



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

---

**ORDIN**  
mun. Chișinău

„15” 04 \_\_\_\_\_ 2013

nr. 459 \_\_\_\_\_

**Cu privire la acordarea serviciilor de producere a produselor sanguine și costul acestora**

În temeiul art.5 din Legea nr.241 din 20 noiembrie 2008 cu privire la donarea de sânge și transfuzia sanguină, cu modificările și completările ulterioare, întru executarea prevederilor Hotărîrii Guvernului nr.928 din 13 august 2007 „Cu privire la modul de constituire și de utilizare a mijloacelor speciale ale instituțiilor publice subordonate Ministerului Sănătății”, cu modificările și completările ulterioare, în scopul asigurării asistenței hemotransfuzionale pacienților din cadrul instituțiilor medico-sanitare publice și private, și în temeiul prevederilor Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr.397 din 31 mai 2011, cu modificările și completările ulterioare,

**ORDON:**

1. Se aprobă:

- 1) Regulamentul cu privire la acordarea serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine instituțiilor medico-sanitare private, conform anexei nr.1;
- 2) Nomenclatorul și costurile serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine acordate instituțiilor medico-sanitare publice și private, conform anexei nr.2;
- 3) Norma de consum a materialelor consumabile, reagenților de laborator, produselor diagnostice, reactivelor de laborator necesare pentru recoltarea și procesarea unei donări de sânge/componente sanguine, cu producerea ulterioară a componentelor, derivatelor sanguine și validarea acestora, conform anexei nr.3.

2. Conducătorii Centrelor de Transfuzie a Sîngelui vor organiza și asigura:

- 1) servicii de recoltare a sîngelui și de producere a componentelor sanguine instituțiilor medico-sanitare publice cît și celor private în mod gratuit;
- 2) servicii de producere a preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine instituțiilor medico-sanitare private contra plată, conform nomenclatorului și costurilor aprobate prin prezentul ordin;

3) aplicarea, începînd cu 01 aprilie 2013, costurilor pentru serviciile de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine livrate instituțiilor medico-sanitare publice și private, conform contractului-cadru încheiat și prevederilor Regulamentului aprobat prin prezentul ordin.

3. Conducătorii Centrelor de Transfuzie a Sîngelui și instituțiilor medico-sanitare publice în componența cărora activează secții de transfuzie a sîngelui vor lua drept călăuză pentru executare necondiționată în organizarea activității norma de consum a materialelor consumabile, reagenților de laborator, produselor diagnostice, reactivelor de laborator necesare pentru recoltarea și procesarea unei donări de sînge/componente sanguine, cu producerea ulterioară a componentelor, derivatelor sanguine și validarea acestora, aprobată prin prezentul ordin.

4. Conducătorii instituțiilor medico-sanitare publice vor organiza și asigura, începînd cu 01 aprilie 2013, recepționarea serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine gratuit de la Centrele de Transfuzie a Sîngelui, cu reflectarea acestora în evidența contabilă, conform costurilor aprobate prin prezentul ordin.

5. Conducătorii instituțiilor medico-sanitare private vor organiza și asigura, începînd cu 01 aprilie 2013:

1) serviciile de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine în corespundere cu Regulamentul aprobat prin prezentul ordin;

2) recepționarea serviciilor de recoltare a sîngelui și de producere a componentelor sanguine gratuit și serviciilor de producere a preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine contra plată;

3) reflectarea în evidența contabilă a serviciilor recepționate, conform costurilor aprobate prin prezentul ordin.

6. Direcția buget, finanțe și asigurări (dl Andrei Matei) și Direcția asistență medicală spitalicească și urgentă (dna Rodica Scutelnic):

1) vor organiza anual revizuirea nomenclatorului și costurilor serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine prezentate de Centrele de Transfuzie a Sîngelui, cu aprobarea acestora pînă la 01 aprilie;

2) vor acorda asistență metodică instituțiilor medicale în realizarea prezentului ordin.

7. Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și pe pagina web a Ministerului Sănătății.

8. Se abrogă:

- ordinul Ministerului Sănătății nr.132 din 20.02.2012 „Cu privire la acordarea serviciilor de producere a produselor sanguine și costul acestora”;

- ordinul Ministerului Sănătății nr.1034 din 16.10.2012 „Cu privire la punerea în aplicare a Legii nr.156 din 5 iulie 2012”;

- ordinul Ministerului Sănătății nr.46 din 22.01.2013 „Privind modificarea ordinului nr.132 din 20.02.2012 Cu privire la acordarea serviciilor de producere a produselor sanguine și costul acestora”.

9. Controlul executării prezentului ordin se atribuie dlui Octavian Grama, viceministru.

**Ministru**

**Andrei USATÎ**

## **Regulamentul cu privire la acordarea serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine instituțiilor medico-sanitare private**

### **I. Dispoziții generale**

1. Regulamentul cu privire la acordarea serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine instituțiilor medico-sanitare private (în continuare Regulament) este elaborat în temeiul Legii nr.241-XVI din 20.11.2008 „Cu privire la donarea și transfuzia sanguină” cu modificările și completările ulterioare, prevederilor Hotărîrii de Guvern nr.928 din 13.08.2007 „Cu privire la modul de constituire și de utilizare a mijloacelor speciale ale instituțiilor publice subordonate Ministerului Sănătății” cu modificările și completările ulterioare, și altor acte normative.

2. Prezentul Regulament are scopul de a stabili criteriile și modalitățile de acordare a serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine instituțiilor medico-sanitare private.

3. În sensul prezentului Regulament se definesc următoarele noțiuni:

*Beneficiar de servicii* - instituție medico-sanitare privată care are autorizație sanitară, certificat de acreditare și regulamentul de activitate a instituției prevede utilizarea în scopuri terapeutice și diagnostice a sîngelui, componentelor și preparatelor sanguine.

*Furnizor de servicii* - Centre de Transfuzie a Sîngelui, instituții specializate în domeniu, care dispun de autorizație sanitară și certificat de acreditare.

*Servicii* - servicii de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine.

### **II. Organizarea procesului de acordare a serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine**

4. Serviciile se vor acorda de *Furnizorul de servicii*, iar *Beneficiarul de servicii* va recepționa serviciile în corespundere cu prevederile actelor normative în vigoare, regulamentele de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine, nomenclatorul produselor sanguine cu utilizare terapeutică și diagnostică, inclusiv și utilizarea eficientă a acestora.

5. Acordarea serviciilor de recoltare a sîngelui și de producere a componentelor sanguine se va efectua gratuit, iar a serviciilor de producere a preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine, se va efectua contra plată, în conformitate cu costurile aprobate.

6. Condițiile de realizare a procesului de acordare și recepționare a serviciilor se vor stipula în contractul de colaborare, contractul-cadru aprobat de Ministerul Sănătății.

### **III. Responsabilitatea Furnizorului de servicii în recoltarea sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine**

7. *Furnizorul de servicii* va organiza și asigura:

1) stabilirea echivalentului donării de sînge/componente sanguine (materie primă)/ unitate serviciu de recoltare a sîngelui, de producere a preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine, condiție obligatorie în mecanismul de acordare a serviciilor, conform anexei la Regulament;

2) recepționarea de la *Beneficiarul de servicii* anual, în trimestrul III, a volumului de servicii necesare anual, în baza cărora se va stabili și aproba programul donărilor de sînge pentru anul următor gestionar, organizat anual de acesta;

3) deservirea donărilor de sînge/componente sanguine, respectînd criteriile de eligibilitate pentru donarea de sînge/componente sanguine și actele normative ce reglementează recoltarea, procesarea, testarea sîngelui/componentului sanguin donat și producerea preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine;

4) eliberarea serviciilor în regim non-stop în baza comenzii, întocmită de *Beneficiarul de servicii*, în limita volumului contractat și stocului existent la *Furnizorul de servicii* la momentul cererii;

5) evidența contului echivalentului donărilor de sînge și/sau componente sanguine asigurate la serviciile de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine recepționate;

6) eliberarea serviciilor prin intermediul personalului medical nominalizat responsabil de *Beneficiarul de servicii*, în corespundere cu legislația în vigoare.

7) transferarea mijloacelor financiare acumulate în urma realizării serviciilor în Bugetul de Stat;

8) evidența contabilă a serviciilor livrate, conform legislației în vigoare.

