Anexă

la Ordinul Ministerului Sănătăţii

nr.878 din 04.09.2014

**Criterii de performanță**

**pentru produsele diagnostice, reagenţii de laborator, reactivele chimice, materialele consumabile utilizate la examinarea, recoltarea, procesarea sîngelui de donator, producerea şi validarea preparatelor diagnostice şi biomedicale sanguine**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Nr. d/o** | **Denumirea** | **Certificare** | **Cerinţe tehnice** |
|  | Reagent monoclonal anti A | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori şi pacienţi.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - cu antigenul corespunzător aviditate până la 60 sec;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.  Tipul anticorpilor – clasa IgM.  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti B | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori şi pacienţi.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti AB | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori şi pacienţi.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti A1 | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - de la 1:4 şi mai mare în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal  anti D (IgM) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal  anti D (IgG) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate conform metodei de conglutinare;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare la T plus 46°C - plus 48°C în vitro, reacţia cu utilizarea jelatinei, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa Ig G;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:64, metoda de apreciere în eprubetă;  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti C | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu;  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti E | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti c | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti e | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent monoclonal anti Kell | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub şi godeu la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor - nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub şi godeu.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Soluţie Jelatină 10% | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naâionale din ţara de origine a producătorului ; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru examinări de laborator ca conglutinant pentru metoda de aglutinare în determinarea apartenenţei de grup sanguin după sisitemul Rhezus în serul donatorilor de sînge.  **Proprietăţi:**  Specificitate - fără reacţii false de aglutinare;  Aspectul – în stare lichifiată transparentă, fără precipitat şi rulouri, nu va avea miros neplăcut;  **Forma de ambalare:** fiolede 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Reagent AlAT | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinări de laborator biochimice în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fermentativă fotometrică, cinetică;  Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, bireagent;  Material pentru investigaţii - ser, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set – pînă la 4 U/L,inclusiv.  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Stripuri pentru testări biochimice | * confirmarea precum produsul solicitat a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produsul ofertat. | **Destinaţie:** pentru expunerea serului în examinarea biochimicăîn sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:** din plastic, cu 15 godeuri, compatibil cu analizatorul Star Dust.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
|  | Material de control patologic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul calităţii reagenţilor biochimici în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:** pentru validarea activităţii reagentului biochimic AlAT aplicat prin metoda fermentativă fotometrică - cinetică;  **Forma de ambalare:** Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Material de control normal | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul calităţii reagenţilor biochimici în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:** pentru validarea activităţii reagentului biochimic AlAT aplicat prin metoda fotometrică - cinetică;  **Forma de ambalare:** Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea Ag HBs | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinarea antigenului de suprafaţă în ser/plasmă umană  Sensibilitatea analitică - până la 0,15 ng/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml.  Sensibilitatea tehnică - 100%.  Specificitate - inclusiv 99,90% şi mai mare.  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti HBc total | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinarea simultană a anticorpilor clasa IgG şi IgM, cu specificitate faţă de Ag core a virusului hepatitei virale B.  Sensibilitatea analitică – inclusiv 99,9% şi mai mare;  Sensibilitatea tehnică – 100%;  Specificitate – inclusiv 99,8% şi mai mare.  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv;  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti HBcor IgM | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor clasa IgM în ser/plasmă umană  Sensibilitatea analitică - până la 50U/ml, prin evaluarea cu standardele PEI  Sensibilitatea diagnostică – inclusiv 98,0% şi mai mare  Specificitate - inclusiv 98,0% şi mai mare  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 150 minute, inclusiv  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticopilor anti HBs | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor anti HBs  Sensibilitatea analitică - până la 2 mUI/ml, inclusiv.  Sensibilitatea tehnică - 100%.  Specificitate - inclusiv 99,40% şi mai mare.  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 150 minute, inclusiv.  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare.  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinare anticorpi umani anti HCV, a cărui faza solidă conţine antigene recombinate şi/sau sintetice reprezentînd obligatoriu zonele genomice C, NS3, NS4, NS5 în ser/plasmă umană;  Sensibilitatea analitică - inclusiv 99,8% şi mai mare;  Sensibilitatea tehnică – 100%;  Specificitate - inclusiv 99,8% şi mai mare;  Durata perioadei de incubare în reacţiei de testare - pînă la 120 minute, inclusiv.  Perioada de incubare a reacţia de testare - nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinartea simultană a anticorpilor anti-HIV1/ anti HIV2 şi antigenului HIV1 | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinare simultană a anticorpilor anti HIV-1, grupul M şi O, anti HIV-2 şi a antigenului P24 a HIV-1 în ser/plasmă umană;  Sensibilitatea analitică în determinarea anticorpilor- inclusiv 99,9% şi mai mare;  Sensibilitatea în determinarea antigenului P24- pînă la 25 pg/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml;  Sensibilitatea tehnică - 100%;  Specificitate - inclusiv 99,8% şi mai mare;  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv;  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare.  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema Pallidum | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinare anticorpi umani anti Treponema Pallidum, tip IgM şi IgG în ser/plasmă umană  Sensibilitatea analitică - inclusiv 99,9% şi mai mare;  Sensibilitatea tehnică – 100%;  Specificitate - inclusiv 99,4% şi mai mare;  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv;  Perioada de incubare a reacţiei de testare - nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti virus a leucemiei cu celule T a adultului | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile  **Proprietăţi:**  Tip reacţie **–** imunoenzimatică, determinarea anticorpilor specifici virusului HTLV1 şi HTLV2 în ser/plasmă umană;  Sensibilitatea analitică – inclusiv 99,90% şi mai mare;  Sensibilitatea tehnică – 100%;  Specificitatea - inclusiv 99,80% şi mai mare;  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv;  Perioada de incubare a reacţiei de testare – nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală – a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului;  Setul va include obligatoriu - toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului;  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Test pentru determinarea anticorpilor anti citomegalovirus | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – imunoenzimatică, determinarea anticorpilor specifici citomegalovirusului în ser/plasmă umană  Sensibilitatea analitică – inclusiv 99,90% şi mai mare;  Sensibilitatea tehnică – 100%;  Specificitatea - inclusiv 99,80% şi mai mare;  Durata perioadei de incubare în reacţia de testare - pînă la 120 minute, inclusiv;  Perioada de incubare a reacţiei de testare – nu va include procesul de agitare;  Verificarea spectrofotometrică şi vizuală – a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului;  Setul va include obligatoriu - toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului;  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Set de reagenţi pentru extragerea ARN în infecţia HIV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:** Compatibil:   * cu extractorul automat MagMax; * metoda de extragere să fie bazată pe microsfere paramagnetice; * randamentul produsului final 75% şi mai mare; * protocoale de extragere pentru extractorul MagMax;   Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Set de reagenţi pentru reverstranscripţie, amplificare şi detecţia de acizi nucleici ARN în infecţia HIV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:** Compatibil:   * cu tehnologia Real Time; * amplificatorul IQ5, care dispune de filtre excitaţie/emisie cu lungimea de undă 485/530, 530/575, 545/585,575/625,630/685; * specimentul biologic ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1;   Sensibilitatea reagenţilor din set va fi mai mică sau egală cu 10000 UI /ml pentru una probă de ser donator examinată în pul sau de cel puţin 1000 UI /ml pentru un pul format din maxim 10 probe sînge de donator a cîte 100 mkl destinat cercetării;  Specificitatea praimerilor va corespunde:   * caracteristicelor comune pentru variaţiile genetice a virusului HIVcunoscute în lume, inclusiv şi pentru regiunea Europei de Est; * cel puţin cu 99 %, inclusiv;   Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, inclusiv controlul intern de valoare minimă de detecţie, controlul (martor) pozitiv de reacţie, controlul (martor) negativ de reacţie, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Set de reagenţi pentru extragerea ARN în infecţia HCV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:** Compatibil:   * cu extractorul automat MagMax; * metoda de extragere să fie bazată pe microsfere paramagnetice; * randamentul produsului final 75% şi mai mare; * protocoale de extragere pentru extractorul automat MagMax;   **Setul va include obligatoriu** toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Set de reagenţi pentru reverstranscripţie, amplifacare şi detecţia de acizi nucleici ARN în infecţia HVC | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea sîngelui de donator la marcheri infecţii hemotransmisibile.  **Proprietăţi:** Compatibil:   * cu tehnologia Real Time; * cu amplificatorul IQ5, care dispune de filtre excitaţie /emisie cu lungimea de undă 485/530, 530/575, 545/585,575/625,630/685; * cu specimentul biologic ser sanguin, plasma pe EDTA-K3, CPD, CPDA-1.   Sensibilitatea reagenţilor din set va fi mai mică sau egală cu 5000 UI /ml pentru una probă de ser donator examinată în pul sau de cel puţin 500 UI /ml pentru pulul format din maxim 10 probe de sânge de donator a câte 100 mkl destinat cercetării;  Specificitatea praimerilor va corespunde:   * caracteristicelor comune pentru variaţiile genetice a virusului HCV cunoscute în lume – tip 1,2,3,4,5,6, inclusiv şi pentru regiunea Europei de Est; * cel puţin cu 99 %, inclusiv;   Setul va include obligatoriu toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, inclusiv controlul intern de valoare minimă de detecţie, controlul (martor) pozitiv de reacţie, controlul (martor) negativ de reacţie, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului.  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
