



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE AL  
REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN  
mun. Chișinău

„27 decembrie” 2019

nr. 1491

***Cu privire la dispozitivele medicale de diagnostic in vitro și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale și criteriile de eligibilitate a acestora***

În scopul menținerii sistemului de calitate în activitatea de oferire a asistenței hemotransfuzionale, în temeiul art. 14 din Legea nr. 241/2008 „Cu privire la donarea de sânge și transfuzia sanguină”, art. 3 din Legea nr. 102/2017 „Cu privire la dispozitivele medicale”, Hotărârii Guvernului nr. 703/2018 pentru aprobarea Regulamentului privind condițiile de introducere pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic *in vitro* precum și în temeiul Regulamentului privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 694/2017,

**ORDON:**

1. Se aprobă Lista dispozitivelor medicale *in vitro* și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale (produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui de donator, producerea și validarea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine, examinarea imunohematologică a pacientului-recipient de componente sanguine) și criteriile de eligibilitate a acestora, se anexează la prezentul ordin.
2. Conducătorul Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui și conducătorii instituțiilor medico-sanitare, care participă în producerea produselor sanguine și oferirea asistenței hemotransfuzionale, vor asigura activitatea instituției/subdiviziunilor cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge, conform anexei la prezentul ordin.
3. Conducătorii Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui și Agenției Naționale de Sănătate Publică, vor

monitoriza respectarea criteriilor de eligibilitate pentru produsele diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui, producerea și validarea preparatelor diagnostice și biomedicale din sînge, conform anexei la prezentul ordin.

4. A plasa prezentul ordin pe pagina web a Ministerului Sănătății, Muncii și Protecției Sociale.
5. A publica prezentul ordin în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.
6. Se abrogă Ordinul ministrului sănătății nr. 370/2018 „privind criteriile de performanță pentru dispozitivele medicale *in vitro* și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr. 84-93, art. 396).
7. Controlul executării prevederilor prezentului ordin mi-l asum.

**Ministru**



**Viorica DUMBRĂVEANU**

**Lista**

**dispozitivele medicale in vitro și alte materiale utilizate în asigurarea securității hemotransfuzionale (produse diagnostice, reagenți de laborator, reactivi chimici, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui de donator, producerea și validarea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine, examinarea imunohematologică a pacientului-recipient de componente sanguine) și criteriile de eligibilitate a acestora**

Nr. d/o	Denumirea	Criterii de eligibilitate	
		Certificare	Cerință tehnică
1.	Reagent monoclonal anti A	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
2.	Reagent monoclonal anti B	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj</p>

			<p>securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
3.	Reagent monoclonal anti AB	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
4.	Reagent monoclonal anti A <sub>1</sub>	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>

5.	Reagent monoclonal anti D (IgM)	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
6.	Reagent monoclonal anti C	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
7.	Reagent monoclonal anti E	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p>

			<p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
8.	Reagent monoclonal anti c	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
9.	Reagent monoclonal anti e	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p>

			<p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
10.	Reagent monoclonal anti Kell	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM.  Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă  a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.  b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
11.	Card cu gel pentru identificare antigene ABO si Rhesus D	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: Pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul AB0 și Rhesus D.</p> <p>Proprietăți:  Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali anti-A, anti-B și anti-D.  Configurații prezente: Anti - A, Anti - B, Anti - AB, Anti - DVI+, Anti - DVI - și control negativ.  Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.  Forma de ambalare:  Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare). Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
12.	Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus și Kell	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul Rhesus și Kell.</p> <p>Proprietăți:  Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali în următoarele configurații:</p>

			<p>anti-C, anti-c, anti-E, anti-e, anti-Kell și control negativ.  Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.  Forma de ambalare:  Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare.  Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
13.	Card de gel pentru testul salin, enzimatic și determinare anticorpi "la rece"	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru testarea izoaglutinelor și screening de anticorpi în testul enzimatic T de 37°C și la rece T de 4°C-22 °C.  Proprietăți:  Coloane cu gel neutru.  Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.  Forma de ambalare:  Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare.  Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
14.	Card de gel cu ser antiglobulinic polispecific și soluție cu putere ionică scăzută (LISS)	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect.  Proprietăți:  Coloane cu gel ce conțin antiglobulina umană (AGU), sunt utilizate în determinare, identificare anticorpi antieritrocitari, compatibilitatea sangvină pretransfuzională și testul antiglobulinic direct (TAD).  Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.  Forma de ambalare:  Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare).  Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p>
15.	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în gel.  Proprietăți:  - pH 6,5 - 7,0.  - asigură creșterea ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;</p>

			<p>Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 500ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
16.	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH 6,5 - 7,0.</li> <li>- asigură creșterea ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;</li> </ul> <p>Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 500ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
17.	Ser antiglobulinic polispecific	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
18.	Ser antiglobulinic monospecific anti-IgG	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>conține obligatoriu anticorpi anti- IgG, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
19.	Ser antiglobulinic	Declarație de conformitate CE/SM	Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct

	monospecific anti-C3d	și/sau Certificat de conformitate CE/SM	și indirect, metoda în tub. Proprietăți: conține obligatoriu anticorpi anti- C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate. Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
20.	Reagent monoclonal anti D (IgM+IgG)	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
21.	Reagent monoclonal anti k	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual. Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de

			identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
22.	Reagent monoclonal anti Fy <sup>a</sup>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual..  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
23.	Reagent monoclonal anti Fy <sup>b</sup>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual..  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
24.	Reagent monoclonal anti Jk <sup>a</sup>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite</p>

			<p>standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
25.	Reagent monoclonal anti Jk <sup>b</sup>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
26.	Reagent monoclonal anti S	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de</p>

			identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
27.	Reagent monoclonal anti s	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG  Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.  Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.  Aspectul - fără ruloari și precipitat.  Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
28.	Pool de eritrocite test standard	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sîngelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:  1. Suspensia eritrocitară:  a) de grup sanguin 0.  b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, Jk<sup>b</sup>, S, s.  c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.  d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.  e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%  2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.  Forma de ambalare:  Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>

29.	Panel eritrocitar din 3 celule - test	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Suspensia eritrocitară: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup sanguin 0.</li> <li>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, Jk<sup>b</sup>, S, s.</li> <li>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</li> </ol> </li> <li>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</li> <li>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>
30.	Panel eritrocitar din 10 celule – test	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Suspensie eritrocitară: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) de grup sanguin 0.</li> <li>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, Jk<sup>b</sup>, S, s.</li> <li>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</li> <li>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</li> </ol> </li> <li>2. Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</li> <li>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</li> </ol>

			<p>Forma de ambalare: Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>
31.	IgG celule acoperite	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%; d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p>
32.	ID - Panel eritrocitar din 11 celule – test	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în gel.</p> <p>Proprietăți: 1. Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) concentrație – 0,8%(+/-0,1%); c) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fy<sup>a</sup>, Fy<sup>b</sup>, Jk<sup>a</sup>, Jk<sup>b</sup>, S, s; d) exprimarea antigenică homozigotă. e) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta component a fiecărei component a setului.</p>
33.	Unitiol	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpi antieritrocitari iregulari (îmuni) anti-A și anti-B și diferențiere claselor a anticorpilor (IgM sau IgG) contra antigenelor eritrocitari în sângele examinat, metoda în tub.</p>

			<p>Proprietăți: Soluție unitiol de 5%. Forma de ambalare: Fiole de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta component a fiecărei component a setului.</p>
34.	Reagent AIAT	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinări de laborator biochimice în sângele donat de donatori. Proprietăți: Metoda de determinare – fermentativă fotometrică, cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent; Material pentru investigații - ser, plasma pe EDTA. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
35.	Stripuri pentru testări biochimice	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru expunerea serului în examinarea biochimică în sângele donat de donatori. Proprietăți: din plastic, cu 15 godeuri, compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
36.	Material de control patologic	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori. Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic AIAT aplicat prin metoda fermentativă fotometrică – cinetică. Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
37.	Material de control normal	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori. Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic AIAT</p>

			<p>aplicat prin metoda fotometrică - cinetică;</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
38.	Reagent AsAT	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare –fermentativă fotometrică, cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 ml, 250ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
39.	Reagent Albumina	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea albuminei în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
40.	Reagent Bilirubina	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA;</p> <p>Capacitate de deeterminare a indicelui bilirubinei totală și directă.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125 ml, 200ml, 500ml, 600ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>

41.	Reagent Proteina totală	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică cu biuret, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
42.	Reagent Glucoza	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea glucozei în sângele uman</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică cu GOD-PAP, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
43.	Proba cu Timol	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagentului - lichid</p> <p>Reactivul 1 - Concentrat al unei soluții de timol în tampon trismaleat</p> <p>Reactivul 2-soluție de clorură de bariu 48 mmol/l</p> <p>Reactivul 3 - soluție de acid sulfuric 2,0 N</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: set livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
44.	Test Combina 3	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare</p>

			<p>parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
45.	Set de reagenți pentru detectia calitativa a ARN HCV, ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2 si ADN HBV în plasma umana	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) test calitativ multiplex pentru detectia ARN HIV, ARN HCV si ADN HBV</p> <p>b) conține control intern pentru monitorizarea performantei;</p> <p>c) metoda - Multiplex RealTime PCR;</p> <p>d) posedă enzima AmpErase care reduce potentialul contaminării;</p> <p>e) specimentul biologic: ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1 sau CP2D;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Specificitate analitica: absenta interferentei cu microorganismele sau maladii intercurrente;</p> <p>Specificitate clinica: 99,98%, inclusiv pentru pooluri (probe comasate) din cel puțin 6 probe de sânge supus testării;</p> <p>Specificitatea diagnostică a paramerilor va corespunde:</p> <p>a) caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HIV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>b) caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HCV cunoscute în lume – tip 1,2,3,4,5,6, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>c) caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HBV cunoscute în lume – tip A,B,C,D,E,F,G,H inclusiv și pentru regiunea Europei de Est;</p> <p>Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacției de testare si control, în cantități suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: set de teste, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
46.	Set de control pentru RT PCR	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii testului Multiplex RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p>