### **IV. Responsabilitatea Beneficiarului de servicii în recoltarea sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine**

8. *Beneficiarul de servicii* va organiza și asigura:

1) donările de sînge/componente sanguine, inclusiv voluntare și neremunerate, în conformitate cu criteriile de eligibilitate pentru donarea de sînge/componente sanguine, aprobate de Ministerul Sănătății, cu crearea unei rezerve de donări de sînge/componente sanguine de cel puțin 5 la sută din numărul total de donări contractate;

2) înaintarea *Furnizorului de servicii* anual, în trimestrul III, a volumului de servicii necesar pentru anul următor de gestiune;

3) recepționarea serviciilor, solicitate în baza comenzii înaintate *Furnizorului de servicii*, în limita volumului contractat, ținînd cont de echivalentul donării de sînge/componente sanguine (conform anexei la Regulament) și stocul existent la momentul cererii, prin intermediul personalului medical nominalizat responsabil de recepționare;

4) restituirea echivalentului donărilor de sânge/componente sanguine pentru serviciile utilizate la acordarea tratamentului transfuzional a stărilor de urgență majoră, în cazul lipsei rezervei acesteia în contul *Furnizorului de servicii*, în termen de 10 zile din momentul ridicării serviciilor;

5) efectuarea plății prin transfer, conform facturilor, pe contul *Furnizorului de servicii*, în termen de 10 zile lucrătoare din momentul recepționării facturilor;

6) solicitarea *Furnizorului de servicii*, după caz, majorarea sau micșorarea volumului de servicii, reieșind din necesitățile reale a instituției.

## **V. Dispoziții finale**

9. Prezentul Regulament intră în vigoare din data aprobării prin ordinul Ministrului Sănătății.

10. Modificarea și completarea Regulamentului în cauză se efectuează în corespundere cu actele normative în vigoare.

**Echivalentul donării de sînge/componente sanguine / unitate serviciu de recoltare a sîngelui, de producere a preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine**

N/o	Denumire servicii	U/m	Echivalentul de materie primă (donare sînge/componente sanguine)
<i>Servicii de recoltare a sîngelui</i>			
1.	Sînge conservat, inclusiv autosînge	kilogram	2 donări, inclusiv autodonări
<i>Servicii de producere a componentelor sanguine</i>			
2.	Plasmă proaspăt congelată, inclusiv autoplasmă	kilogram	4 donări, inclusiv autodonări
3.	Plasmă proaspăt congelată antistafilococică	kilogram	4 donări
4.	Plasmă proaspăt congelată decrioprecipitată	kilogram	4 donări
5.	Crioprecipitat	doze	1 donare
6.	Concentrat eritrocitar, inclusiv autoconcentrat eritrocitar	kilogram	fără echivalent, inclusiv autodonări
7.	Concentrat eritrocitar deplasmalizat	kilogram	fără echivalent
8.	Concentrat de plachete	doze	fără echivalent
9.	Concentrat de granulocite	doze	fără echivalent
<i>Servicii de producere a preparatelor diagnostice sanguine</i>			
10.	Sînge integru pentru activități de laborator	kilogram	2 donări
11.	Ser standard izohemaglutinant OAB	litru	5 donări
12.	Eritrocite standarde	litru	fără echivalent
13.	Ser standard anti-Rhesus	litru	5 donări
14.	Ser standard anti-Rhesus universal	litru	5 donări
<i>Servicii de producere a preparatelor biomedicale sanguine</i>			
15.	Soluție Albumină 5%	litru	10 donări
16.	Sol. Albumină 10%	litru	20 donări
17.	Sol. Albumină 20%	litru	40 donări
18.	Glunat	litru	1 donare
19.	Imunoglobulină umană normală	doze	fără echivalent
20.	Imunoglobulină umană antistafilococică	doze	fără echivalent
21.	Imunoglobulină umană anti-Rhesus Rh <sub>0</sub>	doze	fără echivalent
22.	Trombină	doze	fără echivalent
23.	Polibiolină	gr	fără echivalent
24.	Peliculă izogenă de fibrină	buc	fără echivalent

1. O donare de sînge/componente sanguine se echivalează cu 0,250 kg de plasmă proaspăt congelată sau plasmă proaspăt congelată decrioprecipitată sau plasmă proaspăt congelată antistafilococică. În caz de solicitare a unui număr mai mare de unități pentru pozițiile marcate cu semnul\* necesitatea donărilor pentru aceste poziții se va calcula conform diferenței de unități fiecare donare echivalentă cu cîte o donare de sînge/componentă sanguină.

2. Se va ține cont că imunoglobulina umană normală, polibiolina, trombina, pelicula izogenă de fibrină, imunoglobulină umană antistafilococică, imunoglobulină umană antirheus se pot produce în una din variante:

- din 1 kg de plasmă proaspăt congelată 16 doze de imunoglobulină umană normală și 4 gr polibiolină
- din 1 kg de plasmă proaspăt congelată 16 doze trombină și 4 gr de polibiolină
- din 1 kg de plasmă proaspăt congelată 6 bucăți de peliculă izogenă de fibrină și 4 gr polibiolină
- din 1 kg de plasmă proaspăt congelată antistafilococică se produce 10 doze de imunoglobulină umană antistafilococică și 4 gr polibiolină
- din 1 kg de plasmă anti Rhesus 14 doze imunoglobulină umană anti Rhesus și 4 gr polibiolină.

3. În caz de solicitare a unei cantități mai mare de produse sanguine menționate în punctul 2, coeficientul ce va depăși numărul total de donări de sînge/plasmă va depăși consumul total în produse sanguine (sînge, componente sanguine, preparate diagnostice și soluții de albumină), se vor calcula donări suplimentare, ținînd cont de coeficientul utilizării plasmei la producerea acestora.

**Nomenclatorul și costurile serviciilor de recoltare a sîngelui, de producere a componentelor, preparatelor biomedicale și diagnostice sanguine**

N/o	Denumire servicii	U/m	Cost servicii (lei)
<i>Servicii de recoltare a sîngelui cu utilizare terapeutică</i>			
1.	Sînge conservat, inclusiv autosînge	kilogram	727
<i>Servicii de producere a componentelor sanguine cu utilizare terapeutică</i>			
2.	Plasmă proaspăt congelată, inclusiv autoplasmă	kilogram	974
3.	Plasmă proaspăt congelată antistafilococică	kilogram	1630
4.	Plasmă proaspăt congelată anti Rhesus	kilogram	1958
5.	Plasmă proaspăt congelată decrioprecipitată	kilogram	1450
6.	Crioprecipitat	doze	138
7.	Concentrat eritrocitar, inclusiv autoconcentrat eritrocitar	kilogram	788
8.	Concentrat eritrocitar deplasmatizat	kilogram	1714
9.	Concentrat de plachete	doze	67,3
10.	Concentrat de granulocite	doze	67,3
<i>Servicii de producere a preparatelor diagnostice sanguine</i>			
11.	Sînge integru pentru activități de laborator	kilogram	727
12.	Ser standard izohemaglutinant 0AB	litru	3332
13.	Ser standard anti-Rhesus	litru	4447
14.	Ser standard anti-Rhesus universal	litru	4447
15.	Eritrocite standarde	litru	2258
<i>Servicii de producere a preparatelor biomedicale sanguine</i>			
16.	Soluție Albumină 5%	litru	5089
17.	Soluție Albumină 10%	litru	10178
18.	Soluție Albumină 20%	litru	20356
19.	Glunat	litru	2334
20.	Imunoglobulină umană normală	doze	9,40
21.	Imunoglobulină umană antistafilococică	doze	15,2
22.	Imunoglobulină umană anti-Rhesus Rh <sub>0</sub>	doze	12
23.	Trombină	doze	54
24.	Polibiolină	gr	25,5
25.	Peliculă izogenă de fibrină	buc	944



**Norma de consum a materialelor consumabile, reagenților de laborator, produselor diagnostice, reactive de laborator necesare pentru recoltarea și procesarea unei donări de sânge/componente sanguine cu producerea ulterioară a componentelor, derivatelor sanguine și validarea acestora**