|  | Con,tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator în reacţia de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** din plastic, ADN-aze, ARN-aze free, cu filtru, volum 0,1ml, ambalate în cutii de plastic.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate)şi notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
|  | Con,tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator în reacţia de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** din plastic, ADN-aze, ARN-aze free, cu filtru, volum 0,2 ml,ambalate în cutii de plastic.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate)şi notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
|  | Con,tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator în reacţia de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** din plastic, ADN-aze, ARN-aze free, cu filtru, volum 0,01 ml, ambalate în cutii de plastic.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) şi notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
|  | Con, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator în reacţia de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** din plastic, ADN-aze, ARN-aze free, cu filtru, volum 1,0 ml,ambalate în cutii de plastic.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) şi notificarea „DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
|  | Eprubete PCR | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator în reacţia de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** din plastic, tip Epindorf, cu randament înalt de termotransmisie, ADN-aze, ARN-aze free, volum 0,2 ml, cu capac plat.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Microplaca | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** microplaca standardă din plastic, cu 96 godeuri, 8 a cîte 12, volum godeu nu mai mic de 350 mkl, inclusiv.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). |
|  | Peptene | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru protejarea magnetei contra cross-contaminării în realizarea exatragerii automate, etapă a examinărilor de laborator prin metoda de polimerizare în lanţ.  **Proprietăţi:** capacitate defixarea magnetei compatibilă cu extractorului automat MagMax 96;  magneta va aveao lungime a magnetei de 4,6 cm, din material polisteren, înălţimea conurilor va fi egală cu lungimea magnetei.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Con, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** din plastic, volum 0-200mcl.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Con, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** din plastic, volum 0-1000mcl.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Con, tip VII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** din plastic, volum 0-50mcl.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Con, tip VIII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** din plastic, volum 0-5000mcl.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Tub Eppindorf, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** volum de 1,5 ml, din plastic, ADN-aze, ARN-aze free, cu filet.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Tub Eppindorf, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru stocarea probelor de laborator şi păstrarea în seroteca  **Proprietăţi:** volum de 1,5 ml, din plastic, cu capac plat, care se va închide ermetic.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiţii de păstrare) şi notificarea „DE UZ UNIC”. |
|  | Eprubetă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recolatrea sîngelui destinat examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** volum 6 ml,fără gel/soluţii de conservare şi/sau anticoagulanţi, asigurată cu presiune vid şi clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi 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. |
|  | Eprubetă, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recolatrea sîngelui destinat examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** volum 4 ml, asigurată cu presiune vid, cu conservant tip EDTA K3, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi 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. |
|  | Eprubetă, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recolatrea sîngelui destinat examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** volum 6 ml, asigurată cu presiune vid, cu conservant tip EDTA K3, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi 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. |
|  | Eprubetă, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** volum 10 ml, fără gel/soluţii de conservare şi/sau anticoagulanţi.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
|  | Eprubetă, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinări izoserologice.  **Proprietăţi:**tip PH 14, sticlă neutră, termorezistentă, înalţimea de 12cm, diametru 1,5cm, cu fundul rotund.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
|  | Eprubete, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru investigarea funcţiei hemostazei.  **Proprietăţi:** din plastic, volum 10 ml  formă conică negradată  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
|  | Container de plastic pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat 350/300 | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Cantainerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 350 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 300 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 49ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturiide recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Container de plastic pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat 450/400 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Container de plastic pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat 450/400/400 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Cantainerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerele pentru transferul componentului sanguin – fiecare cu un volum de 400 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulaturile de transfer a componentului sanguin – fiecare asigurat cu clamă;  Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriuprezent.  **Forma de ambalare:** fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Container de plastic pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat 450/400/400/400 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Cantainerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerele pentru transferul componentului sanguin – fiecare cu un volum de 400 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T pînă la minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulaturile de transfer a componentului sanguin – fiecare asigurat 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Set de containere de plastic pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat prin metoda de plamofereza manuală, procedura unică | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru recoltarea şi procesarea singelui uman prin metoda de plasmafereză manuală, procedură unică.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de la 400 ml pînă la 500 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu şi/sau fosfat, adenină şi dextroză în volum raportat la volumul de sînge recoltat, conform capacităţii containerului de recolatre sînge;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de conectare la soluţia de substituţie/autoconcentrat eritrocitar   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * asigurat cu filtru destinat pentru transfuzia sîngelui şi componentelor sanguine. * asigurat cu ac de plolimer pentru conectarea la recipientele de plastic al substituientului sanguin. * asigurat cu portce va permite conectarea directă şi sigură acontainerului cu autoconcentrat eritrocitar. * amplasat pe tubulatura de recoltare după ramificarea racordului Y.   Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Tubulatura de prelevare a componentelor – asigurată cu clamă.  **Forma de ambalare:** fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a a acestuia. |
|  | Sistemul de transfer a soluţiei din flacon de sticlă în container de plastic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru transferul soluţiei din recipiente de sticlă/plastic în container de plastic.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid  Lungimea tubului de transfer a soluţiei – 60cm±10cm.  Tubulatura sistemului de transfer asigurată cu clamă;  Diametrul intern a tubului de transfer a soluţiei – 3,0±0,2 mm;  Diametrul extern a tubului de transfer a soluţiei – 4,0±0,5 mm;  Acul de cuplare pentru containerul de plastic - ac polimer;  Acul de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic - ac de inox cu diametru intern de 3,0±0,5 mm;  Vîrful acului de cuplare pentru recipient de sticlă/plastic va fi sub formă de unghi ascuţit, pe partea dorsală a acului – prezent cel puţin un orificiu cu diametrul de 2 mm.  Asigurat cu mecanizm de transfer a aerului cuplat laac de inox cu diametru intern de 2,5±0,5 mm.  **Forma de ambalare:** fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de priducător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr, lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Set consumabile pentru plasmafereză | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat.  **Proprietăţile componentelor obligatorii a setului:**   * Sistema de uz unic compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2, tubulaturile de conexiune la soluţia NaCl şi soluţia anticoagulantă fiind asigurate cu clame; * Ac tip 16 G, cu fisura laterală; * Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. * Bol-centrifugă pentru colectarea sângelui compatibilă cu echipamentul Heamonetics tip PCS2; * Soluţie anticoagulantă – conţinut de citrat de natriu 4%, steril, apirogen,volum de 250 ml, în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport. * Containerul pentru colectarea plasmeide volum 1000 ml, adaptat pentru fixarea la bol şi cu ac polimer pentru conectarea la recipientul din plastic cu soluţie NaCl;   Eticheta de fond şi marcajul containerului pentru colectarea plasmei – inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C şi umiditate sporită, cu inscripţiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul şi notificarea “STERIL”.  **Forma de ambalare:** fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