			<p>b) ser de control, pe baza serului sangelui uman;</p> <p>c) include control pozitiv pentru:</p> <p>c<sup>1</sup>) HIV-1M;</p> <p>c<sup>2</sup>) HIV-1O;</p> <p>c<sup>3</sup>) HIV-2;</p> <p>c<sup>4</sup>) HVB;</p> <p>c<sup>5</sup>) HVC;</p> <p>d) include control negativ.</p> <p>Forma de ambalare: set din 6 unitati a cate 4 tipuri de controale: 1 negativ si 3 pozitive, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
47.	Soluție pentru spalarea sistemului automat PCR	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: spalarea sistemului automat RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) gata de utilizare;</p> <p>Forma de ambalare: butelie cu volum ce va permite utilizarea eficientă a soluției în spălarea sistemului automat PCR, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
48.	Tuburi extractie	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă (modul AmpliPrep);</p> <p>b) 3 tuburi de plastic, din care unul dotat cu filtru;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*24 unitati, seturi în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
49.	Tuburi probe intrare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă (modul Hamilton/AmpliPrep);</p> <p>b) tuburi din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*24 unitati, seturi în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și</p>

			etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului
50.	Eprubete tip K	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) conuri (virfuri) din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*36 unitati, seturi în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
51.	Minituburi extractie	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) minituburi din plastic cu închidere etansa;</p> <p>Forma de ambalare: set 12*96 unitati, seturi în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
52.	Container deseuri	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: consumabile pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) container din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set din 25 bucati, 50 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului</p>
53.	Set consumabile tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) cuva din plastic;</p> <p>Forma de ambalare: set din 10 bucăți, 20 bucăți livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții</p>

			de păstrare).
54.	Set consumabile tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) folie din plastic pentru etansarea placilor codificate;</p> <p>Forma de ambalare: set din 50 bucăți, 100 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
55.	Placa de reacție codificată	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) placa din polipropilen a câte 96 celule (godeuri);</p> <p>c) codificată cu barecode;</p> <p>Forma de ambalare: set din 32 bucăți, 64 bucăți, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
56.	Con virfuri cu filtru	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea RealTime PCR;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>b) virf din plastic cu filtru, capacitatea de 1ml;</p> <p>Forma de ambalare: set din număr de bucăți, seturi în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
57.	Test pentru determinarea AgHBs, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscentă (ECLIA);</p> <p>b) determinarea calitativă a antigenului de suprafață în ser/plasmă umană ;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Sensibilitatea analitică – de la 0,04 U/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitate analitică - 100%</p> <p>Specificitatea diagnostică - 99,88% și mai mare.</p>

			<p>Testul va conține doi anticorpi: monoclonal și policlonal.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performanței testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
58.	Control de calitate AgHBs	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație monitorizarea acuratetii testului HbsAg prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Control pozitiv (ser uman ce conține HbsAg inactivat) și control negativ compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set de număr de teste, seturile în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
59.	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile - hepatita virală C.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimică cu detecție prin electrochemiluminiscentă (ECLIA);</p> <p>b) determinarea calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei C în ser/plasmă umană;</p> <p>b) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Testul va include peptide și antigeni recombinati formați de nucleu, proteine NS3 și NS4;</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitatea diagnostică - 99,84% și mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la</p>

			<p>18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), masurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
60.	Control de calitate anti HCV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii tetului imunologic anti-HCV prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Ser de control, pe baza de serului sangelui uman, în doua game de concentrație (control pozitiv si control negativ) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set de număr de teste, setrurile în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
61.	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile –sifilis.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a) imunochimica cu detectie prin electrochemiluminiscenta (ECLIA);</p> <p>b) determinare calitativa a anticorpilor totali anti-Treponema Pallidum în ser/plasmă umană.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică – 100%.</p> <p>Specificitate diagnostică – 99,88% si mai mare.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p>

			<p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Calibratorul va deține certificat de trasabilitate.</p> <p>Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
62.	Control de calitate anti Teponema Pallidum	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: monitorizarea acurateții testului anti-Treponema Pallidum prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>ser de control, pe baza de serului sangelui uman, in doua game de concentratie (control pozitiv si control negativ):</p> <p>a)compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set de număr de teste, seturile în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
63.	Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și abticipilor anti-HIV1/anti-HIV2, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea sîngelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – infecția HIV/SIDA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip reacție:</p> <p>a)imunochimica cu detectie prin electrochemiluminiscenta (ECLIA);</p> <p>b)determinare calitativă, simultană a anticorpilor anti HIV-1, grupul M și O, anti HIV-2 și a antigenului P24 a HIV-1 în ser/plasmă umană.</p> <p>c)compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Sensibilitatea în determinarea antigenului P24: <math>\leq 2</math> UI/ml.</p> <p>Sensibilitatea diagnostică - 100%.</p> <p>Specificitate analitica - inclusiv 99,92%.</p> <p>Specificitate diagnostică - 99,88%.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv a perioadei de incubare - pînă la 18 minute.</p> <p>Asigurat cu control de calitate pentru evaluarea menținerii performantei testului.</p> <p>Include calibrator, în cantități suficiente numărului indicat de teste,</p>

			<p>conform instrucțiunii de utilizare a produsului.  Calibratorul va detine certificat de trasabilitate.  Rezultatele se evaluează automat de software prin compararea semnalului electrochemiluminiscent cu semnal de nivel discriminatoriu (cut-off), măsurat anterior prin calibrare.  Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
64.	Control de calitate test Ag HIV-1 p24 si anti-HIV1/anti-HIV2	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: monitorizarea acuratetii testului pentru determinarea Ag HIV-1 p24 si anti-HIV1/anti-HIV2 prin metoda ECLIA.  Proprietăți: ser de control, pe baza de serului sangelui uman,  a) control negativ pentru Ag p24 si Ac anti-HIV.  b) control pozitiv pentru AgHIV p24  c) control pozitiv pentru Ac anti-HIV.  d) compatibil cu tehnologia existentă.  Forma de ambalare: set de număr de teste, în total seturile coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
65.	Solutie pentru generarea semnalului	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: solutie sistemica pentru generarea semnalului electrochimic pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.  Proprietăți:  a) pentru pregatirea electrozilor;  b) pentru transportarea mixului de reagenti pentru reactie;  c) spălarea microparticulelor tapetate su streptavidina.  d) generarea semnalului;  e) gata de utilizare;  f) compatibil cu tehnologia existentă.  Forma de ambalare: setul din butelii, cu volume, ce va permite utilizarea eficientă a soluției, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
66.	Solutie pentru spalarea sistemuli de detectie	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate	<p>Destinație: pentru spalarea sistemului de detectie pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p>

		CE/SM	<p>Proprietăți:</p> <p>a)spala sistemul de tuburi si celulele de masurare;</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c)compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Forma de ambalare: setul din butelii, cu volume, ce va permite utilizarea eficientă a soluției, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setuluia setului.</p>
67.	Solutie de curatare a sistemului	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: curatarea sistemului pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)solutie bazica cu proprietati bactericide;</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Forma de ambalare: set cu volume, ce va permite utilizarea eficientă a soluției, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
68.	Solutie pentru inlaturarea particulelor aferente	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: curatarea finala a sistemului pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)solutie de detergenti;</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Forma de ambalare: set cu volume, pentru numărul de testări, în total coraportat la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
69.	Solutie pentru spalari intercurente	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: spalarea sistemului la schimbarea lotului de reactiv, evitarea incrucisarii reagentilor, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)solutie detergenti cu KOH,</p> <p>b)gata de utilizare;</p> <p>c)compatibil cu tehnologia existentă.</p>

			<p>Forma de ambalare: set cu volume, pentru numărul de testări, în total coraportat la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
70.	Set de consumabile pentru metoda ECLIA	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: virfuri și cupite pentru reacție pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA;  Proprietăți:  a) din plastic;  b) compatibil cu tehnologia existentă;  Forma de ambalare: set cu număr de bucăți de virfuri și cupite, pentru numărul de testări în total coraportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
71.	Adapter pentru solutia de curatare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: suport pentru efectuarea testului prin metoda ECLIA.  Proprietăți:  a) din plastic;  b) compatibil cu tehnologia existentă.  Forma de ambalare: set cu număr de bucăți suficiente pentru funcționarea tehnologiei existente, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
72.	Suport pentru soluțiile de spălare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: suport pentru efectuarea testului prin metoda ECLIA.  Proprietăți:  a) din plastic;  b) compatibil cu tehnologia existentă;  Forma de ambalare: set cu număr de bucăți suficiente pentru funcționarea tehnologiei existente, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
73.	Soluție pentru calibrarea sistemului	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate	<p>Destinație: soluție pentru verificarea și calibrarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin</p>

		CE/SM	<p>metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) fosfat bufer;</p> <p>b) gata de utilizare;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set cu volum suficient, pentru calibrarea și funcționarea tehnologiei existente, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
74.	Soluție pentru verificarea sistemului, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: soluție pentru verificarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) gata de utilizare;</p> <p>b) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Forma de ambalare: set cu volum suficient, pentru calibrarea și funcționarea tehnologiei existente, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
75.	Soluție pentru verificarea sistemului, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: soluție pentru verificarea sistemului după efectuarea procedurilor de mentenanță, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) gata de utilizare;</p> <p>b) compatibil cu tehnologia existentă;</p> <p>Forma de ambalare: set cu volume, pentru numărul de testări, în total corăportate la numărul de examinări solicitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
76.	Celule de măsurare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: suport pentru reacție, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din metal/plastic</p> <p>b) cu conținut de celule fotometrice cu electrod de referință pentru</p>