Nr. d/o	Denumirea	u/m	Norma de consum		Aplicabilitatea
			cantitate	total	
<b>1. Examen medical al potențialilor donatori de sânge/componente sanguine</b>					
1.1	Autocolante marcare cod /bare	set	1	Numărul total de seturi utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări înregistrate la donarea de sânge/componente sanguine, inclusiv și pentru cele autosuspendate după consultul medical.	pentru marcarea documentelor de însoțire, unităților de sânge și componente sanguine, eprubetelor pilot la una donare de sânge/componente sanguine.
1.2	Spatulă de o singură folosință	unitate	1	Cantitatea totală de facto consumată dar nu mai mare decât numărul total de adresări înregistrate pentru donarea de sânge/componente sanguine fără numărul adresărilor excluse de la donare după SIA.	pentru examinarea potențialului donator de sânge/componente sanguine.
<b>2. Examen de laborator a donatorului de sânge/componente sanguine (predonare)</b>					
2.1	Scarificatoare sterile	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donatori potențiali de sânge/componente sanguine acceptați pentru examenul de laborator predonare.	pentru recoltarea sîngelui capilar, necesar investigațiilor de laborator, la fiecare potențial donator, acceptat la examinarea de laborator predonare.
2.2	Pernuțe sterile	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donatori potențiali de sânge/componente sanguine de la care s-a recoltat sânge pentru examenul de laborator predonare.	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea cu pansament steril locului de recoltare probă de sânge în procedura de examinare de laborator predonare.
2.3	Tampon îmbibat cu alcool	unitate	3	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total recoltări de probe de sânge X3	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în procedura de recoltare probe de sânge. 1 tampon pentru dezinfectarea mânușilor de pe mâini a asistentei medicale/laborantului 2 tampoane pentru dezinfectarea locului de recoltare probă de sânge
2.4	Mănuși medicale	unitate	2	Numărul total de unități utilizate va fi	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale la
				echivalent cu numărul total de potențiali donatori examinați X2	recoltarea probei de sânge (capilară/venă) a potențialului donator la etapa de predonare
2.5	Seringi 5,0 ml – 3 componente ac 22Gx1½ 0,7x40mm	unitate	1	Cantitatea totală de facto consumată	pentru colectarea recoltarea probei de sânge din venă a potențialului donator la etapa de predonare
2.6	Seringi 20,0 ml - 3 componente ac 21Gx1½ 0,8x40mm	unitate	1	Cantitatea totală de facto consumată	pentru colectarea recoltarea probei de sânge din venă a potențialului donator la etapa de predonare.
2.7	Fașe de tifon 7x14 nesteril, d-32	unitate	1	Norma de consum - 1(unitate) unitate la 10 recoltări probe de sânge din venă pentru examinări de laborator predonare. Numărul total de unități utilizate la fixarea pernuțelor sterile va fi echivalent cu numărul probelor de sânge recoltate din venă în scop de examinare /10.  Norma de consum: lungimea de 35 cm din fașă suficientă pentru 1(unu) tampon de vată, respectiv 1 (una) fașă este suficientă pentru 20 tampoane. Norma de consum tampon - 100 examinări sau zi de activitate Numărul total de unități utilizate la ambalarea tampoanelor va fi echivalent cu numărul de examinări realizate/ 100 examinări sau număr zile de activitate X 35 cm	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin fixarea pernuțelor sterile în recoltarea din venă a probelor predonare de la potențialul donator de sânge/componente sanguine.  la ambalarea unui tampon de vată necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator în aprecierea apartenenței de grup sanguin după sistemul abo.
2.8	Vată medicală	kg	0,002	Norma de consum 1(unu) tampon - 100 examinări sau zi de activitate. Cantitatea consumată totală se echivalează cu numărul total de examinări realizate/ 100 examinări predonare/ sau zile de activitateX0,002kg	pentru formarea unui tampon necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator în aprecierea apartenenței grup sanguin după sistemul ABO, D și Kell.
2.9	Reagent monoclonal anti –A	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a potențialilor donatori de sânge/componente sanguine X norma consum reagent conform instrucțiunii de utilizare.	pentru fiecare potențial donator acceptat la examinarea de laborator predonare.

2.10	Reagent monoclonal anti -B	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a potențialilor donatori de sînge/componente sanguine X norma consum reagent conform instrucțiunii de utilizare.	pentru fiecare potențial donator acceptat la examinarea de laborator predonare.
2.11	Reagent monoclonal anti-D (IgM)	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a potențialilor donatori de sînge/componente sanguine X norma consum reagent conform instrucțiunii de utilizare.	pentru fiecare potențial donator acceptat la examinarea de laborator predonare.
2.12	Reagent monoclonal anti-Kell	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a potențialilor donatori de sînge/componente sanguine X norma consum reagent conform instrucțiunii de utilizare.	pentru fiecare potențial donator acceptat la examinarea de laborator predonare.
2.13	Sulfat de cupru pur chimic	kg	0,0005	Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a potențialilor donatori de sînge/componente sanguine X la norma de consum a reactivului	pentru determinarea nivelului de hemoglobină la potențialii donator acceptat la examinarea de laborator predonare, metoda calitativă.
2.14	Material de control patologic, nivel înalt 4,5 ml	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru evaluarea parametrilor hemogramei în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.15	Material de control patologic, nivel normal 4,5 ml	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru evaluarea parametrilor hemogramei în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.16	Material de control patologic, de nivel scăzut 4,5 ml	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru evaluarea parametrilor hemogramei în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.17	Reagent pentru diluarea probelor și colorarea structurii interne a	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru enumerarea reticulocitelor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente

	reticulocitelor				sanguine
2.18	Reagent pentru lizarea leucocitelor cu scopul enumerării eritrocitelor și hemoglobinei	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru măsurarea hemoglobinei în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.19	Reagent pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor, și diluarea leucocitelor	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru enumerarea leucocitelor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.20	Reagent pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru enumerarea leucocitelor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.21	Reagent pentru lizarea eritrocitelor și enumerarea leucocitelor (limfocite, neutrofile, eosinofile, monocite)	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru enumerarea leucocitelor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.22	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteinei.	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru îndepărtarea resturilor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.23	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.24	Reagent pentru lizarea eritrocitelor și deluarea leucocitelor (enumerarea leucocitelor, bazofilelor)	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	pentru enumerarea leucocitelor în realizarea investigației generale a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.25	Test pentru examinări a urinei	test	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru testarea parametrilor fizico-chimice în examenul general a urinei potențialului donator de componente sanguine la etapa predonare
2.26	Citrat de Natriu	kg	0,005	Norma de consum pentru 400 examinări ; Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări/400 examinări	pentru determinarea vitezei de sedimentare a hematiliilor în investigarea generală a sîngelui, în examinarea de laborator a potențialului donator de componente sanguine
2.27	Reagent monoclonal anti	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea	pentru donatorii de sînge/componente sanguine

	-A			de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.28	Reagent monoclonal anti - B	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.29	Reagent monoclonal anti -AB	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.30	Reagent monoclonal anti- A <sub>1</sub>	examinare	1	norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.31	Reagent monoclonal anti-D(IgM)	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați

				norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.32	Reagent monoclonal anti-D(IgG)	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, acceptați la examinarea de laborator predonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene  eritrocitare defecte și divergențe
2.33	Reagent monoclonal anti-C	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, de apartenență rhesus d negativă, supuși în examinarea de laborator predonare
2.34	Reagent monoclonal anti-E	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, de apartenență rhesus d negativă, supuși în examinarea de laborator predonare
2.35	Reagent monoclonal anti-c	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, de apartenență rhesus d negativă, supuși în examinarea de laborator predonare
2.36	Reagent monoclonal anti-e	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, de apartenență rhesus d negativă, supuși în examinarea de laborator predonare
2.37	Reagent monoclonal anti-Kell	examinare	1	norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor	pentru fiecare unitate de sânge/component Pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare

				de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	
2.38	Soluție Jelatină 10%	lit	0,0002	Se consumă câte 2 norme de consum:  determinarea anticorpilor antieritrocitari și apartenență grup sanguin antigen D, metoda în tub. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a unităților de sânge/componente sanguine X 0,0002 lit consum reagent.	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare
2.39	Reagent antiglobulinic	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent Cantitatea de facto consumată	pentru examinarea probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine izoimuni
2.40	Test pentru determinarea AgHBs	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a singelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.41	Test pentru determinarea anticorpilor anti HBc total	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr de teste	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea

				pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a singelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.42	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a singelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HCV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sânge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	pentru donatorii de sânge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a singelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.43	Set de reagenți pentru reverstranscripție, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sânge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma	pentru donatorii de sânge/componente sanguine izoimune, antigene rare de sânge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru

	infecția HCV			consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de imune/ utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.44	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HIV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	pentru donatorii de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.45	Set de reagenți pentru reverstranscripție, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în infecția HIV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu	pentru donatorii de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.

				rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	
2.46	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru donatorii de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.47	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HIV și antigenului HIV-1 P <sub>24</sub>	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru donatorii de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, supuși în examinarea de laborator predonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
2.48	Conuri 200 mcl	unitate	1	Norma de consum: la fiecare tip de examinare 1 con pentru proba de ser; la fiecare tip de examinare 32 conuri pentru o placă de lucru 96 de examinări Numărul total de conuri consumate va fi echivalent cu numărul total de conuri utilizate la fiecare tip de examinare pentru proba de	pentru dozarea volumului de ser/plasmă în reacția de testare a sîngelui donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, acceptați la examinarea de laborator predonare

				ser + ((numărul total de conuri utilizate la fiecare tip de examinare pentru proba de ser/96)X32).	
2.49	Conuri 0,1 ml cu filtru	unitate	1	Numărul total de conuri consumate va fi echivalent cu numărul total de conuri utilizate	pentru dozarea volumului de ser/plasmă la distribuirea reagenților în reacția pcr la fiecare probă de sînge acceptată la examinarea de laborator a donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge
2.50	Conuri 1000 mkl	unitate	1	Numărul total de conuri va fi echivalent cu numărul total de probe de sînge supuse examinărilor de laborator	pentru formarea serotecii donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge, acceptați la testările de laborator
2.51	Tub Epindorf	unitate	1	Norma de consum : 1(una) unitate pentru fiecare probă de ser stocată; 1(una) unitate pentru fiecare probă de ser constatată pozitivă în examinări Numărul total de conuri va fi echivalent cu numărul total de probe de ser stocate + număr de unități utilizate pentru probele de ser constatate pozitive în examinări	pentru stocarea serului fiecărui donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge supuși testării de laborator.
2.52	Tub Epindorf cu filet	unitate	1	Norma de consum – 1 (una) unitate pentru 10 probe de ser/plasmă acceptate în examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul de puluri examinate sau numărul de probe examinate în reacția RPL/10	pentru formarea pulului în reacția de testare rpl a donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge
2.53	Eprubetă RPL volum 0,2 ml	unitate	1	Norma de consum: 1 (una) unitate pentru 10 probe de ser/plasmă acceptate, pentru fiecare tip de examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul de reacții de examinare sau numărul de probe examinate în reacția RPL/10 pentru fiecare tip de examinare.	pentru realizarea reacției de testare prin metoda rpl a donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge
2.54	Pieptene pentru protejarea magnetului	unitate	1	Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări raportat la 96	pentru extragerea automată a acizilor nucleici la un pul din 10 probe de ser/plasma a donatorilor de

	contra contaminării încrucșate			de puluri	sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge acceptați la examinarea de laborator rpl
2.55	Microplacă compatibilă cu extractorul automat MagMax 96	unitate	6	Cantitatea totală va fi echivalentă cu numărul total de examinări raportată la 96 de puluri	se utilizează la extragerea acizilor nucleici prin metoda automată la o reacție de testare a donatorilor de sînge/componente sanguine imune/izoimune, antigene rare de sînge
<b>3. Imunizarea donatorului de sînge/componente sanguine</b>					
3.1	Pernuțe sterile	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții realizate în procedura de, imunizări/reimunizari.	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea cu pansament steril în procedura de imunizare, după fiecare injecție
3.2	Tampon îmbibat cu alcool	unitate	1	Norma de consum 1 tampon pentru dezinfectarea mânușilor de pe mîini a asistentei medicale 2 tamponuri pentru dezinfectarea locului de injecție Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții realizate în procedura de, imunizări/reimunizari X3	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în procedura de imunizare, la fiecare injecție.
3.3	Mănuși medicale	unitate	2	Numărul total de unități utilizate în procesul de injecții X2	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale la fiecare injecție
3.4	Seringi 2,0 ml – 3 componente ac 23 Gx1 0,6x25cm	unități	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții.	pentru imunizarea potențialului donator de componente sanguine, pentru o singură injecție
3.5	Emplastru adiziv	unitate	1	Norma de consum - 2 benzi a câte 6,0 cm la fiecare injecție Numărul de unități utilizate va fi echivalent cu numărul de injecții X norma de consum	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea pansamentului steril în procedura de imunizare.
3.7	Anatoxin stafilococic absorbant purificat	ml	1	Numărul de doze utilizate va fi echivalent cu numărul de donatori X 8 doze.	pentru realizarea procesului de imunizare
<b>4. Izoimunizarea/reizoimunizarea donatorului de sînge/componente sanguine</b>					
4.1	Pernuțe sterile	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții în procesul de izoimunizări/izoreimunizări.	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea cu pansament steril în procedura de izoimunizări/izoreimunizare, după fiecare injecție.
4.2	Tampon îmbibat cu alcool	unitate	1	1 tampon pentru dezinfectarea mânușilor de pe mîini a asistentei medicale 2 tamponuri pentru dezinfectarea locului de injecție	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în procedura de izoimunizare/izoreimunizare, la fiecare injecție.

				Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții realizate în procedura de izoimunizare/izoreimunizare X 3	
4.3	Mănuși medicale	unitate	2	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții în procesul de izoimunizare/izoreimunizare X2	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale, la fiecare injecție
4.4	Seringi 10,0 ml – 3 componente ac 21Gx1½ 0,8x40mm	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții.	pentru izoimunizarea/izoreimunizarea potențialului donator de componente sanguine, pentru o singură injecție.
4.5	Ace getabile pentru seringi	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții realizate în procesul de izoimunizare/izoreimunizare	în realizarea procesului de izoimunizare/izoreimunizare a donatorilor de componente sanguine, la fiecare injecție
4.6	Fașe de tifon 7x14 nesteril, d-32	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul izoimunizărilor/10. O unitate se utilizează la 10 izoimunizări/izoreimunizări.	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea pansamentului steril în procedura de izoimunizare.
4.7	Concentrat eritrocitar cu structura antigenică corespunzătoare	lit/kg	0,001/ 0,0055	1 (umu) ml este echivalent cu 1,1 gr Norma de consum: I ciclu de izoimunizare: 11 gr sau 10 ml pentru prima injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a doua injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a treia injecție; II ciclu de izoimunizare: 5,5 gr sau 5 ml pentru prima injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a doua injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a treia injecție; III ciclu de izoimunizare: 5,5 gr sau 5 ml pentru prima injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a doua injecție; 5,5 gr sau 5ml pentru a treia injecție. Reizoimunizare 3,3 gr sau 3 ml pentru fiecare injecție. Cantitatea totală consumată de concentrat eritrocitar va fi echivalentă cu cantitatea totală utilizată la procesul de izoimunizare/izoreimunizare.	pentru realizarea procesului de izoimunizare/izoreimunizare.

#### 5. Recoltare sînge/componente sanguine

5.1	Pernuțe sterile	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi	pentru fiecare donator acceptat la recoltarea de
-----	-----------------	---------	---	--	--

				echivalent cu numărul total de donări de sînge/componente sanguine înregistrate, inclusiv și donările încheiate fără succes.	sînge/componente sanguine inclusiv și recoltarea fără succes
5.2	Tampon umezit cu alcool	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări de sînge/componente sanguine, inclusiv și pentru donările fără succes	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în procedura de recoltare sînge/componente sanguine.
5.3	Tampon umezit cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	unitate	2	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de unități recoltate de sînge/componente sanguine, inclusiv și pentru donările fără succes X2	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în procedura de recoltare sînge/componente sanguine.
5.4	Mănuși medicale	unitate	2	2 unități pentru fiecare unitate recoltată, inclusiv și unitățile recoltate fără succes 2 unități pentru una infermieră/zi de recoltare sînge/componente sanguine 2 unități pentru un medic/zi de recoltare sînge/componente sanguine Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de unități recoltate, inclusiv unități recoltate fără succese X2)+(numărul de zile de recoltare sînge/componente sanguine X4).	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale în recoltarea de sînge/componente sanguine inclusiv și recoltarea fără succes
5.5	Eprubetă vacutainer, volum 8-10 ml	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări de sînge/componente sanguine înregistrate, inclusiv și donările încheiate fără succes.	pentru recoltarea sîngelui de la donatorul acceptat la donarea de sînge/componente sanguine pentru investigațiile de laborator izoserologice și biochimice, inclusiv la recoltarea fără succes
5.6	Eprubetă vacutainer, volum 4-6 ml	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări de sînge/componente sanguine înregistrate, inclusiv și donările încheiate fără succes.	pentru recoltarea sîngelui de la donatorul acceptat la donarea de sînge/componente sanguine pentru investigațiile hemotransmisibile de laborator, inclusiv și recoltarea fără succes.
5.7	Fașe de tifon 7x14 nesteril, d-32	unitate	1	O unitate se utilizează la 6 unități recoltate. Numărul total de unități utilizate va fi	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale prin asigurarea pansamentului steril în procedura de