|  | Scarificatoare | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru facilitarea recoltării sîngelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator  **Proprietăţi:** sterile, produse din oţel, de uz unic;  **Dimensiuni:** lungimea scarificatoruluiinclusiv 3 cm şi mai mare, baza acului de puncţie pînă la1 mm, inclusiv;  **Forma de ambalare:** fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripţiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate şi prezenţa notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. |
| 58. | Placă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator.  **Proprietăţi:** compatibilă cu extractorul automat MagMax 96, din material polisteren, cu 96 godeuri, 8 rînduri a cîte 12 godeuri, godeurile cu fund conic, volum godeu 1,0 ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). |
| 59. | Lamele medicale | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;  **Proprietăţi:** Compatibil cu aparatul de conectare şi sudare sterilă a tuburilor din PVC – Termo TSCD – II;  **Forma de ambalare:** set a cîte 140 lamele, livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa notificărilor “STERIL”, “DE UZ UNIC”. |
| 60. | Material de control, nivel înalt, 1,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi**: compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 1,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 61. | Material de control, de nivel scăzut, 1,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 1,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 62. | Material de control, nivel normal, 1,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 1,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 63. | Material de control, nivel înalt, 4,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 4,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 64. | Material de control, nivel normal, 4,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 4,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 65. | Material de control, de nivel scăzut, 4,5 ml | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 4,5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 66. | Reagent pentru diluarea probelor şi colorarea structurii interne a reticulocitelor | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** enumerarea reticulocitelor.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia  **Forma de ambalare:**  flacon cu diluant – 1,0 lit  flacon cu colorant - 12 ml  livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 67. | Reagent pentru lizarea leucocitelor cu scopul enumirării eritrocitelor şi hemoglobinei | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** măsurarea hemoglobinei.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia  **Forma de ambalare:** recipient 1,0 lit, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 68. | Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor şi hemoglobinei | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** lizarea eritrocitelor în scopul enumerarii leucocitelor şi hemoglobinei.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic KX-21N, producător compania SYSMEX.  **Forma de ambalare:** set din 3 flacoane a cîte 500 ml fiecare, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 69. | Reagent pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate şi lizate în prealabil | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** colorarea leucocitelor formula descifrabilă 4 diff (limfocite, monocite, eozinofile, neutrofile şi bazofile).  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 42 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 70. | Reagent pentru lizarea eritrocitelor şi enumerarea leucocitelor (limfocite, neutrofile, eosinofile, monocite) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** enumerarea leucocitelor formula descifrabilă 4 diff (limfocite, monocite, eozinofile, neutrofile şi bazofile).  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.  **Forma de ambalare:** flacon 5,0 lit, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 71. | Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** curăţirea sistemului hidraulic al analizatorului.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N şi/sau XT-2000i, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.  **Forma de ambalare:** flacon 50 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 72. | Reagent pentru diluarea tuturor fracţiilor celulare | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic automat KX-21N şi/sau XT-2000i, producător compania SYSMEX, sau echivalentul acestora.  **Forma de ambalare:** recipient 20 lit, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 73. | Reagent pentru lizarea eritrocitelor şi diluarea leucocitelor  (enumirarea leucocitelor, bazofilelor) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru enumerarea leucocitelor şi bazofilelor.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul hematologic automat XT-2000i, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestora  **Forma de ambalare:** flacon 1,0 lit , livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 74. | Reagenţi pentru examinarea produselor sanguine la prezenţa germenilor microbieni anaerobi | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea produselor sanguine la prezenţa germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sînge uman donat/pacienţi netrataţi cu antibiotic.  **Proprietăţi:**  Flacoane cu mediu nutritiv compatibile cu sistemul automat BacT/Alert, din sticlă, dimensiunilie flaconului cu lungimea 12 cm şi diametrul 3,4 cm, cu capac de culoare roşie şi învelite cu o folie de plastic, avand o etichetă colorată în roşu şi gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare;  Compoziţia mediului de cultură din flacon: bullion tripticază soia cu suplimente pentru organismele anaerobe, cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO2 în nitrogen; reagenţi gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.  Sensorul colorimetric - situat la partea inferioara a flaconului;  **Forma de ambalare:** 25 flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 75. | Reagenţi pentru examinarea produselor sanguine la prezenţa germenilor microbieni aerobi | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru examinarea produselor sanguine la prezenţa germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sînge uman donat/pacienţi netrataţi cu antibiotic.  **Proprietăţi:**  Flacoane cu mediu nutritiv compatibile cu sistemul automat BacT/Alert, din sticlă, dimensiunilie flaconului cu lungimea 12 cm şi diametrul 3,4 cm, cu capac de culoare albastră şi învelite cu o folie de plastic, avand o etichetă colorată în albastru şi gradată din 5 în 5 ml, asigurat cu cod de bare; flacoanele nu necesita aerare înainte de întroducerea în aparat;  Compoziţia mediului de cultură din flacon: bullion tripticaza soia cu SPS (anticoagulant) în atmosfera de CO2 în aer;  Senzorul colorimetric este situat la partea inferioara a flaconului; reagenţi gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.  **Forma de ambalare:** 25 flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 76. | Alcool etilic 96% | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului. | **Destinaţie:** pentru fracţionarea fracţiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sînge (albumine, imunoglobuline umane, etc.).  **Proprietăţi:** farmacopeic, rectificat.  **Forma de ambalare:** în vrag. |
| 77. | Set de reagenţi pentru determinarea activităţiilor factorului VIII la componentele sanguine | * confirmarea precum produsul a fost produs în - conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea activităţii factorului VIII în ser/plasma umană de donator şi preparate sanguine;  **Proprietăţi:** Setul va conţine obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activităţii factorului VIII în ser/plasma umană de donator şi preparate sanguine.  Activitatea Factorului VIII în plasma de calibrare – inclusiv 80 % şi mai mare;  Coeficient de variaţie a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;  Variaţia indicelui de activitate a factorului VIII faţă de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 78. | Plasmă de control pentru nivel patologic a sistemului de hemostază, obligator a activităţii factorului VIII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul calităţii la determinarea activităţii factorului VIII în ser/plasmă umană de donator şi preparate sanguine.  **Proprietăţi:** plasmă stabilizată şi liofilizată;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 79. | Plasmă de control pentru nivel patologic înalt al activităţii factorului VIII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul calităţii la determinarea activităţii factorului VIII în ser /plasmă umană de donator şi preparate sanguine.  **Proprietăţi:** plasmă stabilizată şi liofilizată,  Activitatea Factorului VIII în plasma – inclusiv 200 % şi mai mare;  Coeficient de variaţie a rezultatului de apreciere a factorului VIII – nu mai mare 10%;  Variaţia indicelui de activitate a factorului VIII faţă de indicatorul constatat în testare – nu mai mare 10%;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 80. | Toxin stafilococic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (antialfastafilolizin) în ser/plasma umană de donator şi preparate sanguine specifice;  **Proprietăţi:** Lichid transparent de culoare galbenă;  Preparatul nu trebuie să conţină incluziuni mecanice;  Preparatul va poseda acţiune hemolitică la eritrocitele de iepure în vitro;  Limita acţiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;  **Forma de ambalare:** Ampule a cîte 25, 30 şi 35 ml, plasate în container metallic, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 81. | Standard Antialfastafilolizin | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** standard pentru controlul limitei acţiunii hemolitice a toxinei stafilococice;  **Proprietăţi:** soluţie incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puţin 22 UI/ml,  **Forma de ambalare:** flacoane a cîte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 82. | Anatoxin antistafilococic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normele naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.  **Proprietăţi:** suspenzie opalescentă de culoare albă–gălbuie, ce conţine anatoxin antistafilococic în formă purificată şi adsorbată;  Conţinutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;  **Forma de ambalare:** fiole a cîte 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 83. | Tampon mare îmbibat cu alcool | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru asigurareaprofilaxiei infecţiilor nozocomiale  **Proprietăţi:** tampon steril, pentru uz medical, de uz unic, saturat (îmbibat) cu alcool de destinaţie medicală, concentraţie de 70%, uz extern;  Tipul materialului: material cu capacitate sporită de reţinere a lichidelor  Dimensiuni: tip mare „LARGE”  **Forma de ambalare:** fiecare tampon ambalat separat;  ambalajul fiecărui tampon va include informaţia privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conţinutul acestuia, termenul de valabilitate şi notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
| 84. | Autocolante marcare cod/bare | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru marcarea unităţilor de sînge/componente sanguine, eşanţioane de laborator, etc.  **Proprietăţi:** Font standard industrial C39;  Adezive la umezeală şi în procesul de centrifugare;  Termorezistente la congelare: temperatura de pînă la minus 80°C şi la decongelare rapidă temperatura de pînă la plus 37°C;  Uşor decupabile.  **Tip**: pre-printate;  **Dimensiuni:** 22 mm x 32 mm;  **Setul:** cîte 12 unităţi similar pentru fiecare unitate donată. |