			<p>modulul conform tehnologiei existente;</p> <p>c)compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
77.	Reșina schimbătoare de ioni	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: granule pentru demineralizarea apei, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)gata de utilizare,</p> <p>b)compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
78.	Set pentru mentenanța sistemului	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: mentenanța sistemului, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți: set de piese, compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set din 1 (una) unitate, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
79.	Set filtre pentru demineralizarea apei	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: demineralizarea apei, pentru efectuarea testelor prin metoda ECLIA.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)set de filtre;</p> <p>b) filtru cu osmoza inversa;</p> <p>c)compatibil cu sistemul de demineralizare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Forma de ambalare: set din 3 filtre, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
80.	Placa, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea grupelor sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Placă:</p>

			<p>a) din plastic alb;  b) cu 50 de godeuri;  c) godeul cu diametrul de la 20 mm pînă la 25 mm;  d) godeul cu adîncimea 1,5-2,5 mm  Dimensiuni: 29,0 cm x 19,0 cm.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
81.	Suport, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru suportul eprubetelor  Proprietăți: cu 40 găuri (4x10),  Dimensiuni:  a) înălțimea 7 cm,  b) lățimea -11,5 cm,  c) lungimea – 24 cm,  d) asigurat cu placa pentru suport la mijlocul stativului;  Tip material:  a) plastic durabil;  b) plastic rezistent la agenți chimici, dezinfectanți;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
82.	Suport, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru suportul dozatoarelor.  Proprietăți:  a) lungimea de 15 cm;  b) înălțimea 25 cm;  c) cu locuri destinate pentru nu mai puțin de 4 dozatoare;  Tip material:  a) din plastic durabil;  b) din plastic rezistent la agenți chimici dezinfectanți.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
83.	Con, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator în reacția de polimerizare în lanț, arhivarea probelor pozitive în reacția ECLIA.  Proprietăți:  a) din plastic;  b) ADN-aze, ARN-aze free;  c) cu filtru;  d) volum 0-1000 ml;  e) ambalate în cutii de plastic.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) și notificarea „DE UZ UNIC”,</p>

			“STERIL”.
84.	Con, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-200mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
85.	Con, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-1000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
86.	Con, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 0-50mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
87.	Con, tip VIII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-5000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
88.	Tub Eppendorf, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum de 2 ml;</p> <p>b) din plastic;</p> <p>c) ADN-aze, ARN-aze free;</p> <p>d) cu filet.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
89.	Tub Eppendorf, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru stocarea probelor de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum de 1,5 ml;</p> <p>b) din plastic;</p>

			<p>c) cu capac plat;</p> <p>d)capacul se va închide ermetic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>
90.	Eprubetă, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: volum 6 ml,fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, asigurată cu presiune vid și clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei eprubete.</p>
91.	Eprubetă, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p>
92.	Eprubetă, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 8ml, 9ml, 10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ</p>

			UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.
93.	Eprubetă, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 10 ml;</p> <p>b) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
94.	Eprubete, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 10 ml;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) formă conică negradată.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
95.	Eprubetă, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
96.	Eprubetă, tip VIII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator bacteriologice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) diametru-15mm;</p> <p>b) înălțimea 15cm;</p> <p>c) din sticlă neutră;</p> <p>d) termorezistentă;</p> <p>e) cu fundul rotund;</p> <p>f) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
97.	Eprubetă, tip IX	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor la producerea preparatelor diagnostice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 10 ml;</p> <p>b) sticlă neutră;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) gradată din 1,0 ml în 1,0 ml;</p> <p>e) formă conică.</p>

			<p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
<p>98.</p>	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml</p>	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.  Proprietăți:  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin:  a) 1 la număr;  b) cu un volum de 400 ml;  Containerele vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;  b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;  c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacuum;  b) dotată cu holder și ac;  c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;  d) asigurate cu clame;  e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține :  Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliate și cod numeric de identificare a acestora ;  Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurate cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurate cu clamă.  f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.  Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj</p>

			<p>securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
99.	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400/400/400 ml</p>	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.  Proprietăți:  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;  Containerele pentru transferul componentului sanguin:  a) 3 la număr;  b) fiecare cu un volum de 400 ml;  Containerele vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;  b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;  c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacum;  b) dotată cu holder și ac;  c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;  d) asigurate cu clame.  Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator asigurată:  a) cu 10 segmente aliativ și cod numeric de identificare;  b) asigurat cu clamă,  Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine va fi asigurat cu:  a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,  b) prezența codului numeric de identificare a acestora;  c) asigurate cu clamă</p>

			<p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului..</p>
100.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400/400/400 ml	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p> <p>Containerele pentru transferul componentului sanguin:</p> <p>a) 3 la număr;</p> <p>b) fiecare cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prelele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurat:</p> <p>a) cu 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare ;</p> <p>b) asigurat cu clamă,</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine va fi asigurat:</p>

			<p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,  b) prezența codului numeric de identificare a acestora;  c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
101.	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prezele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor asigurată:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența</p>

			<p>notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
102.	Sistemul de transfer a soluției din flacon de sticlă în container de plastic	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru transferul soluției din recipiente de sticlă/plastic în container de plastic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Lungimea tubului de transfer a soluției – 60cm±10cm.</p> <p>Tubulatura sistemului de transfer asigurată cu clamă;</p> <p>Diametrul intern a tubului de transfer a soluției – 3,0±0,2 mm;</p> <p>Diametrul extern a tubului de transfer a soluției – 4,0±0,5 mm;</p> <p>Acul de cuplare pentru containerul de plastic - ac polimer;</p> <p>Acul de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic - ac de inox cu diametru intern de 3,0±0,5 mm;</p> <p>Vîrfurile acului de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic va fi sub formă de unghi ascuțit, pe partea dorsală a acului – prezent cel puțin un orificiu cu diametrul de 2 mm.</p> <p>Asigurat cu mecanism de transfer a aerului cuplat la ac de inox cu diametru intern de 2,5±0,5 mm.</p> <p>Etichetele de fond asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr, lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.</p>
103.	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic;</p> <p>c) compatibilă cu tehnologia existentă.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Sistema va fi asigurată cu conexiunea la soluția NaCl și soluția</p>

			<p>anticoagulantă.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de natriu 4%;</p> <p>b) steril, apirogen;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p>Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>
<b>104.</b>	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea, deleucocitarea și procesarea sângelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p>

donat, 450/500/400 cu filtru de leucocite integrat pentru filtrarea sîngelui

Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;  
Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.  
Container pentru transferul sîngelui de leucocitat cu un volum de 500 ml;  
Containerul pentru transferul componentului sanguin cu un volum de 400 ml;  
Containerele pentru transferul sîngelui de leucocitat și de transfer a componentului sanguin, vor fi asigurate cu:  
a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;  
b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;  
c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;  
d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.  
Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;  
Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;  
Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  
a) pentru eprubetă vacum;  
b) dotată cu holder și ac;  
c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;  
d) asigurat cu clamă;  
Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.  
Tubulatura de transfer a sîngelui de leucocitat asigurat:  
a) cu filtru integrat pentru de leucocitarea sîngelui conservat;  
b) cu clamă.  
c) cu 10 segmente aliatice și cod numeric de identificare.  
Filtru de leucocite moale, pentru sînge conservat, integrat în tubul sistemului de transfer, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de  $1 \times 10^6$  într-o unitate.  
Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurată:  
a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,  
b) prezența codului numeric de identificare a acestora;  
c) asigurate cu clamă .

			<p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
105.	<p>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, 450/500/400/400 cu soluție aditivă pentru eritrocite și filtru de leucocite integrat pentru sânge</p>	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru recoltarea, deleucocitarea și procesarea sângelui uman donat și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <p>a) un volum de 400 ml;</p> <p>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de sodiu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p>

			<p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;  b) dotată cu holder și ac;  c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;  d) asigurat cu clamă;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.  Tubulatura de transfer a sîngelui deleucocitat asigurată:</p> <p>a) cu filtru integrat pentru deleucocitarea sîngelui conservat;  b) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;  c) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sînge conservat, integrat în tubul sistemului de transfer, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,  b) prezența codului numeric de identificare a acestora;  c) asigurate cu clamă.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
106.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat 450/400/400, cu filtru de leucocite integrat pentru eritrocite	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și deleucocitarea concentratului eritrocitar.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în prelele</p>

de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;

b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;

c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;

d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.

Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;

Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;

Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:

a) pentru eprubetă vacum;

b) dotată cu holder și ac;

c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;

d) asigurat cu clamă.

Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de  $1 \times 10^6$  într-o unitate;

Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.

Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine de leucocitat va conține:

a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;

b) asigurat cu clamă.

Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:

a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,

b) prezența codului numeric de identificare a acestora;

c) asigurate cu clamă

Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.

Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.

Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și

107. Sistem închis de containere de

Declarație de conformitate CE/SM

<p>plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat 450/400/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite și soluție aditivă pentru eritrocite</p>	<p>și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>deleucocitarea concentratului eritrocitar cu resuspendarea acestuia în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>un volum de 400 ml;</li> <li>soluție aditivă în volum de 100 ml</li> </ol> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</li> <li>fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ol> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>pentru eprubetă vacum;</li> <li>dotată cu holder și ac;</li> <li>integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>asigurat cu clamă.</li> </ol> <p>Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer a eritrocitelor, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine deleucocitate va conține:</p>
---	--	---

			<p>a) 10 segmente aliații și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta containerului.</p>
108.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare</p>

			<p>serie/lor;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:  a) pentru eprubetă vacum;  b) dotată cu holder și ac;  c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;  d) asigurat cu clamă.  Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.  Tubulatura de transfer a componentelor sanguine:  a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,  b) prezența codului numeric de identificare a acestora;  c) asigurate cu clamă  Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.  Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
109.	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leucotrombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.  Proprietăți:  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;  Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.  Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;  Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:  a) un volum de 400 ml;  b) soluție aditivă în volum de 100 ml  Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:  a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;  b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;  c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea</p>

			<p>tubulaturei pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacuum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <p>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) cu clamă .</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p>
110.	Soluție aditivă pentru trombocite	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru menținerea viabilității trombocitelor în procesul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Containerul reprezintă:</p> <p>a) recipient de plastic;</p> <p>b) în volum de 500 ml;</p>

			<p>c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;          Soluție din interiorul containerului:          a) sterilă și apirogenă;          b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibrul izotonic și electrolitic al trombocitelor;          c) va oferi sursă de energie;          d) va asigura menținerea pH-ului minimum 6,4 la T+22°C, la sfârșitul perioadei de depozitare (maxim 7 zile)          Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.          Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia.</p>
111.	Set de consumabile pentru colectarea trombocitelor în doză dublă, eritrocite și plasmă, fiecare în doze unitare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru colectarea de trombocite în doză dublă, eritrocite și plasmă câte o doză unitară.          Proprietățile componentelor obligatorii a setului:          Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sistemul de uz unic compatibilă cu tehnologia existentă;</li> <li>• Ac tip 16 G, cu fisura laterală;</li> <li>• Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</li> <li>• Soluție anticoagulantă:</li> </ul> <p>a) recipient de plastic,          b) volum de 500 ml;          c) sterilă, apirogenă          d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;          e) conținut de citrat de natriu, dexroză.          Sistemul va fi asigurat cu port compatibil pentru adăugarea soluțiilor aditive produse de diferiți producători.          Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;          b) dotată cu holder și ac;          c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;          d) asigurat cu clamă.          Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p>

- a) 2 la număr;
- b) racordul situat în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;
- c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.

Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:

- a) unu la număr;
- b) volum 500 ml;
- c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;
- d) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;
- e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;
- k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;

Containerul pentru colectarea și depozitarea eritrocitelor va fi asigurat:

- a) unu la număr;
- b) volum 500 ml
- c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;
- d) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;
- e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;
- k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;

Containerul pentru colectarea și depozitarea trombocitelor va fi asigurat:

- a) două la număr;
- b) volum 500 ml
- c) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;
- e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;

Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.

			<p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>
112.	Set de consumabile pentru colectarea în doză dublă a fiecărui component: trombocite și plasmă	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru colectarea de trombocite, plasmă în doză dublă.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid și dietilftalat;</p> <p>Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citaferază Trima Accel;</p> <p>Ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>Sistemul va fi asigurat cu port compatibil pentru adăugarea soluțiilor aditive produse de diferiți producători.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</p> <p>Soluție anticoagulantă:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>recipient de plastic,</li> <li>volum de 500 ml;</li> <li>sterilă, apirogenă</li> <li>asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</li> <li>conținut de citrat de natriu, dexroză.</li> </ol> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>pentru eprubetă vacum;</li> <li>dotată cu holder și ac;</li> <li>integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>asigurat cu clamă.</li> </ol> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2 la număr</li> <li>racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</li> </ol> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2 la număr;</li> <li>volum 500 ml</li> <li>două orificii, în partea superioara, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</li> <li>două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> </ol>

			<p>e) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;</p> <p>k) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>
113.	Lamele medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu tehnologia existentă de conectare și sudare sterilă a tuburilor din PVC;</p> <p>Forma de ambalare: set cu număr de lamele, în total seturi suficiente pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>
114.	Autocolante marcarea cod/bare	Certificatul de conformitate CE/ Declarația de conformitate CE sau Declarația de conformitate SM	<p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Font standard industrial C39;</p> <p>Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare;</p> <p>Termorezistente la congelare: temperatura de pînă la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de pînă la plus 37°C;</p> <p>Ușor decupabile.</p> <p>Tip: pre-printate;</p> <p>Dimensiuni: 22 mm x 32 mm;</p> <p>Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată.</p>
115.	Rulouri cu bandă continuă autocolantă	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru marcarea produselor sanguine validate;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)compatibil cu imprimanta cod/bare conformă cu tehnologia</p>

			<p>existentă;</p> <p>b)termorezistente:</p> <p>- la temperatură joasă: de la minus 25°C minus 80°C;</p> <p>- la decongelare rapidă la temperatura de pînă la plus 37°C;</p> <p>c) ușor decupabile;</p> <p>d)lățimea liniei de decupare a autocolantei pînă la 2,5 mm;</p> <p>d)dimensiuni a etichetei decupabile: 10x10cm</p> <p>Forma de livrare: rulou</p>
116.	Tampon mare îmbibat cu alcool	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p>	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - Viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare:fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p>
117.	Tampon steril	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p>	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b)grosimea pernuței– 6 mm</p> <p>Forma de ambalare:fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui</p>

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

			<p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pînă la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p>
122.	Garou	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru fixarea brațului în timpul recoltării sîngelui.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) bandă elastică/tub de cauciuc;</p> <p>b) rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante;</p> <p>c) va permite detașare ușoară (cu o singură manevră);</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p>
123.	Pencetă medicală	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: utilizată în realizarea procesului tehnologic de producere a componentelor sanguine și preparatelor biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din oțel inoxidabil;</p> <p>b) cu vîrf drept, zimțat;</p> <p>c) material rezistent la agenți chimici.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) lungimea – 200 mm,</p> <p>b) tip extra largi.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
124.	Clemă (cronțang), tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sînge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) tip - medical</p> <p>b) lungimea – 260 mm.,</p> <p>c) cu vîrf drept, fără zimți.</p> <p>d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
125.	Clemă (cronțang), tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sînge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) tip – medical</p> <p>b) lungimea – 200 mm,</p> <p>c) cu vîrf îndoit, fără zimți.</p>

			d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
126.	Foarfece	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinația: utilizate în procesul de producere a preparatelor biomedicale din sânge și diagnostice. Proprietăți: a) lungimea – 140 mm, drepte. b) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. c) tip - medical Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
127.	Cuvă, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei. Proprietăți: a) formă cilindrică negradate din plastic; b) volum – 2,0ml, c) dimensiuni: lungimea - 3,3 cm, diametrul 1,1 cm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
128.	Cuvă, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) dimensiuni: lungimea – 250 mm, lățimea - 140 mm, b) formă - reniformă. c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
129.	Cuvă, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) dimensiuni: lungimea – 150 mm, lățimea - 80 mm. b) formă – reniformă c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.
130.	Cuvă, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinația: pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți:

			<p>a) dimensiuni: lungimea – 300 mm, lățimea – 100 mm, înălțimea -15 mm,</p> <p>b) fund plat și neted.</p> <p>c) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
131.	Material de control, nivel înalt	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
132.	Material de control, de nivel scăzut	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
133.	Material de control, nivel normal	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
134.	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p>Proprietăți: compatibil tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set din 3 flacoane cu volume, în cantități suficiente pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
135.	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon cu volum suficient pentru funcționalitatea</p>

			dispozitivului existent, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
136.	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: recipient cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
137.	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacoane cu mediu nutritive:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>compatibile cu tehnologia existentă;</li> <li>din sticlă;</li> <li>dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm;</li> <li>cu capac de culoare roșie;</li> <li>lipite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în roșu și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare.</li> </ol> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>bulion tripticază soia cu suplimente pentru organismele anaerobe;</li> <li>cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO<sub>2</sub> în nitrogen;</li> <li>reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</li> </ol> <p>Sensorul colorimetric - situat în partea inferioară a flaconului.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
138.	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacoane cu mediu nutritive:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>compatibile cu tehnologia existentă;</li> </ol>

			<p>b) din sticlă;</p> <p>c) dimensiunile flaconului cu lungimea 12 cm și diametrul 3,4 cm;</p> <p>d) cu capac de culoare albastră;</p> <p>e) învelite cu o folie de plastic, cu o etichetă colorată în albastru și gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare;</p> <p>Flacoanele nu necesita aerare înainte de introducerea în aparat;</p> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <p>a) bullion tripticaza soia cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO<sub>2</sub> în aer;</p> <p>b) senzorul colorimetric este situat în partea inferioara a flaconului;</p> <p>c) reagenți gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
139.	Set de reagenți pentru determinarea activităților factorului VIII în componente sanguine	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % și mai mare;</p> <p>Coefficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;</p> <p>Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
140.	Plasmă de control pentru nivel patologic a sistemului de hemostază	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta</p>

141.	Plasmă de control pentru nivel patologic înalt a sistemului de hemostază	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>flaconului.</p> <p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată,</p> <p>Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200% și mai mare;</p> <p>Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;</p> <p>Variația indicelui de activitate a factorului VIII față de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
142.	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază, obligator a activității factorului VIII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul calității la determinarea activității factorului VIII în ser/plasmă umană de donator și preparate sanguine.</p> <p>Proprietăți: plasmă stabilizată și liofilizată;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
143.	Set pentru determinarea fibrinogenului	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea factorilor de coagulare</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotocolorimetrică;</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>a) trombin liofilizat- 1 fl</p> <p>b) concentrat bufer imidazol (5ml)-1 fl</p> <p>c) plasma de control testată după fibrinogen -1 fl</p> <p>Prezența obligatorie a materialului de control normal și pathologic.</p> <p>Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
144.	Set pentru determinarea Hemoglobinei	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in-vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>a) Reagent transformatic (<math>\text{NaHCO}_3 + \text{K}_3[\text{Fe}(\text{CN})_6]</math>)</p>

