistent la temperatura de 100°C, Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
234.	Cilindru, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți: Volum 1,0 lit, gradată din 100 ml în 100 ml. Materialul de bază: sticlă neutră, transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
235.	Cilindru, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți: volum 25 ml, gradată din 5ml în 5ml Materialul de bază: a) sticlă neutră; b) transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
236.	Cilindru, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți: Volum 50 ml, gradată din 5ml în 5ml. Materialul de bază: a) sticlă neutră; b) transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
237.	Cilindru, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți:

		Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Volum 100 ml, gradată din 10ml în 10ml Materialul de bază: a)sticlă neutră; b) transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
238.	Cilindru, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți: Volum 250 ml, gradată din 10ml în 10ml. Materialul de bază: a)sticlă neutră; b) transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
239.	Cilindru, tip VI	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru examinările de laborator Proprietăți: Volum 500 ml, cu gradații din 10ml în 10ml. Materialul de bază: a)sticlă neutră; b)transparentă. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
240.	Tub, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor. Proprietăți: Tub de silicon de uz farmaceutic. Dimensiuni: a)diametrul intern – 9 mm b)diametrul extern - 15 mm. Rezistent la reagenți chimici. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).
241.	Tub, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a

		Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: Tub de silicon de uz farmaceutic Dimensiuni: a) diametrul intern – 9 mm b) diametrul extern - 12 mm. Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
242.	Tub, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: Tub de silicon de uz farmaceutic Dimensiuni: a) diametrul intern – 4 mm b) diametrul extern - 5 mm. Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
243.	Furtun, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: se utilizează la filtrarea centrifugatului sub presiune.</p> <p>Proprietăți: Din material termoplastice Dimensiuni: a) diametrul intern – 8,0 mm. b) diametrul extern – 11,2 mm. c) grosime perete tub – 1,6 mm. Rezistent la reagenți chimici; Tip material - Tygon S-50HL; Tip tub – T 5010-23.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire,</p>

			număr lot, seria, condiții de păstrare).
244.	Furtun, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Din material thermoplastic Dimensiuni: a) diametrul intern – 8,0mm. b) diametrul extern – 11,2 mm. c) grosime perete tub – 1,6mm. Rezistent la agenți chimici. Tip material - Tygon 3350; Tip tub – NSF, T3310-23;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
245.	Furtun, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: se utilizează la dozarea soluțiilor biologice în condiții sterile, fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Din material thermoplastic; Dimensiuni: a) diametrul intern – 1,6mm; b) diametrul extern – 4,8mm; c) grosime perete tub – 1,6mm. Rezistent la agenți chimici și la temperatura de autoclavare de 121C, presiune 1bar pentru cel puțin 30min. Tip material - Tygon 3350 Tip tub – NSF, T3302-23;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
246.	Furtun de vacuum	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: se utilizează pentru conectarea pompei de vid, în procesul de producere a preparatelor biomedicale sanguine și diagnostice.</p> <p>Proprietăți: Dimensiuni:</p>

			<p>a) diametrul intern – 6,0mm; b) diametrul extern - 18,0 mm. Material – cauciuc, de uz farmaceutic. Rezistent la reagenți chimici și presiunea de 2,0 atm. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
247.	Prefiltru "Millipor", tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) prefiltru tip – AP; b) diametrul prefiltrului – 293 mm. Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 25 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
248.	Prefiltru "Millipor", tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) prefiltru tip – AP; b) diametrul prefiltrului – 142 mm. Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 50 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
249.	Filtru , tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) filtru tip – 0,65μm DAWP; b) diametrul filtrului – 293 mm. Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 25 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a</p>

			fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.
250.	Filtru , tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP; b) diametrul filtrului – 142 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 50 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
251.	Filtru , tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor; b) tip – 0,22μm GVWP; c) diametrul – 293 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 25 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
252.	Filtru , tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor; b) tip – 0,22μm GWPV; c) diametrul – 142 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 50 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>

			UZ UNIC”.
253.	Capsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule C ₀ HC 1,1 m ² ; b)garnitură plată 1/pk. 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.
254.	Capsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule CE 25 1,4 m ² ; b)garnitură plată 1/pk. 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.
255.	Capsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule A ₁ HC1,1 m ² ; b)garnitură plată 1/pk. 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.
256.	Capsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule A ₁ HC 0,55m ² ; b)garnitură plată 1/pk. 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.
257.	Azopiram	Certificatul de conformitate CE sau SM,	Destinație: pentru controlul calității în pregătirea

		Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	instrumentariului medical și veselei de laborator. Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).
258.	Acetat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinării de laborator Proprietăți: solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic. Formula chimică - $\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}$. Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare. Număr: CAS 127-09-3; CE 204-823-8
259.	Hidroxid de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator. Proprietăți: solid, alb, miros –indoor ($\leq 100\%$). Formula chimică – NaOH Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr: CAS 1310-73-2; CE 215-185-5.
260.	Glucosa – monohidrat D+	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată. Formula chimică: $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \times \text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare. Număr CAS: 14431-43-7; CE 200-075-1
261.	Clorură de calciu	Fișa tehnică de securitate conform	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	sînge și examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, higroscopic, fără miros. Formula chimică – CaCl_2 , Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 10043-52-4; CE 233-140-8.
262.	Acid acetic glacial	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sînge și examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor cu miros înțepător de oțet, Formula chimică – CH_3COOH Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8% Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 64-19-7; CE 200-580-7;
263.	Azid de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: NaN_3 Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 26628-22-8.
264.	Acid clorhidric concentrat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH –ului. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%. Formula chimică: HCl Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea

			<p>reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 7647 – 01 - 0; CE 231-595-7</p>
265.	Caprilat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: se întrebuințează ca stabilizator la producerea Albuminei. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: $C_8H_{15}NaO_2$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 1984-06-1; CE 217-850-5;</p>
266.	Clorură de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: NaCl Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 7647-14-5; CE 231-598-3;</p>
267.	Hidrogenocarbonat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată. Formula chimică – $NaHCO_3$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 144 – 55 - 8; CE 205-633-8;</p>
268.	Acid aminoacetic (glicocol, glicină)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor și producerea imunoglobulinelor. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică: $C_2H_5NO_2$</p>

			<p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 56 – 40 -6; CE 200-272-2;</p>
269.	Citrat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru pregătirea soluției tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate și pentru a evita coagularea sîngelui în realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: pulbere de culoare albă sau cristale incolore fără miros, chimic curată. Formula chimică: $C_6H_5Na_3O_7$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 68-04-2; CE 200-675-3</p>
270.	Glicerină	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru producerea peliculei izogene de fibrină. Proprietăți: vîscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestică bine cu apa, chimic curată. Formula chimică: $C_3H_5(OH)_3$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 56 –81 -5; CE 200-289-5;</p>
271.	Soluție de Colodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru pregătirea metalexului. Proprietăți: lichid vîscos de culoare slab gălbue sau transparent. Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS: 9004 –70 -0.</p>

272.	Albastru de metilen	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p>Formula chimică: $C_{16}H_{18}ClN_3S$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 61 -73 -4; CE 200-515-2;</p>
273.	Albastru de trypan	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p>Proprietăți: Praf de culoare albastră.</p> <p>Formula chimică: $C_{34}H_{24}N_6Na_4O_{14}S_4$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 72 -57 -1; CE 200-786-7;</p>
274.	Eosin	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant.</p> <p>Proprietăți: Praf de culoare roșie.</p> <p>Formula chimică: $C_{20}H_6Br_4Na_{205} + C_{20}H_8Br_2Na_{205}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p> <p>Număr CAS: 17372-87-1; CE 241-409-6;</p>
275.	Pudră de aluminiu (Metalex)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru pregătirea metalexului.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare metalică.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>

			Număr CAS: 21645-51-2; CE 244-492-7;
276.	Amoniac, 10%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru acordarea primului ajutor.</p> <p>Proprietăți: soluție de culoare stăvezie, chimic curată.</p> <p>Formula chimică - NH_4OH</p> <p>Concentrația: 10%.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 1336-21-6; CE 215-647-6;</p>
277.	Amoniac soluție 25%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros –înțepător, concentrația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – NH_4OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr: CAS 133621-1; CE215-647-6.</p>
278.	Acid Azotic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid încolor sau slab galbui, caracteristic sufocant, înțepător</p> <p>Formula chimică – HNO_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p> <p>Număr CAS 7696-37-2; CE 231-714-2.</p>
279.	Roșu de metil	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare roșie, masa mol-269.31g/mol;</p> <p>Formula chimică – $\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_2$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și</p>