				echivalent cu numărul donărilor de sânge/componente sanguine recoltate și donări eşuate/6.	recoltare sânge/componente sanguine și donări fără succes.
5.8	Alcool 70 <sup>o</sup>	lit	0,050	Norma de consum pentru fiecare unitate sudeză – 0,050 ml/zi lucrătoare. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul de sudeze X 0,050 ml) X zile lucrătoare.	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor de aseptică, pentru dezinfectarea instrumentarului, pe perioada recoltării sîngelui/componentelor sanguine, etapa sudare sterilă.
<b>6. Consumabile utilizate numai la recoltarea de sânge</b>					
6.1	Container de plastic pentru colectarea și procesarea sîngelui uman donat	unitate	1	Se utilizează numai un singur tip de container la o donare, respectiv de capacitate: 350 450 350/300 sau 400 450/300 sau 400 450/400/400 450/400/400/400 450/400/SAGM 450/400/400/SAGM 500/400 450/300 sau 400 cu filtru pentru leucocite integrat 450/400/400 cu filtru pentru leucocite integrat 450/400/400/400 cu filtru pentru leucocite integrat 450/400/SAGM cu filtru pentru leucocite integrat 450/400/400/SAGM cu pentru separator leucocite integrat Numărul total de unități utilizate (indiferent de tipul utilizat) va fi echivalent cu numărul total de donări de sânge înregistrate și donările încheiate fără succes.	Pentru recoltarea sîngelui la fiecare donare, inclusiv și donarea încheiată fără succes.
<b>7. Consumabile utilizate numai la recoltarea componentelor sanguine metoda plasmofereză manuală</b>					
7.1	Containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat prin metoda de	unitate	1	Se utilizează numai un singur tip de unități de containere la o donare, respectiv de capacitatea: 450/300 sau 450/ 400	Pentru recoltarea sîngelui la fiecare donare, inclusiv și donarea încheiată fără succes, metoda pregătire componente sanguine prin metoda plasmofereză manuală.

	plasmofereza manuală, procedura unică			500/400 Numărul total de unități utilizate (indiferent de tipul utilizat) va fi echivalent cu numărul total de donări componente sanguine metoda plasmofereză manuală și donările încheiate fără succes.	
7.2	Sistem pentru transferul soluției din flacon de sticlă în container de plastic	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de autoconcentrat eritrocitar pregătit prin metoda plasmofereză manuală	pentru transferul soluției de resuspendare în autoconcentratul eritrocitar
7.3	Sistemă pentru transfuzia a componentelor sanguine	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de autotransfuzii	pentru reinfuzia autoconcentratului eritrocitar obținut prin metoda de plasmofereză manuală
7.4	Soluție NaCl 0,9%-500 ml	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de proceduri de plasmofereză manuală realizate	se utilizează ca substituent a volumului de plasmă recoltată și soluție de suspendare a autoconcentratului eritrocitar.
7.5	Reagent monoclonal anti –A	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). La o compatibilitate sanguină – 2 examinări Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a a compatibilității sanguine X2	pentru realizarea compatibilității sanguine pretransfuzie la fiecare autotranfuzie de autoconcentrat eritrocitar la donatorul de componente sanguine, deservit prin metoda de plasmofereză manuală
7.6	Reagent monoclonal anti – B	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). La o compatibilitate sanguină – 2 examinări Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a a compatibilității sanguine X2	pentru realizarea compatibilității sanguine pretransfuzie la fiecare autotranfuzie de autoconcentrat eritrocitar la donatorul de componente sanguine, deservit prin metoda de plasmofereză manuală
7.7	Reagent monoclonal anti –AB	examinare	1	norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). La o compatibilitate sanguină – 2 examinări Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a a compatibilității sanguine X2	pentru realizarea compatibilității sanguine pretransfuzie la fiecare autotranfuzie de autoconcentrat eritrocitar la donatorul de componente sanguine, deservit prin metoda de plasmofereză manuală
7.8	Soluție Jelatină 10%	lit	0,0002	Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a compatibilității sanguine X0,0002	pentru realizarea compatibilității sanguine pretransfuzie la fiecare autotranfuzie de autoconcentrat eritrocitar la donatorul de



					componente sanguine, deservit prin metoda de plasmofereză manuală
7.9	Fașe de tifon 7x14 nesteril, d-32	unitate	1	Norma de consum: lungimea de 35 cm din fașă suficientă pentru 1(unu) tampon de vată, respectiv 1 (una) fașă este suficientă pentru 20 tampoane. Norma de consum tampon – 100 examinări sau zi de activitate Numărul total de unități utilizate la ambalarea tampoanelor va fi echivalent cu numărul de examinări realizate/ 100 examinări sau număr zile de activitate X 35 cm	la ambalarea unui tampon de vată necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator în aprecierea apartenenței de grup sanguin după sistemul abo;
7.10	Vată medicală	kg	0,002	Norma de consum 1(unu) tampon – 100 examinări sau zi de activitate. Cantitatea consumată totală se echivalează cu numărul total de examinări realizate/ 100 examinări sau număr total zile de activitate X 0,002kg	pentru formarea unui tampon necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator în aprecierea apartenenței grup sanguin după sistemul ABO;

**8. Consumabile utilizate numai la recoltarea componente sanguine metoda plasmofereză automată**

8.1	Set pentru plasmofereza automată	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări componente sanguine metoda plasmofereză înregistrate, inclusiv și donările încheiate fără succes.	Se utilizează la recoltarea componentelor sanguine prin metoda plasmofereză automată la donatorii acceptați la donare
8.2	Soluție NaCl 0,9%-500 ml	unitate	1	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de donări componente sanguine metoda plasmofereză înregistrate și donările încheiate fără succes.	Se utilizează ca substituent al volumului de plasmă recoltat de la donatorul de componente sanguine prin metoda de plasmofereză acceptat la donare

**9. Examinarea donării de sînge la prezența antigenelor eritrocitare, anticorpilor antieritrocitari și markerilor infecțiilor hemotransmisibile**

9.1	Mănuși	unitate	4	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent (numărul de personal implicat în activitate x4) x număr zile de activitate	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale Norma de consum per personal implicat în examinările de laborator/zi de activitate
-----	--------	---------	---	--	---

**10. Examinarea donării de sînge la prezența antigenelor eritrocitare și anticorpilor antieritrocitari**

10.1	Reagent monoclonal anti -A	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sînge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu  antigene eritrocitare defecte și divergențe
10.2	Reagent monoclonal anti -B	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sînge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu  antigene eritrocitare defecte și divergențe
10.3	Reagent monoclonal anti -AB	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sînge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu  antigene eritrocitare defecte și divergențe
10.4	Reagent monoclonal anti-A <sub>1</sub>	examinare	1	norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	numai pentru unitățile cu grup sanguin A (II) și AB (IV) acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor

					sanguine cu antigene eritrocitare defecte și divergențe.
10.5	Reagent monoclonal anti-D(IgM)	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene eritrocitare defecte și divergențe
10.6	Reagent monoclonal anti-D(IgG)	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene eritrocitare defecte și divergențe
10.7	Reagent monoclonal anti-C	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin de apartenență Rhesus D negativă, acceptată la examinarea de laborator postdonare
10.8	Reagent monoclonal anti-E	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin de apartenență Rhesus D negativă, acceptată la examinarea de laborator postdonare
10.9	Reagent monoclonal anti-c	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin de apartenență Rhesus D negativă, acceptată la examinarea de laborator postdonare
10.10	Reagent monoclonal anti-e	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma	pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin de apartenență rhesus d negativă, acceptată la