			<p>b) Acetonanhidrid, 3 fl</p> <p>c) Soluția de calibrare a hemoglobinei cu concentrația 120g/l, 1fl -2ml</p> <p>Material pentru investigații -componente sînge.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivile 98/79 EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
145.	Standard titru pH metru	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>Tetraoxalat de Potasiu (<math>\text{KH}_3(\text{C}_2\text{O}_4)_2 \times 2\text{H}_2\text{O}</math>) 1,65</p> <p>Hidrotartrat de Potasiu (<math>\text{KHC}_4\text{H}_4\text{C}_6</math>) 3,56</p> <p>Hidroftalat de Potasiu (<math>\text{KHC}_8\text{H}_4\text{O}_4</math>) 4,01</p> <p>Bihidrofosfat de Potasiu (<math>\text{KH}_2\text{PO}_4</math>) sau</p> <p>Hidrofosfat de Sodiu (<math>\text{Na}_2\text{HPO}_4</math>) 6,86</p> <p>Tetraborat de sodiu decahidrat <math>\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \times 10\text{H}_2\text{O}</math> 9,18</p> <p>Hidroxid de Calciu (<math>\text{Ca}(\text{OH})_2</math>) 12,43</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivile EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare, număr).</p>
146.	Set pentru determinarea glucozei	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml</p> <p>b) Reagent N2, 1fl x 100ml</p> <p>c) Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml</p> <p>Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
147.	Set pentru electroforeză	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>a) Bufer SPE -3 fl (3x100 ml bufer concentrat),</p> <p>b) Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml)</p> <p>c) Hîrtie de filtru 2 x 10 buc</p> <p>d) Aplicator 2x10 buc</p> <p>e) Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p> <p>Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot,</p>

			seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
148.	Ser liofilizat din sânge de iepure sau oaie	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea imunoelectroforezei contra serurilor proteice în sângele uman.</p> <p>Proprietăți: obținut din sânge de iepurilor sau oaie, masa (compoziție) liofilizată, poroasă, culoare de la alb-sur până la roz-galbui.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în fiole de 1 ml, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>
149.	Set pentru determinarea factorului Willebrand	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea activității factorului Willebrand în componentele sanguine la coagulometru;</p> <p>Proprietăți: setul va conține obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activității factorului Willebrand în componentele sanguine, compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Activitatea 100 UI/unitate și mai mare;</p> <p>Coeficient de variație a rezultatului de apreciere a factorului – nu mai mic 100UI/unitate;</p> <p>Variația indicelui de activitate a factorului Willebrand față de indicatorul constatat în testare – nu mai mic 100UI/unitate.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>
150.	Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul la determinarea activității parametrilor hemostazei (pentru determinarea fibrinogenului prin metoda Clausului în plasmă umană de donator și în crioprecipitat).</p> <p>Proprietăți: plasmă umană stabilizată și liofilizată;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe flacon.</p>
151.	Toxin stafilococic	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți: Lichid a) transparent de culoare galbenă;</p>

			<p>b) fără incluziuni mecanice;  c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure;  d) pentru test în vitro;  Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;  Forma de ambalare: Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>
152.	Standard anti alfa-stafilolizin	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;  Proprietăți:  a) soluție incoloră;  b) fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml.  Forma de ambalare: flacoane cu volume, în total suficiente coraportului de examinare solicitate, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.”</p>
153.	Anatoxin antistafilococic	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.  Proprietăți:  Suspensie  a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,  b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;  Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;  Forma de ambalare: fiole/flacon a cîte 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta fiolei/flaconului.</p>
154.	Stripuri B.Stearothermophilus	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării.  Proprietăți:  Indicator  a) biologic;  b) din hîrtie sub formă de benzi.  Temperatură de sterilizare: plus, 121°C, 132°C, 180°C.  Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de</p>

			producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".
155.	Casete sterile	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilității microaerofolorei în boxa sterilă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Casete (cutii)</p> <p>a) compatibile cu tehnologia existentă;</p> <p>b) din masă plastică;</p> <p>c) dimensiuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- diametru 105 mm</li> <li>- adâncimea 125 mm</li> <li>- înălțimea 255 mm</li> </ul> <p>e) sterile;</p> <p>d) incolore.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj separat de polietilenă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
156.	Ace getabile pentru seringi	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru venepuncție.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) sterile;</p> <p>b) apirogene,;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) dimensiuni-21Gx1<sub>1/2</sub> 0,8x40</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile "STERIL", "DE UZ UNIC".</p>
157.	Magniți	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru amestecul reactivelor în investigarea funcției hemostatice a sistemului de coagulare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) formă cilindrică;</p> <p>b) lungimea 0,5 cm</p> <p>c) din metal</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj de masă plastică, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
158.	Cutia Petri	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul la sterilitate a materialelor consumabile utilizate și a condițiilor în procesul de producere preparatelor biomedicale din sânge.</p>

			<p>Proprietăți:  Cutii  a) din masă plastică  b) incolore  c) sterile  d) dimensiuni:  - diametru 90 mm  - înălțimea 15 mm</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj separat de polietilenă cîte o unitate, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificările "DE UZ UNIC", "STERIL în interior".</p>
159.	Lamele de obiectiv	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru examinările microscopice a lichidelor biologice.</p> <p>Proprietăți:  a) sticlă subțire,;  b) de formă dreptunghiulară;  c) Dimensiuni 2,5cm x 7,5cm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
160.	Pipete Pasteur	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru dozarea serului și reactivilor de cantități corespunzătoare la examinările de laborator</p> <p>Proprietăți:  a) din sticlă transparentă;  b) nesterilă;  c) volum 3ml</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
161.	Pipetă, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:  a) din sticlă transparentă;  b) nesterile;  c) gradată;  d) volum 0,1 ml</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
162.	Pipetă, tip II	Certificatul de conformitate CE/ Declarația de conformitate CE sau SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:  a) din sticlă transparentă;  b) nesterile;  c) gradată;</p>

			<p>d)volum 0,2 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
163.	Pipetă, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 1 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
164.	Pipetă, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 2 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
165.	Pipetă, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 5 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
166.	Pipetă, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea însămînțărilor bacteriologice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 10 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
167.	Pipetă, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunoematologice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic transparent;</p> <p>b) nesterile;</p>

			<p>c) gradată;</p> <p>d) volum 1 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
168.	Pîlnie	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinația: pentru pregătirea reactivelor chimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din sticlă transparentă;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) diametrul 3 ml;</p> <p>d) fund conic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
169.	Arzător de laborator	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru flambarea instrumentelor în procedura de colectarea și însămînțare a lavajelor la sterilitate.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Rezervuarul</p> <p>a) de sticlă;</p> <p>b) formă rotundă;</p> <p>c) volum 100ml;</p> <p>d) partea de sus a rezervuarului sub formă de gît;</p> <p>e) asigurat cu capac;</p> <p>Capacul -asigurat cu tub pentru fitil;</p> <p>Fitilul:</p> <p>a) din bumbac;</p> <p>b) diametrul de la 4,8mm pînă la 6,4mm;</p> <p>c) forma plată.</p> <p>Greutatea arzătorului nu mai mare de 0,25 kg</p> <p>Înălțimea arzătorului nu mai mare de 120mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
170.	Soluție NaCl	<p>Certificat de înregistrare în Nomenclatorul de stat (național) al medicamentelor</p>	<p>Destinație: pentru infuzie intravenoasă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) sterilă;</p> <p>b) apirogenă;</p> <p>c) pentru infuzie intravenoasă;</p> <p>d) concentrație NaCl 0,9%;</p> <p>Aspectul - va permite verificarea vizuală a aspectului produsului înainte de desigelar și conexiunea la ac de polimer.</p> <p>Forma de ambalare: recipient din plastic, volum 500 ml, asigurat cu accesoriu de fixare pe suport, cu inscripții informative obligatorii:</p>

			denumirea produsului, lotul, steril, apirogen, pentru infuzie intravenoasă.
171.	Alcool etilic 96%	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.).</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) corespunde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V);</p> <p>b) densitate relativă 0,805-0,812;</p> <p>c) aciditate (acid acetic) <math>\leq 30</math> ppm;</p> <p>d) absorbanta – conform Ph. Eur.;</p> <p>e) metanol <math>\leq 200</math> ppm;</p> <p>f) acetaldehidă+acetal <math>\leq 10</math> ppm;</p> <p>g) benzen <math>\leq 2</math> ppm;</p> <p>h) impurități sumar <math>\leq 300</math> ppm;</p> <p>i) reziduu la evaporare <math>\leq 25</math> ppm.</p> <p>Forma de ambalare: în vrac.</p>
172.	Flacoane, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 5 ml, total nu mai mult de 12 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>19,8 \pm 0,3/0,4</math> mm;</p> <p>Interior <math>12,9 \pm 2</math> mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6/0,8</math> mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>40,2 \pm 0,9</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
173.	Flacoane, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametrul gâtului flaconului: Exterior <math>19,8 \pm 0,3/0,4</math> mm;</p> <p>Interior <math>12,9 \pm 2</math> mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6/0,8</math> mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>55 \pm 0,9</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I;</p>

			<p>Rezistent la temperatura plus 180°C;          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
174.	Flacoane, tip III	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml.          Diametrul gâtului flaconului:          Exterior 19,8±0,3/0,4mm;          Interior 12,9±2mm;          Diametrul flaconului: 26,5±0,6/0,8mm          Înălțimea flaconului: 63 ±1 mm;          Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I;          Rezistent la temperatura plus 180°C;          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
175.	Flacoane, tip V	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Volum 50 ml ± 5%.          Diametrul gâtului flaconului:          Exterior 34 ± 1mm;          Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;          Diametrul flaconului: 40 ±1 mm          Înălțimea flaconului: 90 ±1,2 mm;          Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradatie pronunțată de nivel a volumului;          Rezistent la temperatura plus 180°C;          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
176.	Flacoane, tip VI	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Volum 100 ml ± 5%.          Diametrul gâtului flaconului:          Exterior 34 ± 1mm;          Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;</p>

			<p>Diametrul flaconului: <math>50 \pm 1</math> mm  Înălțimea flaconului: <math>105 \pm 1,2</math> mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;  Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
177.	Flacoane, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.  Proprietăți:  Volum <math>250</math> ml <math>\pm 5\%</math>  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior <math>34 \pm 1</math> mm;  Interior <math>25 \pm 0,2/0,5</math> mm;  Diametrul flaconului: <math>58 \pm 1,2</math> mm  Înălțimea flaconului: <math>160 \pm 1,6</math> mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;  Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
178.	Flacoane, tip VIII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.  Proprietăți:  Volum <math>450</math> ml <math>\pm 5\%</math>.  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior <math>34 \pm 1</math> mm;  Interior <math>25 \pm 0,2/0,5</math> mm;  Diametrul flaconului: <math>79 \pm 1,2</math> mm  Înălțimea flaconului: <math>165 \pm 1,6</math> mm;  Materialul de bază:  a) sticlă transparentă neutră;  b) clasa I;  c) gradație pronunțată de nivel a volumului.  Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>