			condițiile de păstrare). Număr CAS 493-52-7; CE 207-776-1.
280.	Eriohrom negru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Număr: CAS 1787-61-7; EC 217-250-3 Proprietăți: pulbere de culoare negru, masa mol-461.38g/mol; Formula chimică – $C_2OH_{12}NaO_s$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 1787-61-7; CE 217-250-3.
281.	Oxalat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: solid albă, fără miros, masa mol-133.999 g/mol; Formula chimică – $Na_2 C_2O_4$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 62-76-0; CE 200-550-3.
282.	Acid clorhidric soluție 37%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, concentrați 37% Formula chimică – HCl Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 62-76-0; CE 200-550-3.
283.	Acid clorhidric 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, concentrați 0,1N Formula chimică – HCl Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de

			pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 62-76-0; CE 200-550-3.
284.	Hidroxid de sodiu soluție 0,2N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator Proprietăți: Soluție, alb, miros –indoor, 0,2mol/l Formula chimică – NaOH Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr: CAS 1310-73-2; CE 215-185-5.
285.	Fenolftalein	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale albe sau slab galbue, fără miros, puțin solubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – C ₂₀ H ₁₄ O ₄ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr: CAS 77-09-8; CE 201-004-7.
286.	N,N-Difenilamin	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – C ₆ H ₅ NHC ₆ H ₅ . Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 122-39-4.
287.	Oxalat de amoniu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă. Formula chimică – (COONH ₄) ₂ x H ₂ O Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr: CAS 6009-70-7; CE 238-135-4.
288.	Acid de oxalat	Fișa tehnică de securitate conform	Destinație: Pentru examinări de laborator.

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 144-62-7; CE 205-634-3.</p>
289.	Acid de oxalat, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor. Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 144-62-7; CE 205-634-3.</p>
290.	Agar” Difco”	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: Pentru examinărilor de laborator</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare gălbuie.</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 fiecare componentă.</p>
291.	Clorură de cobalt	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Solid culoare roșie sau violet-roșie, miros inodor ușor solubil în apă și alcool. Formula chimică – $\text{CoCl}_2 \times 6\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 7791-13-1; CE 231-589-4</p>
292.	Clorură de bariu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid incolor, fără miros, ușor solubil în apă. Formula chimică – $\text{Ba Cl}_2 \times 2\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>

			Număr CAS 10326-27-9; CE 233-788-1.
293.	Clorură de Potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – KCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS 7447-40-7; CE 231-244-8.</p>
294.	Clorura de amoniu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – NH₄Cl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p> <p>Număr CAS12125-02-,9 CE 235-186-4.</p>
295.	Sulfat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid în color spre alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – K₂SO₄</p> <p>Conținutul: nu mai puțin 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS7778-80-5, CE 231-915-5.</p>
296.	Bicromat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid portocaliu, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – K₂Cr₂O₇</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS7778-50-9, CE 231-906-6.</p>
297.	Trilon B	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore ușor solubile în apă</p> <p>Formula chimică – C₁₀H₁₄N₂Na₂O₈</p>

			<p>Forma de ambalare:ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar CAS 64-02-8.</p>
298.	Colorant Amido-negru 10B	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, de culoare neagră,conținutul min.80% Formula chimică – $C_{22}H_{14}N_6Na_2O_9S_2$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr: CAS1064-48-8 ; CE 204-086-2.</p>
299.	Colorant Bromfenol albastru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid de culoare maro deschis, miros fenolic, solubilă în alcool și soluție bazică, insolubil de apă. Formula chimică –$C_{19}H_{10}Br_4O_5S$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 115-39-9, CE 204-086-2</p>
300.	Sulfat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, fără miros, ușor solubile în apă. Formula chimică – Na_2SO_4, Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7757-82-6; CE 231-820-9</p>
301.	Iodat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid incolor,fără miros, ușor solubile în apă Formula chimică –KI Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7681-11-0; CE 231-659-4.</p>
302.	Metanol	Fișa tehnică de securitate conform	Destinație Pentru examinări de laborator.