| 85. | Rulouri cu bandă continuă autocolantă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru marcarea produselor sanguine validate;  **Proprietăţi:** compatibil cu imprimanta cod/bare „Brother P-touch, QL – 650TD”;  termorezistente la temperatură joasă: temperatura de la minus 25°C minus 80°C şi decongelare rapidă la temperatura de pînă la plus 37°C;  Uşor decupabile, lăţimea liniei de decupare a autocolantei pînă la 2,5 mm, inclusiv;  Dimensiuni: lăţimea bandei - 62 mm, lungimea - 24 metri. |
| 86. | Tampon steril | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru pansamentul locului de venepuncţie  **Proprietăţi:** tampoane sterile, pentru uz medical, de uz unic, uscat  Tipul materialului: material cu capacitate absorbantă înaltă pentru lichide  Dimensiuni:  lungimea şi lăţimea pernuţei a câte 40 mm;  grosimea pernuţei– 6 mm  **Forma de ambalare:** fiecare tampon va fi ambalată separat;  ambalajul fiecărui set va include informaţia privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conţinutul acestuia, termenul de valabilitate şi notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
| 87. | Tampon îmbibat cu soluţie dezinfectantă cu conţinut de iod | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru asigurareaprofilaxiei infecţiilor nozocomiale  **Proprietăţi:** tampon steril, pentru uz medical, de uz unic, saturat (îmbibat) în soluţie dezinfectantă cu conţinut de iod 10%, concentraţia iodului de 1%, uz extern  Tipul materialului: material cu capacitate sporită de reţinere a lichidelor  Dimensiuni**:** tip mare **„**LARGE”  **Forma de ambalare:**fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informaţia privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conţinutul acestuia, termenul de valabilitate şi notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”. |
| 88. | Soluţie NaCl | * certificat de înregistrare a produsului în nomenclatorul de stat al medicamentelor. | **Destinaţie:** pentru infuzie intravenoasă.  **Proprietăţi:** sterilă, apirogenă, pentru infuzie intravenoasă; Concentraţie: NaCl 0,9%;  Aspectul:va permite verificarea vizuală a aspectului produsului înainte de desigelare şi conexiunea la ac de polimer.  **Forma de ambalare**: recipient din plastic, volum 500 ml, cu inscripţii informative obligatorii: denumirea produsului, lotul, steril, apirogen, pentru infuzie intravenoasă. |
| 89. | Mănuşi | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru asigurareaprofilaxiei infecţiilor nozocomiale  **Proprietăţi:** Nesterile, fără pudră, netede, ambidextre, de unică folosinţă, material din latex;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, caracteristici). |
| 90. | Degetar | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Distinaţie:** pentru protejarea dejetului în caz de accident.  **Proprietăţi:** din latex  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, caracteristici). |
| 91. | Flacoane, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C  Volum 5 ml.  Total nu mai mult de 12 ml  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 19,8±0,3/0,4mm;  Interior 12,9±2mm;  Diametrul flaconului: 22,7±0,6/0,8mm  Înălţimea flaconului: 40,2±0,9 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 92. | Flacoane, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 10 ml  Total nu mai mult de 16 ml  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 19,8±0,3/0,4mm;  Interior 12,9±2mm;  Diametrul flaconului: 22,7±0,6/0,8mm  Înălţimea flaconului: 55 ±0,9 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră, de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 93. | Flacoane, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 20 ml.  Total nu mai mult de 26 ml.  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 19,8±0,3/0,4mm;  Interior 12,9±2mm;  Diametrul flaconului: 26,5±0,6/0,8mm  Înălţimea flaconului: 63 ±1 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 94. | Flacoane, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 25 ml.  Total nu mai mult de 31 ml.  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 19,8±0,3/0,4mm;  Interior 12,9±2mm;  Diametrul flaconului: 27 ±0,6/0,8 mm  Înălţimea flaconului: 75 ±1 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 95. | Flacoane, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 50 ml±5%.  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 34±1mm;  Interior 25±0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 40 ±1 mm  Înălţimea flaconului: 90 ±1,2 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 96. | Flacoane, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 100 ml ±5%.  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 34±1mm;  Interior 25±0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 50 ±1 mm  Înălţimea flaconului: 105 ±1,2 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 97. | Flacoane, tip VII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 250 ml ±5%  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 34±1mm;  Interior 25±0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 58 ±1,2 mm  Înălţimea flaconului: 60 ±1,6 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 98. | Flacoane, tip VIII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C.  Volum 450 ml±5%.  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 34±1mm;  Interior 25±0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 79 ±1,2 mm  Înălţimea flaconului: 165 ±1,6 mm;  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 99. | Fiole, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea produselor biomedicale din singe.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 180 0C.  Volum 2 ml.  Materialul de bază – Sticlă borosilicat, medicală, neutru, incoloră clasa I hidrolitică de tip B ISO.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 100. | Fiole, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea produselor biomedicale din sînge (peliculă izogenă de fibrină)  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 180 0C.  Volum 20ml.  Materialul de bază – Sticlă borosilicat, medicală, neutru, incoloră clasa I hidrolitică de tip B ISO.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 101. | Dopuri, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru etaşarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1320C, 2,0 atmosfere.  Materialul de bază – cauciuc siliconat pentru destinaţie medicală, compatibil cu preparate biomedicale din sînge, de calitate înaltă;  Dimensiunile dopului:  pentru diametrul interior al gitului flaconului - 12,5 mm.  pentru diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 102 | Dopuri, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru etaşarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge în procesul de liofilizare.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1320C, 2,0  atmosfere, seliconizate, pregătite pentru sterilizare (RS)  Materialul de bază – cauciuc siliconat pentru destinaţie medicală, compatibil cu preparate biomedicale din sînge, de calitate înaltă;  Dimensiunile dopului:  pentru diametrul interior al gitului flaconului - 12,9 mm.  pentru diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 103. | Dopuri, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru etaşarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1320C, 2,0 atmosfere.  Materialul de bază – cauciuc siliconat pentru destinaţie medicală(compatibil cu cu preparate biomedicale din sînge) de calitate înaltă;  Dimensiunile dopului:  pentru diametrul interior al gitului flaconului - 25,0 mm.  Pentru diametrul exterior al gîtului flaconului - 34,0mm.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 104. | Dopuri, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru butelii utilizate la filtrarea soluţiilor biologice.  **Proprietăţi:**  Material de bază: din cauciuc  Dimensiuni:   * Diametru sus - 60mm. * Diametrul jos - 40mm. * Înălţimea - 60mm.   Rezistent la presiune de 2 atmosfere şi la dezinfectarea cu agenţi chimici.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 105. | Pesare, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:**  Materialul de bază: aluminiu;  Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 20,0 mm.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 106. | Pesare, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:**pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:**  Materialul de bază: aluminiu;  Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 107. | Magniţi | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru amestecul reactivelor de coagulare în investigarea funcţiei hemostazei. **Proprietăţi:** formă cilindrică, lungimea 0,5 cm  Tipul materialului:metal  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj de masă plastică, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). |
| 108. | Cutia Petrii | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul la sterilitate a materialelor consumabile utilizate în proceul de producer preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:**  Dimensiuni:   * diametru 90 mm * înălţimea 15 mm   Tipul materialului: cutii din masă plastică sterile, incolore  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj separat de polietilenă cîte o unitate, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). |
| 109. | Pahar, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc. Clasificat Н-1-1000.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 100ml în 100ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 110. | Pahar, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc. Clasificat Н-1-500.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 100ml în 100ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 111. | Pahar, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc. Clasificat Н-1-100.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 25ml în 25ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 112. | Pahar, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc. Clasificat Н-1-250.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 25ml în 25ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 113. | Pahar, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc.Clasificat Н-1-150.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 25ml în 25ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 114. | Pahar, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de pregătire a reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă cilindrică, cu cioc.Clasificat Н-1-50.  Materialul de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10 ml în 10 ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 115. | Retortă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionarea plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  volum 3000ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată de la 1,0 lit, din 500ml în 500ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 116. | Retortă, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  volum 1000ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră,gradată din 200ml în 200ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 117. | Retortă, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 25ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 5 ml în 5 ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 118. | Retortă, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 50ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10 ml în 10 ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 119. | Retortă, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 100ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 120. | Retortă, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 150ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 121. | Retortă, tip VII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** volum 200ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 122. | Retortă, tip VIII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică. Volum 250ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 123. | Retortă, tip IX | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 500ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 50ml în 50ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 124. | Retortă, tip X | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea procesului de fracţionare a plasmei şi pregătirea soluţiilor.  **Proprietăţi:** fund plat, de formă conică.  Volum 2000ml.  Material de bază: sticlă neutră, termorezistentă, incoloră, gradată din 200ml în 200ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 125. | Borcan | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru păstrarea materiei prime în procesul de producere aeritrocitelor standarde  **Proprietăţi:** gîtul larg cu capac rotativ, ermetic închis. Volum 1,5 lit.  Materialul de bază: din sticlă, compatibilă cu soluţii proteice şi reagenţi chimici, rezistent la temperatura de 100°C.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 126. | Butelie, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru păstrarea materiei intermediareîn procesul de producere a produselor diagnostice sanguine  **Proprietăţi:** cu gît şi capac rotativ ermetic închis. Volum 2,0 lit.  Materialul de bază: sticlă gradată, întunecată, compatibilă cu soluţii proteice şi reagenţi chimici, gradată din 200ml în 200ml, rezistent la temperatura de 100°C,  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 127. | Butelie, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru păstrarea soluţiilor.  **Proprietăţi:** volum 0,05 lit.  Materialul de bază: sticlă întunecată, compatibilă cu soluţii proteice, negradată, rezistent la temperatura de 100°C,  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 128. | Butelie, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru păstrarea materiei intermediareîn procesul de producere a produselor diagnostic sanguine  **Proprietăţi:** volum 0,1 lit.  Materialul de bază: sticlă gradată transparentă, compatibilă cu soluţii proteice, gradată din 10 ml în 10 ml, rezistent la temperatura de 100°C,  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 129. | Butelie, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa Indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare, etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** utilizate în procesul de filtrare sterilă a preparatelor biomedicale sanguine.  **Proprietăţi:** volum 10 litri, cu capac de plastic, sticlă străvezie, compatibilă cu soluţii proteice.  Rezistent la presiune de 2 atmosfere şi la dezinfecţia cu agenţi chimici.  Diametrul gîtului buteliei :   * Exterior 58 ± 1,0mm. * Interior 43 ± 1,0mm.   **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 130. | Butelie, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru producerea preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** volum 0,25 lit.  Materialul de bază: sticlă transparentă, compatibilă cu soluţii proteice, gradată din 10 ml în 10 ml, rezistent la temperatura de 100°C,  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 131. | Butelie, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru păstrarea materiei intermediare în procesul de producere a produselor diagnostic sanguine  **Proprietăţi:** volum 0,5 lit.  Materialul de bază: sticlă gradată, transparentă, compatibilă cu soluţii proteice, gradată din 10 ml în 10 ml , rezistent la temperatura de 100°C,  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 132. | Cilindru, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 1,0 lit.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 100ml în 100ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 133. | Cilindru, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 25 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 5ml în 5ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 134. | Cilindru, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 50 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 5ml în 5ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 135. | Cilindru, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 100 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 136. | Cilindru, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 250 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 137. | Cilindru, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru pregătirea soluţiilor de lucru şi reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** volum 500 ml.  Materialul de bază: sticlă neutră, gradată din 10ml în 10ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 138. | Acetat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** componentă în producerea imunoglobulinelor.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă,chimic curată.  Formula chimică - CH3COONa x 3H2O .  **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, valabilitate şi condiţiile de păstrare. |
| 139. | Hidroxid de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: în procesul de fracţionare a albuminei, imunoglobulinilor, pentru corecţia PH –ului. **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** NaOH  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 140. | Fosfat de caliu monosubstituit | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea conservantului Cotcenco.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** KH2PO4  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 141. | Fosfat de sodiu bisubstitui | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea conservantului Cotcenco.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** Na2HPO4  x 12H2O  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 142. | Glucosa –monohidrat D+ | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea preparatelor biomedicale din sînge şi conservantului Cotcenco.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curată,  Formula chimică **–** C6H12O6 x H2O  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 143. | Sorbit | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea conservantului Cotcenco.  **Proprietăţi:**pulbere de culoare albă,chimic curată,  Formula chimică **–** C6H8(OH)6  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 144. | Levomicetină  (chloramphenicolum) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea conservantului Cotcenco.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare gălbue, chimic curat.  Formula chimică **–**C11H12Cl2N2O5  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 145. | Clorură de calciu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea serului standard izohemoglutinant 0AB.  **Proprietăţi:** soluţie cristalică, higroscopic.  Formula chimică **–** Ca Cl2  **Forma de ambalare:** ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 146. | Acid acetic glacial | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru pregătirea buferilor la fracţionarea imunoglobulinilor .  **Proprietăţi:** lichid incolor cu miros înţepător,chimic curat,  Formula chimică **–** CH3COOH  Conţinutul de acid acetic n mai puţin de 99,8%  **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 produsului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 147. | Azid de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant 0AB. **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** NaN3 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 şi condiţiile de păstrare. |
| 148. | Acid clorhidric | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru fracţionarea albuminei şi imunoglobulinilor, polibiolinei la corecţia PH –ului. **Proprietăţi:** lichid incolor cu miros puternic înţepător, chimic curat.  Formula chimică **–** HCl  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 149. | Caprilat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru producerea se întrebuinţează ca stabilizator la producerea Albuminei. **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** C8H15NaO2  **Forma de ambalare:** ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic,cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare |
| 150. | Clorură de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru fracţionarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor şi pregătirea soluţiilor. **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–** NaCl  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 151. | Hidrocarbonat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru fracţionarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor şi Glunatului.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curată,  **Formula chimică –**NaHCO3  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 152. | Acid aminoacetic (glicocol) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru fracţionarea imunoglobulinilor şi producerea imunoglobulinelor.  **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă, chimic curat.  Formula chimică **–**H2NCH2COOH  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 153. | Citrat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru pregătirea soluţiei tampon citrică la producerea peliculei izogenă de fibrină, pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilatе şi pentru a evita coagularea sîngelui în realizarea examinărilor de laborator. **Proprietăţi:** pulbere de culoare albă sau cristale incolore fără miros, chimic curată.  Formula chimică **–**  C6H5Na3O7  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 154. | Glicerină | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea peliculei izogene de fibrină.  **Proprietăţi:** vîscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestică bine cu apa, chimic curată.  Formula chimică **–**C3H5(OH)3  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 155. | Soluţie de Colodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru pregătirea metalexului.  **Proprietăţi:** lichid vîscos de culoare slab gălbue sau transparent.  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 156. | Albastrude metilen | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.  **Proprietăţi:** Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.  Formula chimică –C16H18ClN3S  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 157. | Albastru de trypan | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.  **Proprietăţi:** Praf de culoare albastră.  Formula chimică –C34H24N6Na4O14S4  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 158. | Eosin | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0  **Proprietăţi:** Praf de culoare roşie.  Formula chimică C20H6Br4Na205+C20H8Br2Na205  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 159. | Pudră de aluminiu (Metalex) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru pregătirea metalexului.  **Proprietăţi:** pulbere de culoarea metalului.  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 160. | Amoniac, 10% | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru acordarea primului ajutor.  **Proprietăţi:** soluţie de culoare stăvezie, chimic curată.  Formula chimică - NH4OH  Concentraţia: 10%.  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 161. | Azopiram | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul calităţii în pregătirea instrumentariului medical şi veselei de laborator.  **Proprietăţi:** conţine amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţiile de păstrare). |