179.	Flacoane, tip IX	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml;  Diametrul gâtului flaconului; Exterior <math>12,0 \pm 0,1</math>mm;  Interior <math>8,0 \pm 0,1</math>mm;  Înălțimea flaconului: <math>35,0 \pm 0,5</math>mm;  Materialul de bază:  a) sticlă transparentă neutră;  b) clasa I.</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
180.	Fiole, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 3 ml.  Total nu mai mult de 4,5 ml;  Materialul de bază:  a) sticlă transparentă neutră;  b) clasa I.</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
181.	Fiole, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru ambalarea produselor biomedicale din sânge (peliculă izogenă de fibrină)</p> <p>Proprietăți:  Volum 20ml.  Calitatea sticlei – sticlă transparentă neutră, clasa I;  rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p>
182.	Dopuri, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Materialul de bază:  a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p>

			<p>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;  Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.  Dimensiunile dopului:  a) diametrul interior al gîtului flaconului - 12,5 mm.  b) diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p>
183.	Dopuri, tip II	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare.  Proprietăți:  Materialul de bază:  a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;  b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;  Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.  Dimensiunile dopului:  a) diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm.  b) diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;  Prezintă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p>
184.	Dopuri, tip III	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.  Proprietăți:  Materialul de bază:  a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;  b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;  Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.  Dimensiunile dopului:  a) diametrul interior al gîtului flaconului - 25,0 mm.  b) diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0 mm.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p>
185.	Dopuri, tip IV	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru butelii utilizate la filtrarea soluțiilor biologice.  Proprietăți:  Materialul de bază:  a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;  b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p>

			<p>Rezistent la temperatura plus 132°,          Dimensiunile dopului:          a) diametru sus - 60mm.          b) diametrul jos - 40mm.          c) înălțimea - 60mm.          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate.</p>
186.	Dopuri, tip V	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Materialul de bază:          a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;          b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;          Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.          Dimensiunile dopului:          a) diametrul interior al gîtului flaconului – 8,0 mm.          b) diametrul exterior al gîtului flaconului – 12,0 mm;          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p>
187.	Pesare, tip I	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Material de bază: aluminiu;          Pregătite pentru sterilizare.          Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 20,0 mm.          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
188.	Pesare, tip II	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.          Proprietăți:          Material de bază: aluminiu;          Pregătite pentru sterilizare.          Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.          Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr</p>

189.	Pesare, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	lot/serie). Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Material de bază - aluminiu; Pregătite pentru sterilizare. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).
190.	Pesar tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La scoaterea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integru pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru de 34 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).
191.	Pesar, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge. Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integru pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).
192.	Pesar, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM	Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor

		și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd strilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p>
193.	Pahar, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b)de formă cilindrică;</p> <p>c) cu cioc;</p> <p>d) clasificat H-1-1000;</p> <p>e) gradată din 100ml în 100ml.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
194.	Pahar, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b)de formă cilindrică;</p> <p>c) cu cioc;</p> <p>d) clasificat H-1-500;</p> <p>e) gradată din 100ml în 100ml.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a) sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
195.	Pahar, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p>

		CE/SM	<p>a) fund plat;  b) de formă cilindrică;  c) cu cioc;  d) clasificat H-1-100;  e) gradată din 25ml în 25ml.  Materialul de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
196.	Pahar, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;  b) de formă cilindrică;  c) cu cioc;  d) clasificat H-1-250;  e) gradată din 25ml în 25ml.  Materialul de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
197.	Pahar, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;  b) de formă cilindrică;  c) cu cioc;  d) clasificat H-1-150;  e) gradată din 25ml în 25ml.  Materialul de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
198.	Pahar, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;</p>

			<p>b) de formă cilindrică;  c) cu cioc;  d) clasificat H-1-50;  e) gradată din 10ml în 10ml.  Materialul de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
199.	Retortă, tip I	<p>Declarație de conformitate CE/SM  și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;  b) de formă conică;  c) volum 3000ml;  d) gradată de la 1,0 lit, din 500ml în 500ml.  Material de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
200.	Retortă, tip II	<p>Declarație de conformitate CE/SM  și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;  b) de formă conică.  c) volum 1000ml, gradată din 200ml în 200ml.  Material de bază:  a) sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
201.	Retortă, tip III	<p>Declarație de conformitate CE/SM  și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a) fund plat;  b) de formă conică.  c) volum 25ml, gradată din 5ml în 5ml.  Material de bază:  a) sticlă neutră;</p>

			<ul style="list-style-type: none"> <li>b) termorezistentă;</li> <li>c) incoloră.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
202.	Retortă, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) fund plat;</li> <li>b) de formă conică.</li> <li>c) volum 50ml, gradată din 10ml în 10ml.</li> </ul> <p>Material de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sticlă neutră;</li> <li>b) termorezistentă;</li> <li>c) incoloră.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
203.	Retortă, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) fund plat;</li> <li>b) de formă conică.</li> <li>c) volum 100ml, gradată din 10ml în 10ml.</li> </ul> <p>Material de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sticlă neutră;</li> <li>b) termorezistentă;</li> <li>c) incoloră.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
204.	Retortă, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) fund plat;</li> <li>b) de formă conică.</li> <li>c) volum 150ml, gradată din 10ml în 10ml.</li> </ul> <p>Material de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sticlă neutră;</li> <li>b) termorezistentă;</li> <li>c) incoloră.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
205.	Retortă, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) fund plat;</li> </ul>

			<p>b) de formă conică.  c)volum 200ml, gradată din 10ml în 10ml.  Material de bază:  a)sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
206.	Retortă, tip VIII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a)fund plat;  b) de formă conică.  c)volum 250ml, gradată din 10ml în 10ml.  Material de bază:  a)sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
207.	Retortă, tip IX	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a)fund plat;  b) de formă conică.  c)volum 500ml, gradată din 50ml în 50ml.  Material de bază:  a)sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
208.	Retortă, tip X	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.  Proprietăți:  a)fund plat;  b) de formă conică.  c)volum 2000ml, gradată din 200ml în 200ml.  Material de bază:  a)sticlă neutră;  b) termorezistentă;  c) incoloră.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător</p>

209.	Borcan	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>Destinație: pentru păstrarea materiei prime în procesul de producere a produselor diagnostice</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Gîtul cu diametrul 80mm.</p> <p>Asigurat cu capac rotativ care se va închide ermetic.</p> <p>Volum 1,5 lit.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a) din sticlă;</p> <p>b) compatibilă cu soluții proteice și reagenți chimici;</p> <p>c) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
210.	Butelie, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru păstrarea materiei intermediare în procesul de producere a produselor diagnostice sanguine</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) cu gît;</p> <p>b) asigurat cu capac rotativ care se va închide ermetic.</p> <p>c) volum 2,0 lit, gradată din 200ml în 200ml</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a) sticlă gradată;</p> <p>b) întunecată;</p> <p>c) compatibilă cu soluții proteice și reagenți chimici;</p> <p>d) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
211.	Butelie, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru păstrarea soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 0,05 lit, negradată.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a) sticlă întunecată;</p> <p>b) compatibilă cu soluții proteice;</p> <p>c) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
212.	Butelie, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru păstrarea materiei intermediare în procesul de producere a produselor diagnostic sanguine</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 0,1 lit, gradată din 10 ml în 10 ml</p> <p>Materialul de bază:</p>

			<p>a) sticlă incoloră;  b) compatibilă cu soluții proteice;  c) rezistent la temperatura de 100°C.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
213.	Butelie, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: utilizate în procesul de filtrare sterilă a preparatelor biomedicale sanguine.  Proprietăți:  a) cu capac de plastic;  b) din sticlă incoloră;  c) compatibilă cu soluții proteice.  Volum 10 litri, negradată  Rezistent la presiune de 2 atmosfere și la dezinfecția cu agenți chimici.  Diametrul gâtului buteliei:  a) exterior 58 ± 1,0mm.  b) interior 43 ± 1,0mm.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
214.	Butelie, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator.  Proprietăți:  Volum 0,5 lit, gradată din 10 ml în 10 ml  Materialul de bază:  a) sticlă gradată;  b) transparent;  c) compatibilă cu soluții proteice;  d) rezistent la temperatura de 100°C,  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
215.	Cilindru, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator  Proprietăți:  Volum 1,0 lit, gradată din 100 ml în 100 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, transparentă.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
216.	Cilindru, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator  Proprietăți: volum 25 ml, gradată din 5ml în 5ml  Materialul de bază:  a) sticlă neutră;  b) transparentă.  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător</p>

217.	Cilindru, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>Destinație: pentru examinările de laborator</p> <p>Proprietăți:  Volum 50 ml, gradată din 5ml în 5ml.  Materialul de bază:  a)sticlă neutră;  b) transparentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
218.	Cilindru, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator</p> <p>Proprietăți:  Volum 100 ml, gradată din 10ml în 10ml  Materialul de bază:  a)sticlă neutră;  b) transparentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
219.	Cilindru, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator</p> <p>Proprietăți:  Volum 250 ml, gradată din 10ml în 10ml.  Materialul de bază:  a)sticlă neutră;  b) transparentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
220.	Cilindru, tip VI	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru examinările de laborator</p> <p>Proprietăți:  Volum 500 ml, cu gradații din 10ml în 10ml.  Materialul de bază:  a)sticlă neutră;  b)transparentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
221.	Tub, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:  Tub de silicon de uz farmaceutic.  Dimensiuni:  a)diametrul intern – 9,5 mm.  b)diametrul extern - 15,9 mm.</p>