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Proprietăți: lichid, incolor, miros asemnator alcoolului. Formula chimică – CH₃OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar CAS 67-56-1; CE 200-659-6.</p>
303.	Glicerină	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, fără miros Formula chimică – CH₂OH-CHOH-CH₂OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr: CAS 56-81-5; CE 200-289-5)</p>
304.	Acid sulfuric	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, fără miros. Formula chimică – H₂SO₄ Concentrația: 95,6%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar CAS 7664-93-9; CE 231-639-5</p>
305.	Acid sulfuric, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid uleios transparent, incolor. Formula chimică – H₂SO₄ Concentrația: 95,6%</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7664-93-9; CE 231-639-5.</p>
306.	Iod cristalic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid gri-închis, miros înțepător Formula chimică – I₂</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data</p>

			de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7553-56-2; CE 231-442-4
307.	Acid carbolic (Fenol)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, miros caracteristic. Formula chimică – C ₆ H ₅ OH Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 108-95-2; CE 203-632-7.
308.	Acid tricloracetic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, miros înțepător. Formula chimică – CCl ₃ COOH Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 76-03-9; CE 200-927-2.
309.	Reactiv Nessler	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor. Formula chimică –K ₂ [HgI ₄]x2H ₂ O Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7758-9-7.
310.	Sulfat de cupru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale culoare albastră, fara miros, ușor solubile în apă. Formula chimică – CuSO ₄ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7758-98-7; CE 231-847-6.
311.	Pepsin	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Pulbere de culoare albă sau galbenă, miros specific solubilă în apă.

			<p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.) Număr CAS 9001-75-6; CE 232-629-3</p>
312.	Acetat de plumb	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător Formula chimică – $C_4H_6O_4Pb \cdot 3H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.) Număr CAS 6080-56-4; CE 206-104-4.</p>
313.	Carbonat de calciu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor. Formula chimică – $CaCO_3$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.) Număr CAS 471-34-1; CE 207-439-9.</p>
314.	Oxid de calciu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, de culoare albă, fără miros. Formula chimică – CaO Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.) Număr: CAS 1305-78-8; CE 215-138-9.</p>
315.	Tartrat de sodiu și potasiu hidridrat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, fără miros . Formula chimică – $C_4H_4KNaO_6 \cdot 4H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.) Număr: CAS 6381-59-5; CE 205-698-2.</p>
316.	Nitrat de argint	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p>

		2006 (REACH).	<p>Formula chimică – AgNO_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7761-88-8; CE 231-853-9.</p>
317.	Nitrat de argint, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p> <p>Formula chimică – AgNO_3</p> <p>Concentrația: 0,1 N</p> <p>Forma de ambalare: fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7761-88-8; CE 231-853-9.</p>
318.	Potasiu permanganat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – KMnO_4</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr: CAS 7722-64-7; CE 231-760-3</p>
319.	Potasiu permanganat, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – KMnO_4</p> <p>Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 7722-64-7; CE 231-760-3.</p>
320.	Eter dietilic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor, cu miros dulceag</p> <p>Formula chimică – $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>

			Număr CAS 60-29-7; CE 200-467-2.
321.	Sulfid de sodium	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat. Formula chimică – $\text{Na}_2\text{Sx9H}_2\text{O}$ Concentrație: 97%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Numar: CAS 7757-83-7; CE 231-821-4</p>
322.	Soluție Verde de Brilliant	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid de culoare verde. Concentrația: 1% Formula chimică – $\text{C}_{27}\text{H}_{34}\text{N}_2\text{O}_4\text{S}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare). Număr CAS 633-03-4.</p>
323.	Verde de briliant	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p>Formula chimică: $\text{C}_{27}\text{H}_{34}\text{N}_2\text{O}_4\text{S}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar: CAS 633-03-4.</p>
324.	Mediu Tioglicolic	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>

325.	Geloză nutritivă	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
326.	Tripton soya bulion	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
327.	Mediu Saburo	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<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). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
328.	Fuxină bazică	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde închis.</p> <p>Formula chimică: $C_{20}H_{20}N_3Cl$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p> <p>Număr: CAS 548-62-9; CE 208-953-6.</p>
329.	Gențian violet	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde închis.</p> <p>Formula chimică $C_{25}H_{30}ClN_3$</p> <p>Forma de ambalare: etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>