| 162. | Acid Azotic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilată. **Proprietăţi:** lichid incolor, chimic curat;  Formula chimică **–** HNO3  **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, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 163. | Acid clorhidric | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** lichid incolor cu miros puternic înţepător, chimic curat,  Formula chimică **–** HCl  **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, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 164. | Acid clorhidric 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** lichid incolor cu miros puternic înţepător,chimic curat,  Formula chimică **–** HCl  Tip - fixonal  **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, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 165. | Acid acetic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea examinărilor fizico-chimice apei distilată;  **Proprietăţi:** CH3COOH chimic curat, lichid transparent, incolor cu miros specific.  Concentraţia nu mai mică de 98%  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de ce fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 166. | Hidroxid de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate; **Proprietăţi:** bucăţi higroscopice sau formă cilindră, de culoare albă, chimic curat,  Concentraţie: nu mai puţin de 95%;  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 167. | Hidroxid de sodiu, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat; * confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranşă. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate; **Proprietăţi:** lichid transparent, incolor.  Concentraţie: 0,1N  Tip - fixonal  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă întunecată, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 168. | Barbital Natriu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat; * confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranşă. | **Destinaţie:** pentru determinarea fracţiilor imunoglobulinice la preparatele biomedicale din sînge;  **Proprietăţi:** Cristale albe, fără miros, uşor solubil în apă.  Formula chimică **–** C8H11N2NaO3  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de ce fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 169. | Barbital Veronal | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul fracţiilor imunoglobulinice la preparatele biomedicale din sînge;  **Proprietăţi:** Cristale albe, fără miros, uşor solubil în apă  Formula chimică **–** C8H12N2O3  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de ce fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 170. | Set pentru determinarea fibrinogenului | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare originală de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produslui; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea factorilor de coagulare  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotocolorimetrică;  **Forma de ambalare:**  Conţinutul setului:  -trombin leofilizat- 1 fl  -concentrat bufera amidozolovogo(5ml)-1fl  -plasma de control testată după fibrinogen -1fl  **Prezenţa obligatorie a materialului de control normal şi pathologic.**  Livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 171. | Cuvă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru investigarea funcţiei hemostazei.  **Proprietăţi:** formă cilindrică negradate din plastic;  volum– 2,0ml,  dimensiuni: lungimea - 3,3 cm,  diametrul 1,1 cm.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 172. | Fenolftalein | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale albe sau slab galbue, fără miros, puţin solubil în apă, solubil în alcool.  Formula chimică **–** C20H14O4  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 173. | Difinilamin | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat; | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimicea apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale albe, cu miros puţin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.  Formula chimică **–** C6H5NHC6H5. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecatsau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 174. | Oxalat de amoniu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore, solubil în apă.  Formula chimică **–** (СOONH4)2 x H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 175. | Acid de oxalat | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore, solubil în apă.  Formula chimică **–** (COOH)2x2H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 176. | Acid de oxalat, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** lichid incolor.  Formula chimică **–** (COOH)2x2H2O  Tip - fixonal Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 177. | Agar” Difco” | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea fracţiilor imunoglobulinice. **Proprietăţi:** Pulbere de culoare gălbuie. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 178. | Clorură de cobalt | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale de culoare roşie sau roşie-violet, uşor solubil în apă şi alcool.  Formula chimică **–** CоCl2 x 6H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 179. | Clorură de bariu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** Ba Cl2x 2H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 180. | Fosfat de potasiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** KH2PO4 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 181. | Fosfat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** Na2HPO4 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 182. | Clorură de Potasiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** KCl  Conctntratia: nu mai puţin 99,8% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 183. | Clorură de Potasiu, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** KCl  Concentraţia: nu mai puţin 99,8%  Tip - fixonal Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă - fiole cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 184. | Clorura de amoniu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilată. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă.  Formula chimică **–** NH4Cl  Concentraţia: nu mai puţin 98,5% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlăcu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 185. | Sulfat de potasiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilată. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă  Formula chimică **–** K2SO4  Concentraţia: nu mai puţin 99,8% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 186. | Bicromat de potasiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale galben-roşietică, uşor solubile în apă, chimic curat  Concentraţia: nu mai puţin de 99,8%  Formula chimică **–** K2Cr2O7 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 187. | Trilon B | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice apei distilată. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă  Formula chimică **–** C10H14N2Na2O8 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 188. | Colorant Amido-negru 10B | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea fracţiei imunoglobulinice.  **Proprietăţi:** Cristale de culoare neagră, chimic curat.  Formula chimică **–** Amido-negru 10B Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 189. | Colorant Bromfenol albastru | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea fracţiei imunoglobulinice.  **Proprietăţi:** Pulbere cristalic de culoare roz-galben, solubilă în alcool şi soluţie bazică, insolubil de apă, chimic curat.  Formula chimică **–**C19H10Br4O5S  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 190. | Sulfat de sodiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore, uşor solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** Na2SO4  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 191. | Iodat de potasiu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea proteinei prin metoda Biuret. **Proprietăţi:** Cristale incolore, uşor solubile în apă  Formula chimică **–** chimic curat KI Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 192. | Metanol | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea fracţiei proteice. **Proprietăţi:** lichid transparent, incolor uşor solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** CH3OH Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 193. | Glicerină | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea fracţiei proteice. **Proprietăţi:** lichid viscos, transparent, incolor, higroscopic, uşor solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** CH2OH-CHOH-CH2OH Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 194. | Acid sulfuric | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** lichid uleios transparent, incolor.  Formula chimică **–** H2SO4  Concentraţia: 95,6% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 195. | Acid sulfuric, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilată. **Proprietăţi:** lichid uleios transparent, incolor.  Formula chimică **–** H2SO4  Concentraţia: 95,6%  Tip - fixonal Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 196. | Iod cristalic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru pregătirea soluţiei Lugol. **Proprietăţi:** Cristale de culoare sur- negru, uşor solubil în alcool, în chloroform şi eter.  Formula chimică **–** I2 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 197. | Acid carbolic (Fenol) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pregătirea soluţiei pentru colorarea frotiului după metoda Gramm.. **Proprietăţi:** Cristale incolore uşor solubile în apă, alcool, eter si cloroform, chimic curat.  Formula chimică **–** C6H5OH  Concentraţia: 98%. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 198. | Acid tricloracetic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru aprecierea proteinei în preparatele biomedicale din sînge. **Proprietăţi:** Cristale incolore, uşor solubile în apă, alcool, eter cu miros specific, chimic curat.  Formula chimică **–** CCl3COOH  Concentraţia: 98% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 199. | Reactiv Nessler | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** lichid transparent, de coloare galbenă, chimic curat.  Formula chimică **–**K2[HgI4]x2H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 200. | Sulfat de cupru | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru examinări de laborator. **Proprietăţi:** Cristale culoare albastra, fara miros, uşor solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** CuSO4 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 201. | Pepsin | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru examinări de laborator a peliculei izogenă de fibrină. **Proprietăţi:** Pulbere de culoare albă sau galbenă, solubilă în apă, cu miros specific. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 202. | Acetat de plumb | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore, uşor solubile în apă şi glicerină, cu miros specific, chimic curat.  