				consum reagent). Cantitatea totală de facto consumată	examinarea de laborator postdonare
10.11	Reagent monoclonal anti-Kell	examinare	1	norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sânge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor sanguine cu antigene eritrocitare defecte și divergențe.
10.12	Soluție Jelatină 10%	lit	0,0002	Se consumă câte 2 norme de consum:  determinarea anticorpilor antieritrocitari și apartenență grup sanguin antigen D, metoda în tub. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a unităților de sânge/componente sanguine X 0,0002 lit consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sânge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare
10.13	Reagent antiglobulinic	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent) Cantitatea de facto consumată	pentru examinarea probelor de sânge a donatorilor de sânge/componente sanguine izoimuni
10.14	Vată medicală	kg	0,002	Norma de consum: pentru 100 examinări – 1 tampon Cantitatea consumată totală se echivalează cu 0,002 kg X la 100 de examinări de laborator.	Pentru formarea unui tampon necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator : -aprecierea apartenenței grup sanguin după sistemul ABO, D,C,E,c,e, Kell; - probă de sânge examinată în 3 etape la prezența anticorpilor antieritrocitari.
10.15	Fașe de tifon nesteril, d-32 7x14	unitate	1	Norma de consum: lungimea de 35 cm din fașă suficientă pentru 1(unu) tampon de vată, respectiv 1 (una) fașă este suficientă pentru 20 tampoane. Norma de consum tampon – 100 examinări sau 1 (una) zi de activitate.	la ambalarea unui tampon de vată necesar în procesul de realizare a examinărilor de laborator în aprecierea apartenenței de grup sanguin după sistemul ABO, D și Kell.

				Numărul total de unități utilizate la ambalarea tampoanelor va fi echivalent cu numărul de examinări realizate/ 100 examinări sau număr zile de activitate X 35 cm	
<b>11. Examinarea sîngelui de donator la examinările biochimice</b>					
11.1	Reagent AIAT	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu (numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr zile de activitate+număr probe în recontrol) X norma consum reagent.	Pentru fiecare unitate de sînge/component sanguin acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor.
11.2	Material de control patologic	fl	1	Norma consum reagent pentru realizarea controlului intern pentru fiecare luna de activitate Cantitatea totală de facto consumată	pentru controlul calității reagenților biochimici în aprecierea AIAT
11.3	Material de control normal	fl	1	Norma consum reagent pentru realizarea controlului intern pentru fiecare luna de activitate Cantitatea totală de facto consumată	pentru controlul calității reagenților biochimici în aprecierea AIAT
11.4	Set reactive pentru proba cu Timol	set	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent Cantitatea totală de facto consumată	pentru examinarea probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor.
11.5	Reagent Proteina totală	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent Cantitatea totală de facto consumată	pentru examinarea probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor.
11.6	Reagent Albumina	examinare	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a reagentului (în continuare norma consum reagent Cantitatea totală de facto consumată	pentru examinarea probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, realizarea controlului intern pentru fiecare zi de activitate și recontrolul probelor.
11.7	Stripuri pentru testări biochimice	unitate	1	Norma de consum: 1 unitate pentru 15 examinări; Norma de consum a unui strip pentru 75	pentru realizarea examinărilor biochimice

				examinări. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări/75 examinări	
11.8	Hîrtie termostabilă pentru analizatorul STAR DUST	rulouri	1	Un rulou este suficient pentru înregistrarea rezultatelor a 600 examinări Numărul total consum de rulouri va fi echivalent cu numărul total de examinări/600 examinări pe un rulou	se utilizează pentru printarea rezultatelor examinărilor biochimice
11.9	Conuri 200 mcl	unitate	1	Norma de consum pentru o probă de sînge examinată - 2 unități Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine postdonare X2	pentru dozarea volumului de ser în reacția de testare a sîngelui donatorului acceptat la examinarea de laborator postdonare
11.10	Conuri 1000 mkl	unitate	1	Norma de consum - 4 conuri pentru fiecare zi de activitate Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine postdonare X4	pentru dozarea volumului de ser în reacția de testare a sîngelui donatorului acceptat la examinarea de laborator postdonare
11.11	Eprubete borosilicate 12x75mm	unitate	1	Norma de consum - 1 unitate pentru o examinare de laborator Numărul de eprubete este echivalent cu numărul total de examinări a donatorilor de sînge/componente sanguine postdonare	se utilizează pentru examinările biochimice la analizatorul Stat FAX a sîngelui donatorului acceptat la examinarea de laborator postdonare.

<b>12. Examinarea donării de sînge la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile</b>					
12.1	Test pentru determinarea anticorpilor anti HBcor IgM	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară,  conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.2	Test pentru determinarea AgHBs	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al

				continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de  testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară,  confrom instrucțiunii de utilizare a testului și  algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.3	Test pentru determinarea anticorpilor anti HBc total	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de  testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară,  confrom instrucțiunii de utilizare a testului și  algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.4	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de  testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară,  confrom instrucțiunii de utilizare a testului și  algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.5	Test pentru determinarea	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea	Pentru unitățile acceptate la examinarea de

	anticorpilor anti HBs			de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste  pentru controlul intern al reacției de testare.	laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.6	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HCV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu  rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	Pentru fiecare unitate de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, controlul intern al reacției de testare  și pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, confrom instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.7	Set de reagenți pentru reverstrascriptie, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în infecția HCV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu	Pentru fiecare unitate de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, controlul intern al reacției de testare  și pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, confrom instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.

				rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	
12.8	Set de reagenți pentru extragerea ARN în infecția HIV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	Pentru fiecare unitate de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, controlul intern al reacției de testare  Și pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.9	Set de reagenți pentru reverstranscripție, amplificare și detecția de acizi nucleici ARN în infecția HIV	test	1	Un test se utilizează pentru un pul de 10 probe de sînge acceptate pentru examinare; Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.	Pentru fiecare unitate de sînge/componente sanguine acceptată la examinarea de laborator postdonare, controlul intern al reacției de testare  Și pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară, conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.10	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară.

				cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.11	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HIV și antigenului HIV-1 P <sub>24</sub>	test	1	Norma de consum stabilită prin instrucțiunea de utilizare a testului pentru o examinare (în continuare norma consum test). Număr total de teste utilizate va fi echivalent cu numărul total de teste folosite la examinările probelor de sînge a donatorilor de sînge/componente sanguine+număr de teste pentru controlul intern al reacției de testare+număr de teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară	pentru unitățile acceptate la examinarea de laborator postdonare, pentru controlul intern al reacției de testare și teste pentru examinările cu rezultat inițial reactiv în examinarea primară,  conform instrucțiunii de utilizare a testului și algoritmului de examinare a sîngelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile.
12.12	Conuri 200 mcl	unitate	1	Norma de consum: la fiecare tip de examinare 1 con pentru proba de ser; la fiecare tip de examinare 32 conuri pentru o placă de lucru 96 de examinări Numărul total de conuri consumate va fi echivalent cu numărul total de conuri utilizate la fiecare tip de examinare pentru proba de ser + (numărul total de conuri utilizate la fiecare tip de examinare pentru proba de ser/96)X32).	Pentru dozarea volumului de ser/plasmă în reacția de testare a sîngelui donatorului acceptat la examinarea de laborator postdonare
12.13	Conuri 0,1 ml cu filtru	unitate	1	Numărul total de conuri consumate va fi echivalent cu numărul total de conuri utilizate	pentru dozarea volumului de ser/plasmă la distribuția reagenților în reacția PCR la fiecare probă de sînge acceptată la examinarea de laborator
12.14	Conuri 1000 mcl	unitate	1	Numărul total de conuri va fi echivalent cu numărul total de probe de sînge supuse examinărilor de laborator	pentru formarea serotecii donatorului acceptat la testările de laborator

12.15	Tub Epindorf	unitate	1	Norma de consum : 1(una) unitate pentru fiecare probă de ser stocată; 1(una) unitate pentru fiecare probă de ser constatată pozitivă în examinări Numărul total de conuri va fi echivalent cu numărul total de probe de ser stocate + număr de unități utilizate pentru probele de ser constatate pozitive în examinări	pentru stocarea serului fiecărui donator supus testării de laborator.
12.16	Tub Epindorf cu filet	unitate	1	Norma de consum – 1 (una) unitate pentru 10 probe de ser/plasmă acceptate în examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul de puluri examinate sau numărul de probe examinate în reacția RPL/10	pentru formarea pulului în reacția de testare RPL.
12.17	Eprubetă RPL volum 0,2 ml	unitate	1	Norma de consum: 1 (una) unitate pentru 10 probe de ser/plasmă acceptate, pentru fiecare tip de examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul de reacții de examinare sau numărul de probe examinate în reacția RPL/10 pentru fiecare tip de examinare.	Pentru realizarea reacției de testare prin metoda RPL
12.18	Pieptene pentru protejarea magnetului contra contaminării încrucișate	unitate	1	Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări raportat la 96 de puluri	pentru extragerea automată a acizilor nucleici la un pul din 10 probe de ser/plazma a donatorilor acceptați la examinarea de laborator RPL
12.19	Microplacă compatibilă cu extractorul automat MagMax 96	unitate	6	Cantitatea totală va fi echivalentă cu numărul total de examinări raportată la 96 de puluri	se utilizează la extragerea acizilor nucleici prin metoda automată la o reacție.