			Numar CAS 548-62-9; CE 208-953-6.
330.	Acetat de sodiu 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, miros inodor. solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – $\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}$ -0,1N</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p> <p>Numar: CAS 127-09-3; CE 204-823-8.</p>
331.	Trietilen glicol	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale sanguine.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor, chimic curată, Concentrație 99%</p> <p>Formula chimică: $\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_4$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Numar: CAS 112-27-6; CE 203-953-2</p>
332.	Uranin (Fluoresceină)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare roșie sau roșu- oranj.</p> <p>Formula chimică: $\text{C}_{20}\text{H}_{12}\text{O}_5$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Numar: CAS 518-47-8; CE 208-253-0</p>
333.	Indicator chimic, tip I	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) chimic; b) de unică folosință; c) din hârtie cu strat termoincindicator; d) adeziv;

			<p>e) în exterior; f) T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere. 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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
334.	Indicator chimic, tip II	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: a) chimic; b) de unică folosință; c) din hârtie cu strat termoindicator; d) adeziv; e) în interior; f) T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere. 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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
335.	Indicator chimic, tip III	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: a) chimic; b) de unică folosință; c) din hârtie cu strat termoindicator; d) adeziv; e) T° de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere. 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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
336.	Indicator chimic, tip IV	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi. Proprietăți: a) chimic; b) de unică folosință; c) din hârtie cu strat termoindicator;</p>

			<p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere.</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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
337.	Indicator chimic, tip V	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 180° - 200 °C</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) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
338.	Hîrtie de pergament	Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinația: pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p>Aspectul: rulouri sau folii</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
339.	Hîrtie de filtru	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinația: în procesul de filtrare a preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge, reactivelor chimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)hîrtie de filtru</p> <p>b)de culoare albă,</p> <p>c) capacitate de filtrare de la 65g/m² pînă la 75g/m²;</p> <p>d) dimensiunea porilor 5-13 μm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate sub formă de rulou, lățime rulou 100cm, în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>

340.	Hîrtie termică	Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor realizate la analizatorul hematologic;</p> <p>Proprietăți: Tip TF-2 în rulou Dimensiuni: lățime rulou 55mm; lungime rulou 30 m. greutate rulou: 62g/mp; diametru interior rulou: 15mm; diametru exterior rulou: ~40mm</p> <p>Forma de ambalare: rulou, a câte 10 bucăți în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate .</p>
341.	Hirtie pentru înregistrarea examinărilor de laborator	Declarația de conformitate CE sau SM.	<p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor biochimice.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul Star Dust (paper printer termal), tip termic, în rulou, Dimensiuni: diametru exterior rulou – 45 mm, diametrul interior rulou – 12 mm, lățime rulou 110 mm.</p> <p>Forma de ambalare: rulou în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
342.	Material de control normal la examinări biochimice	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic aplicat prin metoda fotometrică - cinetică;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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>
343.	Material de control patologic la examinări biochimice	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori.</p> <p>Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic</p>

			<p>aplicat prin metoda fermentativă fotometrică – cinetică.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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>
344.	Standard la examinări biochimice	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru calibrarea utilajului biochimic</p> <p>Proprietăți: pentru validarea rezultatelor examinărilor biochimic</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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>
345.	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură liofilizată</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>
346.	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură liofilizată</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>
347.	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	<p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură liofilizată</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de</p>

			producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
348.	Tulpini de referință pentru <i>Candida albicans</i>	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură liofilizată 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).
349.	Tulpini de referință pentru <i>Bacillus subtilis</i>	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură liofilizată 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).
350.	Standard turbiditate MakFarland 1,0 UN	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive. Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 1UN 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).
351.	Standard turbiditate MakFarland 0,5 UN	Certificatul de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate și înregistrarea în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale.	Destinație: pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive. Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 1UN 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).
352.	Hidrogenofosfat de sodiu monosubstituit	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică $\text{-NaH}_2\text{PO}_4$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de

			pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar: CAS 75-58-79-4.
353.	Hidrogenofosfat de sodiu bisubstituit	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat. Formula chimică –Na₂HPO₄</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Numar: CAS 10028-24-7.</p>
354.	Hidroxid de sodiu soluție 0,1 N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Soluție albă, miros –indoor,0,1mol/l Formula chimică – NaOH</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Număr CAS 1310-73-2; CE 215-185-5.</p>