Formula chimică **–** C4H6O4Pbx3H2O  Concentraţia**:** 98% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 203. | Carbonat de calciu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Pulbere de culoare albă, solubil în apă, fără miros, chimic curat.  Formula chimică **–** CaCO3 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 204. | Oxid de calciu | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Pulbere de culoare albă, solubil în apă, fără miros, chimic curat.  Formula chimică **–** CaO Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 205. | Tartrat de sodiu şi potasiu hidrigidrat | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru aprecierea proteinei prin metoda biuret. **Proprietăţi:** Cristale incolore, uşor solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** C4H4KNaO6 x 4H2O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 206. | Nitrat de argint | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate şi soluţiei NaCl 0,9%. **Proprietăţi:** Cristale incolore higroscopice sau formă cilindră, chimic curat.  Formula chimică **–** AgNO3 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 207. | Nitrat de argint, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale incolore higroscopice sau formă cilindră, chimic curat, sub acţiunea luminei îşi schimbă culoarea (se întunecă).  Formula chimică **–** AgNO3  Concentraţia: 0,1 N  Tip -fixonal Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 208. | Potasiu permanganat | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale intunecate de culoare roşu violet, solubil în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** KMnO4 Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 209. | Potasiu permanganat, 0,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice apei distilate. **Proprietăţi:** Cristale intunecate de culoare roşu violet, solubil în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** KMnO4  Concentraţie: 0,1N  Tip -fixonal Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 210. | Amoniac, 25% | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice apei distilate. **Proprietăţi:** lichid încolor, cu miros inţepător, chimic curat.  Formula chimică **–** NH4OH  Concеntraţia: 25% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlăcu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 211. | Eter dietilic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru degrăsarea lamelelor, pentru microscopie. **Proprietăţi:** lichid încolor, transparent, cu miros inţepător, chimic curat.  Formula chimică **–** C4H10O Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlăcu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 212. | Sulfid de sodium | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice а apei distilatе. **Proprietăţi:** Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** Na2Sx9H2O  Concentraţie: 97% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 213. | Standard titru  pH metru | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea pH metru. **Proprietăţi:** Cristaleincolore, solubilе în apă. Forma de ambalare: Conţinutul setului:  Tetraoxalat de Potasiu (KH3(C2O4)2×2H2O)1,65  Hidrotartrat de Potasiu (KHC4H4C6)3,56  Hidroftalat de Potasiu(KHC8H4O4)4,01  Bihidrofosfat de Potasiu(KH2PO4) sau  Hidrofosfat de Sodiu(Na2HPO4)6,86  Tetraborat de sodiu 10-водный Na2B4O7×10H2O 9,18  Hidroxid de Calciu(Ca(OH)2) 12,43 ermetic închis, în vas de sticlă fixonale (fiole), cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 214. | Soluţie Verde de Brilliant | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru marcarea animalelor de laborator. **Proprietăţi:** Lichid de culoare verde.  Concentraţia: 1% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 215. | Set pentru determinarea glucozei | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea glucozei în preparatele biomedicale din sînge Glunat. **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotocolorimetrică;  **Forma de ambalare:**  Conţinutul setului:  -Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml  -Reagent N2, 1fl x 100ml  -Glucoza Standard100mg/dl, 1fl x 5ml  Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 216. | Set pentru electroforeză | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru aprecierea fracţiei proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge. **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – electroforeză;  **Forma de ambalare:**  Conţinutul setului:  -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat),  -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml)  -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc  -Aplicator 2x10 buc  -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.  Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 217. | Mediu Teoglicolic | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru controlul sterilităţii produsilor biomedicale din sînge şi soluţiilor. **Proprietăţi:** Pulbere pal -galbue, solubilă în apă.  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă sau plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 218. | Geloză ntritivă | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru controlul sterilităţii aerului. **Proprietăţi:** Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă sau plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 219. | Mediu Saburo | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru controlul sterilităţii soluţiilor şi apei. **Proprietăţi:** Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.  **Forma de ambalare:** ermetic închis, în vas de sticlă sau plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 220. | Fuxină bazică | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru pregătirea soluţiei colorare după Gramm. **Proprietăţi:** Cristale de culoare verde închis. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 221. | Genţian violet | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru pregătirea soluţiei colorare după Gramm. **Proprietăţi:** Cristale de culoare verde închis. Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 222. | Acetat de sodiu O,1N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat; | Destinaţie: pentru realizarea examinărilor de laborator prin imunoforeză. **Proprietăţi:** Cristale incolore, solubil în apă, chimic curat.  Formula chimică **–** CH3COONax3H2O  Concentraţie: 99% Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă fixonal (fiole), cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 223. | Set pentru determinărea Hemoglobină | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | Destinaţie: pentru determinarea hemoglobinei în componente sînge.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotocolorimetrică;  Conţinutul setului:  - Reagent transformatic (NaHCO3+K3[Fe(CN)6])  - Acetonanhidrid, 3 fl  - Soluţia de calibrare a hemoglobinei cu concentraţia 120g/l, 1fl -2ml  Material pentru investigaţii -componente sînge.  **Forma de ambalare:** Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 224. | Indicator chimic, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara de producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării cu aburi.  **Proprietăţi:** indicator chimic de unică folosinţă, din hîrtie cu strat termoindicator,  în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 225. | Indicator chimic, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara de producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării cu aburi.  **Proprietăţi:** indicator chimic de unică folosinţă, din hîrtie cu strat termoindicator, în interior T°de topire 132° ±2 şi 1,8 – 2,0 atmosfere.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 226. | Indicator chimic, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara de producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării cu aburi.  **Proprietăţi:** indicator chimic de unică folosinţă, din hîrtie cu strat termoindicator, T°de topire 120° C ±2 şi 1,1 - 1,2 atmosfere.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 227. | Indicator chimic, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara de producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării cu aburi.  **Proprietăţi:** indicator chimic de unică folosinţă, din hîrtiе cu strat termoindicator, T°de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 228. | Indicator chimic, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara de producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.  **Proprietăţi:** indicator chimic de unică folosinţă, din hîrtie cu strat termoindicator, T°de topire 180° - 200 ºC  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 229. | Tub, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor şi soluţiilor.  **Proprietăţi:** tub de silicon de uz farmaceutic.  Dimensiuni:   * Diametrul intern – 9 mm * Diametrulextern - 15 mm.   Rezistent la reagenţi chimici şi presiunea de 2 atm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 230. | Tub, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor şi soluţiilor.  **Proprietăţi:** tub de silicon de uz farmaceutic  Dimensiuni:   * Diametrul intern – 9 mm * Diametrulextern - 12 mm.   Rezistent la reagenţi chimici şi presiunea de 2 atm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 231. | Tub, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor şi soluţiilor.  **Proprietăţi:** tub de silicon de uz farmaceutic  Dimensiuni:   * Diametrul intern – 4 mm * Diametrulextern -5 mm.   Rezistent la reagenţi chimici şi presiunea de 2 atm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 232. | Furtun, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** se utilizează la filtrarea centrifugatului sub presiune.  **Proprietăţi:** thermoplastic  Dimensiuni:   * Diametrul intern–8,0 mm. * Diametrul extern–11,2 mm. * Grosimia perete tub–1,6 mm.   Rezistent la agenţi chimici.  Tip material - Tygon S-50HL ;  Tip tub –T 5010-23;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 233. | Furtun, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.  **Proprietăţi:** thermoplastic  Dimensiuni:   * Diametrul intern – 8,0mm. * Diametrul extern–11,2 mm. * Grosimia perete tub–1,6mm.   Rezistent la agenţi chimici.  Tip material - Tygon 3350;  Tip tub –NSF, T3310-23;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 234. | Furtun, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** se utilizează la dozarea soluţiilor biologice în condiţii sterile, fără presiune.  **Proprietăţi:** thermoplastic  Dimensiuni   * Diametrul intern – 1,6mm. * Diametrul extern – 4,8mm. * Grosimia perete tub –1,6mm.   Rezistent la agenţi chimici şi la temperatura de autoclavare de 121C, presiune 1bar pentru cel puţin 30min.  Tip material - Tygon 3350  Tip tub – NSF, T3302-23;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 235. | Hîrtie de pergament | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.  **Aspectul:** rulouri sau folii  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 236. | Hîrtie de filtru | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** în procesul de filtrare a preparatelor diagnostice şi biomedicale din sînge, reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** hîrtie de filtru de culoare albă,  tip filtrare medie - capacitate de la 65g/m2 pînă la 75g/m2, dimensiunea porilor 5-13 µm.  **Forma de ambalare:**  livrate sub formă de rulou, lăţime rulou 100cm, în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 237. | Celofan | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului tehnologic de producere a peliculei izogene de fibrină.  **Proprietăţi:** Produs chimic obţinut din celuloză pură sub formă de foi subţiri transparente, impermeabile, insolubile în apă şi în alcool.  Tip – medicinal sau alimentar  **Forma de ambalare:**  livrate sub formă de rulouri, în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiţii de păstrare). |