			<p>Rezistent la reagenți chimici.          Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
222.	Tub, tip II	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.          Proprietăți:          Tub de silicon de uz farmaceutic          Dimensiuni:          a) diametrul intern – 9 mm          b) diametrul extern - 12 mm.          Rezistent la reagenți chimici.          Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
223.	Tub, tip III	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.          Proprietăți:          Tub de silicon de uz farmaceutic          Dimensiuni:          a) diametrul intern – 4 mm          b) diametrul extern - 5 mm.          Rezistent la reagenți chimici.          Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
224.	Furtun, tip I	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p>	<p>Destinația: se utilizează la filtrarea centrifugatului sub presiune.          Proprietăți:          furtunuri transparente,          flexibile (chiar și la minus 43°C)          rezistente la substanțe anorganice.          Dimensiuni:          a) diametrul ID – 2,4 mm.          b) diametrul OD – 5,6 mm.          c) grosime perete tub – 1,6 mm.          d) raza minimă de îndoire - 6,4 mm          e) presiune maximă la T+22° - 3,8 atm          Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare)”</p>

225.	Furtun, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID-8,0 mm. b) diametrul OD-11,2 mm. c) grosime perete tub-1,6 mm. d) raza minimă de îndoire-31,2 mm e) presiune maximă la T+22° - 0,5 atm f) presiune maximă T+71° - 0,4 atm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
226.	Furtun, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID-1,6 mm. b) diametrul OD-2,4 mm. c) grosime perete tub-4,8 mm. d) raza minimă de îndoire-6,2 mm e) presiune maximă la T+22° - 1,5 atm f) presiune maximă T+71° - 1,4 atm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare)."</p>
227.	Furtun, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID-8,0 mm. b) diametrul OD-14,4 mm. c) grosime perete tub-3,2 mm. d) raza minimă de îndoire-22,0 mm e) presiune maximă la T+22° - 2,4 atm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot,</p>

228.	Furtun, tip VII	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>seria, condiții de păstrare).</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți: Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni: a) diametrul ID-8,0 mm. b) diametrul OD-12,8 mm. c) grosime perete tub-2,4 mm. d) raza minimă de îndoire-15,6 mm e) presiune maximă la T+22° - 0,7 atm f) presiune maximă T+71° - 0,6 atm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
229.	Casetă Pellicon 2	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de ultrafiltrare și concentrare a produselor biomedicale din singe</p> <p>Proprietăți: a) biomax 10; b) NMWL (Daltoni)-10,00 c) capacitatea 2,5 m<sup>2</sup> d) dotat cu 2 garnituri din silicon pentru utilizarea între casete în timpul filtrării.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) casete în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
230.	Suport Pellicon 2	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de ultrafiltrare și concentrare a produselor biomedicale din singe.</p> <p>Proprietăți: a) plastina de sus; b) plastina de jos c) robinet de intrare și esire a produsului d) robinet de esire a permeatului e) manometre pe linia de intrare și esire f) supapa de protecție g) magistralele (furtune) h) conexiunile farma la toate etapele</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) casete în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>

231.	Furtun de vacuum	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: se utilizează pentru conectarea pompei de vid, în procesul de producere a preparatelor biomedicale sanguine și diagnostice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 6,0mm;</p> <p>b) diametrul extern - 18,0 mm.</p> <p>Material – cauciuc, de uz farmaceutic.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici și presiunea de 2,0 atm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
232.	Prefiltru, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
233.	Prefiltru, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 142 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
234.	Filtru, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența</p>

			notificării “DE UZ UNIC”.
235.	Filtru, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 142 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 50 bucăți. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
236.	Filtru, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GVWP;</p> <p>c) diametrul – 293 mm;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
237.	Filtru, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GWPV;</p> <p>c) diametrul – 142 mm;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
238.	Capsulă pentru suport de filtrare, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) capsule C<sub>0</sub>HC 1,1 m<sup>2</sup>;</p> <p>b) garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe</p>

			care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.
239.	Capsulă pentru suport de filtrare, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule CE 25 1,4 m<sup>2</sup>;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
240.	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A<sub>1</sub>HC1,1 m<sup>2</sup>;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
241.	Capsulă pentru suport de filtrare, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A<sub>1</sub>HC 0,55m<sup>2</sup>;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
242.	Filtru pentru purificarea apei, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Prepak L1</p> <p>b) PRPKOLS1</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte o bucată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
243.	Filtru pentru purificarea apei, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p>

			<p>a) Progard TL1 C/2 b) PROGTLCS1</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte o bucată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
244.	Filtru pentru purificarea apei, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a apei de rețea pînă la intrarea în dispozitivul de purificare conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Q-Gard TL1 b) QGARDTL01</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte o bucată. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
245.	Filtru pentru ultrapurificarea apei, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Ion-Ex cartridge b) CPMB02202</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
246.	Filtru pentru ultrapurificarea apei, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) SUPER-C 22 b) CDFC02203</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 3 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
247.	Filtru pentru ultrapurificarea apei, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Durapor Cartidge b) CVDI02TPE</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 3 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
248.	Azopiram	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.</p> <p>Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid</p>

			<p>clorhidric.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p>
249.	Acetat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinării de laborator</p> <p>Proprietăți: solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic.</p> <p>Formula chimică - <math>\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}</math>.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare).</p>
250.	Hidroxid de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: solid, alb, miros –indoor (<math>\leq 100\%</math>).</p> <p>Formula chimică – NaOH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
251.	Glucosa – monohidrat D+	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge, conservantul Cotcenco și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică: <math>\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 \times \text{H}_2\text{O}</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare).</p>
252.	Clorură de calciu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, higroscopic, fără miros.</p> <p>Formula chimică – <math>\text{Ca Cl}_2</math>,</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
253.	Acid acetic glacial	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor cu miros înțepător de oțet,</p> <p>Formula chimică – <math>\text{CH}_3\text{COOH}</math></p> <p>Conținutul de acid acetic nu mai puțin de 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>

254.	Azid de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant 0AB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: <math>\text{NaN}_3</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
255.	Acid clorhidric concentrat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH-ului.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p>Formula chimică: HCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
256.	Caprilat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: se întrebuințează ca stabilizator la producerea Albuminei.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: <math>\text{C}_8\text{H}_{15}\text{NaO}_2</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
257.	Clorură de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
258.	Hidrogenocarbonat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică <math>-\text{NaHCO}_3</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
259.	Acid aminoacetic (glicocol, glicină)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor și producerea imunoglobulinelor.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: <math>\text{C}_2\text{H}_5\text{NO}_2</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula</p>

260.	Citrat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare. Destinație: pentru pregătirea soluției tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate și pentru a evita coagularea sîngelui în realizarea examinărilor de laborator. Proprietăți: pulbere de culoare albă sau cristale incolore fără miros, chimic curată. Formula chimică: $C_6H_5Na_3O_7$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
261.	Glicerină	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru producerea peliculei izogene de fibrină. Proprietăți: vîscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestică bine cu apa, chimic curată. Formula chimică: $C_3H_5(OH)_3$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
262.	Soluție de Colodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru pregătirea metalexului. Proprietăți: lichid vîscos de culoare slab gălbue sau transparent. Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
263.	Albastru de metilen	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant . Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră. Formula chimică: $C_{16}H_{18}ClN_3S$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
264.	Albastru de trypan	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant . Proprietăți: Praf de culoare albastră. Formula chimică: $C_{34}H_{24}N_6Na_4O_{14}S_4$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
265.	Eosin	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant. Proprietăți: Praf de culoare roșie. Formula chimică: $C_{20}H_6Br_4Na_{205}+C_{20}H_8Br_2Na_{205}$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de

			plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare
266.	Pudră de aluminiu (Metalex)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru pregătirea metalexului.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare metalică.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
267.	Amoniac, 10%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru acordarea primului ajutor.</p> <p>Proprietăți: soluție de culoare stăvezie, chimic curată.</p> <p>Formula chimică - <math>\text{NH}_4\text{OH}</math></p> <p>Concentrația: 10%.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p>
268.	Amoniac soluție 25%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros -înțepător, concentrația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică - <math>\text{NH}_4\text{OH}</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
269.	Acid Azotic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid încolor sau slab galbui, caracteristic sufocant, înțepător</p> <p>Formula chimică - <math>\text{HNO}_3</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
270.	Roșu de metil	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare roșie, masa mol-269.31g/mol;</p> <p>Formula chimică - <math>\text{C}_{15}\text{H}_{15}\text{N}_3\text{O}_2</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
271.	Eriohrom negru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Numar: CAS 1787-61-7; EC 217-250-3</p>

		decembrie 2006 (REACH).	Proprietăți: pulbere de culoare negru, masa mol-461.38g/mol; Formula chimică – $C_2OH_{12}NaO_s$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
272.	Oxalat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: solid albă, fără miros, masa mol-133.999 g/mol; Formula chimică – $Na_2 C_2O_4$ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
273.	Acid clorhidric soluție 37%	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, concentrați 37% Formula chimică – HCl Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
274.	Acid clorhidric 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, concentrați 0,1N Formula chimică – HCl Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
275.	Hidroxid de sodiu soluție 0,2N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator Proprietăți: Soluție, alb, miros – indoor, 0,2mol/l Formula chimică – NaOH Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
276.	Fenolftalein	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale albe sau slab galbue, fără miros, puțin solubil în apă, solubil în alcool. Formula chimică – $C_{20}H_{14}O_4$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
277.	N,N-Difenilamin	Fișa tehnică de securitate conform	Destinație: Pentru examinări de laborator.

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.</p> <p>Formula chimică – <math>C_6H_5NHC_6H_5</math>.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
278.	Oxalat de amoniu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid în color, solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>(COONH_4)_2 \times H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
279.	Acid de oxalat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – <math>(COOH)_2 \times 2H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
280.	Acid de oxalat, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – <math>(COOH)_2 \times 2H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
281.	Agar	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: Pentru examinărilor de laborator</p> <p>Proprietăți: Pulbere sau o platină alb-gălbuie.</p> <p>Conține aproximativ 1,5–4% săruri minerale, 10–20% apă și 70–80% polizaharide, care conțin D- și L-galactoze, 3,6-anhidrogalactoze, pentoze, D-glucuronic și acizi piruvici, fără agaroză și agaropectină.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
282.	Clorură de cobalt	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Solid culoare roșie sau violet-roșie, miros inodor ușor solubil în apă și alcool.</p> <p>Formula chimică – <math>CoCl_2 \times 6H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele</p>

			EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
283.	Clorură de bariu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>BaCl_2 \cdot 2H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
284.	Clorură de Potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – KCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
285.	Clorura de amoniu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>NH_4Cl</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
286.	Sulfat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor spre alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>K_2SO_4</math></p> <p>Conținutul: nu mai puțin 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
287.	Bicromat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid portocaliu, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>K_2Cr_2O_7</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
288.	Trilon B	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolor ușor solubile în apă</p> <p>Formula chimică – <math>C_{10}H_{14}N_2Na_2O_8</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
289.	Colorant Amido-negru 10B	Fișa tehnică de securitate conform	Destinație: Pentru examinări de laborator.