**13. Procesarea unei unități de sînge/componente sanguine cu producerea componentelor sanguine**

13.1	Mănuși	unitate	4	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent (numărul de personal implicat în activitate x4) x număr zile de activitate	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale Norma de consum – 4 unități per personal implicat în procesare, separare, înregistrare componente sanguine /zi de activitate
13.2 sau	Tampon îmbibat cu alcool	unitate	5/1	Norma de consum la producerea 1 (una) unitate	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor aseptice în producerea

poate fi substituită cu 13.2.1 +13.2.2				CED – 5 unități PPC, CPL, CPF8 și PDECR produse prin aplicarea containerului de transfer -1 (una) unitate Număr total de unități consumate va fi echivalent cu ((număr unități CED produse X5)+(număr total de unități PDECR + PPC+CPL+CPF8 produse prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine)	CED, PDECR în producerea CPF8, PPC în producerea CPL, PPC doze pediatrice, prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine.
13.2.1	Vată medicală	kg	0,0001	Norma de consum la producerea 1 (una) unitate CED – 5 x0,0001=0,0005 PPC, CPL, CPF8 și PDECR produse prin aplicarea containerului de transfer – 0,0001 Număr total de kg consumate va fi echivalent cu ((număr unități CED produse X 0,0005)+(număr total de unități PDECR + PPC+CPF8+CPL produse prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine)X 0,0001)	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor aseptice în producerea CED, PDECR în producerea CPF8, PPC în producerea CPL, PPC doze pediatrice, prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine.
13.2.2	Alcool 70 <sup>0</sup>	lit	0,004	Norma de consum la producerea 1 (una) unitate CED – 5 x0,004=0,02 PPC,CPL, CPF8 și PDECR produse prin aplicarea containerului de transfer – 0,004 Număr total de lit consumate va fi echivalent cu ((număr unități CED produse X 0,02)+(număr total de unități PDECR+PPC+CPF8+CPL produse prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine)X 0,004).	Pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale Se utilizează la impregnarea tamponului de vată la asigurarea condițiilor aseptice în producerea CED, PDECR în producerea CPF8, PPC în producerea CPL, PPC doze pediatrice, prin utilizarea containerului de transfer pentru componente sanguine.
13.3	Alcool 70 <sup>0</sup>	lit	0,050	Norma de consum pentru fiecare unitate sudeză – 0,050 ml/zi activitate Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu ( numărul de sudeze X 0,050 ml) X zile activitate.	Pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor aseptice, pentru dezinfectarea instrumentariului, pe perioada producerii componentelor sanguine, etapa sudare sterilă.
13.4	Soluție Na Cl 0,9%	unitate	1	Norma de consum la producerea 1 (una) unitate CED deplasmă variată Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în producerea CED.

13.5	Sistemă pentru transferul soluției din flaconul de sticlă în container de plastic	unitate	1	Norma de consum la producerea 1 (una) unitate Număr total de unități utilizate va fi echivalent cu număr unități CED produse	se utilizează în producerea CED.
13.6	Container de transfer a componentelor sanguine 300 sau 400 ml	unitate	1	Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în producerea unităților de componente sanguine produse prin aplicarea containerului de transfer pentru componente sanguine
13.7	Lamele sterile medicale	unitate	1	Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în producerea unităților de componente sanguine produse prin aplicarea containerului de transfer pentru componente sanguine și CED.
13.8	Rulouri cu bandă continuă autocolantă	unități	1	Norma de consum pentru 1 (una) unitate de component sanguin produs – banda cu lungime de 10 cm Număr total de unități utilizate va fi echivalent cu (numărul total de unități de componente sanguine produse X 10 cm)/la lungimea unui rulou.	Pentru marcarea unităților de componente sanguine produse.

#### 14. Controlul calității sîngelui/componentelor sanguine recoltate și produse

14.1	Reagent pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	test	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru controlul sterilității componentelor sanguine produse la prezența germenilor microbieni, conform algoritmului de examinare produse sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi.
14.2	Reagent pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi	test	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru controlul sterilității componentelor sanguine produse la prezența germenilor microbieni, conform algoritmului de examinare produse sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi.
14.3	Material de control , nivel înalt 1,5 ml	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în evaluarea calității parametrilor hemogramei în componentele sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.4	Material de control de	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de	se utilizează în evaluarea calității parametrilor

	nivel scăzut 1,5 ml			utilizare Cantitatea totală de facto consumată	hemogramei în componentele sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.5	Material de control nivel normal 1,5 ml	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în evaluarea calității parametrilor hemogramei în componentele sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.6	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, ydraul din sistemul ydraulic al analizatorului	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează la îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine la examinarea de laborator pentru controlul calitatii a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.7	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare, la examinarea de laborator pentru controlul calității a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.8	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării exacte a leucocitelor	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării exacte a leucocitelor la examinarea de laborator pentru controlul calitatii a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.9	Set pentru determinarea factorului VIII	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru determinarea factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calității a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate.
14.10	Plasmă de control pentru nivel pathologic a sistemului de hemostază, obligator a activității factorului VIII.	Unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru controlul intern a unității nivelului patologic al setului pentru determinarea factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calitatii a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.11	Plasmă de control pentru nivel normal	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare	se utilizează pentru controlul intern a unității nivelului normal al setului pentru determinarea

	sistemului de hemostază			Cantitatea totală de facto consumată	factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calitatii a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate.
14.12	Mediu Tioglicolic	kg	0,001	Norma de consum pentru fiecare examinare: 0,001 kg Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse X 0,001	se utilizează pentru controlul sterilității și verificarea calității condițiilor de recoltare și producere a componentelor sanguine.
14.13	Mediu cu geloza nutritivă	kg	0,001	Norma de consum 0,001 pentru fiecare examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări X 0,001	se utilizează pentru controlul sterilității aerului din hota cu flux laminar și verificarea calității de recoltare
14.14	Cutia Petri	unitate	1	Norma de consum – 1 unitate la examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de examinări X 1	se utilizează pentru controlul sterilității aerului din hota cu flux laminar și verificarea calității de recoltare
14.15 obligatoriu cu 14.15.1 - 14.15.6	Soluție colorant după Gram	lit	0,12	Cantitate suficientă pentru 1 (unu) an activitate Cantitatea totală consumată va fi raportată la numărul total de probe pozitive a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse.	Se utilizează la colorarea frotiurilor pentru examenul microscopic al bacteriilor, care a permis clasificarea acestora în funcție de afinitatea tinctorială a peretelui bacterian.
14.15.1	Alcool etilic medical 96°	lit	0,100		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.15.2	Iod cristalic	kg	0,001		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.15.3	Iodură de potasiu	kg	0,002		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.15.4	Gențian de violet	kg	0,006		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.15.5	Fuxin	kg	0,001		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.15.6	Fenol	kg	0,002		se utilizează la formarea soluției colorant după Gram
14.16	Ulei de imers	kg	0,0005	Norma de consum 0,0005 kg la o examinare Cantitatea totală consumată va fi echivalentă	se utilizează pentru microscopia frotiurilor probelor pozitive a componentelor sanguine recoltate și

				cu numărul total de examinări pozitive X 0,0005	componentelor sanguine produse.
14.17 obligatoriu cu 14.17.1 și 14.17.2	Soluție Nichifor	lit	0,100	Cantitatea este suficientă pentru activitatea de 6 luni. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu 6 luni activitate X 0,100	se utilizează pentru degrăsarea lamelelor în examinarea frotiilor probelor pozitive a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse
14.17.1	Alcool etilic medical 96°	lit	0,050		se utilizează la formarea soluției Nichifor.
14.17.2	Eter	lit	0,050		se utilizează la formarea soluției Nichifor.
14.18	Set pentru determinarea fibrinogenului	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru determinarea factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calității prin metoda fotocolorimetrică, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
14.19	Set pentru determinarea factorului Willebrand	set	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru determinarea activității factorului Willebrand în crioprecipitat
14.20	Toxin stafilococic	lit	0,014	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează în determinarea titrului pentru nivelul de anticorpi specifici (antialfastafilolizin) în componentele sanguine recoltate și preparate biomedicale produse
14.21	Standard Antialfastafilolizin	lit	0,001	Norma de consum va fi de 0,001 litri odată la 30 zile Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice în componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse.
14.22	Conuri 200 mcl	unitate	1	Norma de consum pentru o examinări – 8 unități Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de testări a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse X 8	pentru dozarea volumului de ser în reacția de testare a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse
14.23	Conuri 1000 mkl	unitate	1	Norma de consum – 4 conuri pentru fiecare zi de activitate Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de testări a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse X 4	pentru dozarea volumului de ser în reacția de testare a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse



14.24	Vată medicală	kg	0,004	Norma de consum va fi de 6 tamponane la o examinare. Cantitatea consumată totală se echivalează cu numărul total de examinări de laborator la controlul calității X 0,024	pentru formarea tamponelor necesare în procesul de realizare a examinărilor de laborator pentru controlului calității.
14.25	Mănuși	unitate	2	Norma de consum – 2 unități per personal/zi de lucru Numărul total de unități utilizate va fi echivalent (numărul de personal implicat în activitate x2)x număr total zile activitate	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale
14.26	Eprubeta din plastic	unitate	1	Norma de consum la o examinare – 10 eprubete Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul de probe examinate pentru fiecare tip de examinare X 10 eprubete	se utilizează pentru determinarea factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calitatii a componentelor sanguine recoltate și componentelor sanguine produse
14.27	Seringi 10,0 ml – 3 componente ac 21Gx1 1/2 0,8x40mm	unitate	1	Norma de consum la o mostră 1(una) seringă Cantitatea consumată totală se echivalează cu numărul total de mostre la însămînțarea prin sisitemul automat	se utilizează în controlul sterilității la însămînțarea mostrelor prin sisitemul automat.
14.28	Ace getabile	unitate	2	Norma de consum la o mostră 2 (două) ace getabile Cantitatea consumată totală se echivalează cu numărul total de mostre la însămînțarea prin sisitemul automat	se utilizează în controlul sterilității la însămînțarea mostrelor prin sistemul automat.
14.29	Cuve de unică folosință pentru determinarea factorilor de coagulare	unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru investigarea funcției hemostazei la determinarea factorului VIII, fibrinogenului și Willebrand, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate.
14.30	Magniți reactivi pentru coagulare	amestic pentru unitate	1	Norma de consum conform instrucțiunii de utilizare Cantitatea totală de facto consumată	se utilizează pentru investigarea funcției factorilor de coagulare în sistemul de hemostază, Se utilizează pentru determinarea factorilor de coagulare la examinarea de laborator pentru controlul calității prin metoda fotocolorimetrică, conform algoritmului de examinare și validare parametri de calitate
<b>15. Asigurarea regimului sanitar a condițiilor de recoltare, procesare sînge/componente sanguine și producerea componentelor sanguine</b>					
15.1	Produce biodistructive.	Cantitatea totală de facto consumată			conform programului de asigurare, normelor stabilite și PSO aprobate de conducătorului unității serviciului de sînge responsabilă de recoltarea sîngelui/componente sanguine și producerea

					produselor sanguine
15.2	Test indicator control sterilizării temperatură-180°C	test	1	Norma de consum pentru fiecare casoletă – 1 test Cantitatea totală de facto consumată	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor de aseptică, la sterilizarea prin metoda de autoclavare și producerea produselor biomedicale sanguine.
15.3	Test indicator control sterilizării interne temperatură-132°C	test	3	Norma de consum pentru fiecare casoletă – 3 teste Cantitatea totală de facto consumată	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor de aseptică, la sterilizarea prin metoda de autoclavare a materialelor consumabile utilizate în recoltarea și producerea produselor sanguine.
15.4	Test indicator control sterilizării externe temperatură-132°C	test	3	Norma de consum pentru fiecare casoletă – 3 teste/încărcătură autoclav. Cantitatea totală de facto consumată	pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale și asigurarea condițiilor de aseptică, la sterilizarea prin metoda de autoclavare a materialelor consumabile utilizate în recoltarea și producerea produselor sanguine.
15.5	Test indicator control sterilizării temperatură-121°C	test	1	Norma de consum pentru fiecare casoletă – 1 test Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de casolete supuse procesului de sterilizare.	Pentru controlul sterilității mediilor nutritive
15.6 obligat oriu cu 15.6.1	Azopiram	set	1	Norma de consum 1 set pentru activitatea realizată pe perioada de 3 luni (soluția de lucru va fi păstrată la T+2+8°C). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de seturi/3luni.	Pentru controlul calității pregătirii instrumentariului medical și veselei de laborator.
15.6.1	Alcool 70 <sup>0</sup>	lit	0,01	Norma de consum 1 set pentru activitatea realizată pe perioada de 3 luni (soluția de lucru va fi păstrată la T+2+8°C). Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu numărul total de seturi/3luni.	Pentru pregătirea soluției de lucru a azopiramului, necesar controlul calității pregătirii instrumentariului medical și veselei de laborator.
15.7	Alcool 70 <sup>0</sup>	lit	0,065	Norma de consum pentru 1(unu) m <sup>2</sup> Cantitatea totală de alcool va fi echivalentă cu suprafața totală prelucrată (echipament și suprafața de lucru) m <sup>2</sup> X 0,065	se va utiliza pentru impregnarea lavetelor și tamponanelor de vată pentru prelucrarea echipamentului și suprafețelor de lucru, stabilite prin ordinul conducătorului unității serviciului de sînge responsabilă de recoltarea sîngelui/componente sanguine și producerea produselor sanguine
15.8	Vata medicala	kg	0,005	Norma de consum la 1(un) tampon este de 0,005 kg Norma de consum pentru 1 (unu)	se va utiliza pentru asigurarea condițiilor de aseptică la echipamentul de laborator și producere, activitatea bazată pe tehnologia optică, stabilite

				echipament/pe o zi de activitate sau săptămână activitate – 2 (două) tamponae. Cantitatea totală consumată va fi echivalentă cu ((numări echipamenteX0,01kg)X număr total zile de activitate)+ ((număr echipamenteX0,01kg)X număr total săptămâni de activitate)	prin ordinul conducătorului unității serviciului de sînge responsabilă de recoltarea sîngelui/componente sanguine și producerea produselor sanguine
15.9	Stripuri Bacilus Stearothermophilus	unitate	1	Cantitatea totală de consum va fi echivalentă cu numărul total de examinări la controlul sterilității raportate la 13 mostre supuse examinări	se utilizează pentru controlul bacteriologic a eficacității de lucru a sterilizatorului cu aburi și sterilizatorului cu aer care sunt utilizate în distrugerea bacterii stearothermophilus
<b>16. Asigurarea asistenței medicale de urgență în cuparea reacțiilor adverse și complicațiilor la donatorii de sînge/componente sanguine</b>					
16.1	Medicamente	Cantitatea totală de facto consumată, conform programului de asigurare, normelor stabilite și PSO aprobate de conducătorul unității serviciului de sînge responsabilă de recoltarea sîngelui/componente sanguine și producerea produselor sanguine			Pentru injectarea medicamentelor donatorilor în acordarea ajutorului medical donatorilor cu reacții și complicații în/post donare.
16.2	Seringi 2,0 ml, 5 ml, 10,0 ml și 20 ml fiecare cu 3 componente ac 21Gx1 1/2 0,8x40mm	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții efectuate la acordarea ajutorului medical donatorilor.			
16.3	Sistemă pentru transfuzia a componentelor sanguine	Numărul total de unități utilizate va fi echivalent cu numărul total de injecții efectuate la acordarea ajutorului medical donatorilor.			Pentru infuzia intravenoasă a medicamentelor donatorilor în acordarea ajutorului medical donatorilor cu reacții și complicații în/post donare.
16.4	Soluție Amoniac 25%	Cantitatea totală de facto consumată, conform programului de asigurare, normelor stabilite și PSO aprobate de conducătorul unității serviciului de sînge responsabilă de recoltarea sîngelui/componente sanguine și producerea produselor sanguine			Pentru acordarea ajutorului medical donatorilor cu reacții și complicații în/post donare.