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Proprietăți: Solid, de culoare neagră, conținutul min.80%</p> <p>Formula chimică – <math>C_{22}H_{14}N_6Na_2O_9S_2</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
290.	Colorant Bromfenol albastru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid de culoare maro deschis, miros fenolic, solubilă în alcool și soluție bazică, insolubil de apă.</p> <p>Formula chimică – <math>C_{19}H_{10}Br_4O_5S</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
291.	Sulfat de sodiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>Na_2SO_4</math>,</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
292.	Iodat de potasiu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid incolor, fără miros, ușor solubile în apă</p> <p>Formula chimică – KI</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
293.	Metanol	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, miros asemnator alcoolului.</p> <p>Formula chimică – <math>CH_3OH</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
294.	Glicerină	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, fără miros</p> <p>Formula chimică – <math>CH_2OH-CHOH-CH_2OH</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
295.	Acid sulfuric	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, fără miros.</p> <p>Formula chimică – <math>H_2SO_4</math></p> <p>Concentrația: 95,6%</p>

			Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
296.	Acid sulfuric, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid uleios transparent, incolor.</p> <p>Formula chimică – <math>H_2SO_4</math></p> <p>Concentrația: 95,6%</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
297.	Iod cristalic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid gri-închis, miros înțepător</p> <p>Formula chimică – <math>I_2</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
298.	Acid carbolic (Fenol)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, miros caracteristic.</p> <p>Formula chimică – <math>C_6H_5OH</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
299.	Acid tricloracetice	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, miros înțepător.</p> <p>Formula chimică – <math>CCl_3COOH</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
300.	Reactiv Nessler	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – <math>K_2[HgI_4] \cdot x2H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
301.	Sulfat de cupru	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale culoare albastră, fara miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>CuSO_4 \cdot x5H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>

302.	Pepsin	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare albă sau galbenă, miros specific solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.)</p>
303.	Acetat de plumb	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător</p> <p>Formula chimică – <math>C_4H_6O_4Pb_x3H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
304.	Carbonat de calciu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – <math>CaCO_3</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
305.	Oxid de calciu	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, de culoare albă, fără miros.</p> <p>Formula chimică – <math>CaO</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
306.	Tartrat de sodiu și potasiu hidrigidrat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, fără miros .</p> <p>Formula chimică – <math>C_4H_4KNaO_6 \times 4H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
307.	Nitrat de argint	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p> <p>Formula chimică – <math>AgNO_3</math></p> <p>Forma de ambalare:ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
308.	Nitrat de argint, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p> <p>Formula chimică – <math>AgNO_3</math></p> <p>Concentrația: 0,1 N</p>

			Forma de ambalare: fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
309.	Potasiu permanganat	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – <math>KMnO_4</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
310.	Potasiu permanganat, 0,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – <math>KMnO_4</math></p> <p>Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
311.	Eter dietilic	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid încolor, cu miros dulceag</p> <p>Formula chimică – <math>C_4H_{10}O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
312.	Sulfid de sodium	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică – <math>Na_2S_x9H_2O</math></p> <p>Concentrație: 97%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
313.	Soluție Verde de Brilliant	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid de culoare verde.</p> <p>Concentrația: 1%</p> <p>Formula chimică – <math>C_{27}H_{34}N_2O_4S</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
314.	Verde de briliant	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p>Formula chimică: <math>C_{27}H_{34}N_2O_4S</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de</p>

			plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.
315.	Mediu Tioglicolic	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal - galbue, solubilă în apă</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
316.	Geloză nutritivă	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
317.	Tripton soya bulion	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
318.	Mediu Saburo	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare componentă.</p>
319.	Fuxină bazică	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde închis.</p> <p>Formula chimică: <math>C_{20}H_{20}N_3Cl</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
320.	Gențian violet	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde închis.</p> <p>Formula chimică <math>C_{25}H_{30}ClN_3</math></p>

			Forma de ambalare: etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).
321.	Acetat de sodiu O,1N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, miros inodor. solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – <math>\text{CH}_3\text{COONa} \times 3\text{H}_2\text{O}</math> -0,1N</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
322.	Trietilen glicol	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale sanguine.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor, chimic curată,</p> <p>Concentrație 99%</p> <p>Formula chimică: <math>\text{C}_6\text{H}_{14}\text{O}_4</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
323.	Uranin (Fluoresceină )	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare roșie sau roșu- oranj.</p> <p>Formula chimică: <math>\text{C}_{20}\text{H}_{12}\text{O}_5</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
324.	Indicator chimic, tip I	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) chimic;</li> <li>b) de unică folosință;</li> <li>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</li> <li>d) adeziv;</li> <li>e) în exterior;</li> <li>f) <math>T^\circ\text{C}</math> de topire <math>132^\circ \pm 2</math>, 1,8 – 2,0 atmosfere.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
325.	Indicator chimic, tip II	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) chimic;</li> <li>b) de unică folosință;</li> </ul>

			<p>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) în interior;</p> <p>f) T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
326.	Indicator chimic, tip III	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
327.	Indicator chimic, tip IV	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>
328.	Indicator chimic, tip V	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) chimic;</p> <p>b) de unică folosință;</p> <p>c) din hîrtie cu strat termoindicator;</p> <p>d) adeziv;</p> <p>e) T°de topire 180° - 200 °C</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot,</p>

			seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".
329.	Hîrtie de pergament	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p>Aspectul: ruloori sau folii</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>
330.	Hîrtie de filtru	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinația: în procesul de filtrare a preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge, reactivelor chimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) hîrtie de filtru</p> <p>b) de culoare albă,</p> <p>c) capacitate de filtrare de la 65g/m<sup>2</sup> pînă la 75g/m<sup>2</sup>;</p> <p>d) dimensiunea porilor 5-13 μm;</p> <p>e) lățime rului 100cm.</p> <p>Forma de ambalare: livrate sub formă de rulu, în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
331.	Hîrtie termică	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor realizate la analizatorul hematologic;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip TF-2 în rulu</p> <p>Dimensiuni: lățime rului 55mm;</p> <p>lungime rului 30 m.</p> <p>greutate rului: 62g/mp;</p> <p>diametru interior rului: 15mm;</p> <p>diametru exterior rului: ~40mm</p> <p>Forma de ambalare: rulu în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate .</p>
332.	Hirtie pentru înregistrarea examinărilor de laborator biochimice	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru printarea rezultatelor examinărilor biochimice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>compatibil cu tehnologia existentă (paper printer termal), tip termic, în rulu,</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>diametru exterior rulu – 45 mm,</p> <p>diametrul interior rulu – 12 mm,</p> <p>lățime rulu 110 mm.</p> <p>Forma de ambalare: rulu în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>
333.	Material de control normal la	Declarație de conformitate CE/SM	<p>Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele</p>

	examinări biochimice	și/sau Certificat de conformitate CE/SM	donat de donatori. Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic aplicat prin metoda fotometrică - cinetică; Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
334.	Material de control patologic la examinări biochimice	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru controlul calității reagenților biochimici în sângele donat de donatori. Proprietăți: pentru validarea activității reagentului biochimic aplicat prin metoda fermentativă fotometrică – cinetică. Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
335.	Standard la examinări biochimice	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM	Destinație: pentru calibrarea utilajului biochimic Proprietăți: pentru validarea rezultatelor examinărilor biochimice Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
336.	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură liofilizată Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
337.	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură liofilizată Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
338.	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive Proprietăți: cultură liofilizată Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea

			datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
339.	Tulpini de referință pentru <i>Candida albicans</i>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură liofilizată</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
340.	Tulpini de referință pentru <i>Bacillus subtilis</i>	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură liofilizată</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
341.	Standard turbiditate MakFarland 1,0 UN	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p>Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 1UN</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
342.	Standard turbiditate MakFarland 0,5 UN	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată	<p>Destinație: pentru controlul proprietăților de creștere a mediilor nutritive.</p> <p>Proprietăți: corectare turbiditate suspensii bacteriene 1UN</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>
343.	Hidrogenofosfat de sodiu monosubstituit	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică <math>\text{-NaH}_2\text{PO}_4</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
344.	Hidroxid de sodiu soluție 0,1 N	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator</p> <p>Proprietăți: Soluție albă, miros -indoor, 0,1 mol/l</p> <p>Formula chimică <math>\text{-NaOH}</math></p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>
345.	Propilenglicol	Fișa tehnică de securitate conform	Destinația: Materie primă pentru obținerea soluției utilizată ca agent

		Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>termic.</p> <p>Denumirea comercială - Propilenglicol, monopropilenglicol</p> <p>Formula chimică <math>C_3H_8O_2</math></p> <p>Masa moleculară 76,09</p> <p>Concentrație %, greutate min. 99,9%</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, condiții de păstrare).</p>
346.	Potasiu dihidrogen orthophosphat (Fosfat de potasiu monosubstituit)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru producerea conservantului Cotcenco.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică <math>-KH_2PO_4</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
347.	Di-Sodiu hidrogen orthophosphat (Hidrogenofosfat de sodiu bisubstituit)	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru examinări de laborator și producerea conservantului Cotcenco.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică <math>-Na_2HPO_4 \times 12H_2O</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>
348.	Sorbit	Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).	<p>Destinație: Pentru producerea conservantului Cotcenco.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată,</p> <p>Formula chimică <math>-C_6H_8(OH)_6</math></p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>