| 238. | Pencetă medicale | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** utilizată în realizarea procesului tehnologic de producere a componentelor sanguine şi preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** Confecţionat din oţel inoxidabil, vîrf drept, zimţat, rezistent la agenţi chimici.  Dimensiuni:Lungimea – 200 mm,  Tip extra largi.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 239. | Ser liofilizat | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea imunoelectroforezei contra serurilor proteice în sîngele uman.  **Proprietăţi:** obţinut din sîngele iepurilor sau oilor, masa (compoziţie) leofilizată, poroasă, culoare de la alb-sur pînă la roz-galbui.  **Forma de ambalare:** livrate în fiole de 1 ml, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării“DE UZ UNIC”. |
| 240. | Stripuri B.Stearothermophilius | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilizării.  **Proprietăţi:** indicator-biologic, din hîrtie sub formă de benzi.  Temperatură de sterelizare**:** plus,121°C, 132°C, 180°C.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) cu prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 241. | Ace getabile pentru seringi | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru venepuncţie.  **Proprietăţi:** sterile, apirogene, de uz unic;  Dimensiuni**-**21Gx11/2 0,8x40  **Forma de ambalare:** fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat,marcate şi etichetate de producător cu menţionarea datelor de identitate cu inscripţiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiţii de păstrare,menţiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”. |
| 242. | Set pentru determinarea factorului Willebrand | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru determinarea activităţii factorului Willebran în componentele sanguine la coagulometru;  **Proprietăţi:** setul va conţine obligatoriu toate componentele necesare pentru determinarea activităţii factorului Willebran în componentele sanguine, compatibil cu coagulometru Klot 2B.  Activitatea 100 UI/unitate şi mai mare;  Coeficient de variaţie a rezultatului de apreciere a factorului – nu mai mic 100UI/unitate;  Variaţia indicelui de activitate a factorului Willebrand faţă de indicatorul constatat în testare – nu mai mic100UI/unitate.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 243. | Hîrtie termică | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru printarea rezultatelor examinărilor realizate la analizatorul hematologic;  **Proprietăţi:**  Tip TF-2 în rulou  Dimensiuni: lăţime rulou 55mm;  lungime rulou 30 m.  greutate rulou: 62g/mp;  diametru interior rulou: 15mm;  diametru exterior rulou: ~40mm  **Forma de ambalare:** rulou, a cîte 10 bucăţi în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria,). |
| 244. | Hirtie pentru înregistrarea examinărilor de laborator | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru printarea rezultatelor examinărilor biochimice.  **Proprietăţi:** compatibil cu analizatorul Star Dust (paper printer termal),  tip termic, în rulou,  Dimensiuni:  diametru exterior rulou – 45 mm,  diametrul interior rulou – 12 mm,  lăţime rulou 110 mm.  **Forma de ambalare:** rulou în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 245. | Garou | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru fixarea braţului în timpul recoltării sângelui.  **Proprietăţi:** bandă/tub elastic, de cauciuc, rezistent la prelucrarea cu soluţii dezinfectante, şi uşor de manevrat la detaşare cu o singură mînă;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 246. | Clemă (cronţang), tipI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sînge, la toate etapele de producere.  Tip - medical  **Proprietăţi:** Lungimea – 260 mm., cu vîrf drept, fără zîmţi. Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 247. | Clemă (cronţang), tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sînge, la toate etapele de producere.  Tip – medical  **Proprietăţi:** Lungimea – 200 mm, cu vîrf îndoit, fără zîmţi. Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 248. | Foarfece | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** Lungimea – 140 mm, drepte.  Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  Tip - medical  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 249. | Cuvă, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:**  **Dimensiuni:** Lungimea – 250 mm,  lăţimea - 140 mm,  formă - reniformă.  Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 250. | Cuvă, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:**  **Dimensiuni:** Lungimea – 150 mm,  lăţimea -80 mm.  formă – reniformă  Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 251. | Cuvă, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de producere a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:**  **Dimensiuni:** Lungimea – 300 mm,  lăţimea – 100 mm,  înălţimea -15 mm,  fund plat şi neted.  Confecţionat din oţel inoxidabil, rezistent la agenţi chimici.  **Forma de ambalare:**  livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 252. | Prefiltru "Millipor", tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** prefiltru tip – AP,  diametrul prefiltrului – 293 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în cutie a cîte 25 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 253. | Prefiltru "Millipor", tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** prefiltru tip – AP,  diametrul prefiltrului – 142 mm.  **Forma de ambalare:**livrate în cutie a cîte 50 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 254. | Filtru , tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** filtru tip – 0,65µm DAWP  diametrul filtrului – 293 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în cutie a cîte 25 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 255. | Filtru , tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** filtrutip – 0,65µm DAWP  diametrul filtrului – 142 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în cutie a cîte 50 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 256. | Filtru , tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de filtraţie sterilă a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** filtru cu membrană Durapor, tip – 0,22µm GVWP diametrul – 293 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în cutie a cîte 25 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 257. | Filtru , tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului de filtraţie sterilă a preparatelor biomedicale din sînge.  **Proprietăţi:** filtru cu membrană Durapor, tip – 0,22µm GWPV diametrul – 142 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în cutie a cîte 50 bucăţi. Cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare, prezenţa notificării “DE UZ UNIC”. |
| 258. | Сapsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a soluţiilor proteice.  **Proprietăţi:** Capsule C0HC 1,1 m2, garnitură plată 1/pk.  **Forma de ambalare:** livrate a cîte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 259. | Сapsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a soluţiilor proteice.  **Proprietăţi:** Capsule CE 25 1,4 m2, garnitură plată 1/pk.  **Forma de ambalare:** livrate a cîte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 260. | Сapsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a soluţiilor proteice.  **Proprietăţi:** Capsule A1HC1,1 m2, garnitură plată 1/pk  **Forma de ambalare:**livrate a cîte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 261. | Сapsulă pentru suport de filtrare „Millistak”, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru realizarea procesului filtraţie de limpezire a soluţiilor proteice.  **Proprietăţi:** Capsule A1HC 0,55m2, garnitură plată 1/pk  **Forma de ambalare:**livrate a cîte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea şi condiţiile de păstrare. |
| 262. | Reagent ASAT | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea indicilor biochimici în sîngele uman.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare –fermentativă fotometrică, cinetică;  Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, bireagent;  Material pentru investigaţii - Ser/plasmă umană, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set – pînă la 2 U/L, inclusiv;  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 125 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 263. | Reagent Albumina | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea albuminei în sîngele uman.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică;  Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezenţa standardului la set;  Material pentru investigaţii - Ser/plasmă umană, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set – pînă la 2.0g/l, inclusiv;  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 264. | Reagent Bilirubina | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea indicilor biochimici în sîngele uman.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotometrică Indraşec  Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, bireagent cu prezenţa standardului la set;  Material pentru investigaţii - ser/plasmă umană, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set – bilirubina totală pînă la 1,3 mmol/l, inclusiv, bilirubina directă pînă la 1,8 mmol/l, inclusiv;  Capacitate de deeterminare a indicelui bilirubinei totală şi directă.  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 125 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 265. | Reagent Proteina totală | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea proteinei în sîngele uman  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotometrică cu biuret, determinare cinetică;  Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezenţa standardului la set;  Material pentru investigaţii - ser/plasmă umană, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set –pînă la 5g/l, inclusiv;  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 266. | Reagent Glucoza | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucţiunea de utilizare a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea glucozei în sîngele uman  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotometrică cu GOD-PAP, determinare cinetică;  Tipul reagentului - Lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezenţa standardului la set;  Material pentru investigaţii - ser/plasmă umană, plasma EDTA;  Limita minimă de detecţie pentru set – pînă la 0,1mmol/l, inclusiv;  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 267. | Proba cu Timol | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru aprecierea indicilor biochimiciîn sîngele uman.  **Proprietăţi:**  Metoda de determinare – fotometrică fermentativă  Tipul reagentului - Lichid necesită etapă de pregătire  Material pentru investigaţii **-** ser/plasmă umană, plasma EDTA.  **Forma de ambalare:** Flacoane cu volumul de 11 ml, livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 268. | Test Combina 3 | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia**: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.  **Proprietăţi:** test cu prezenţa indicatorilor coloraţi pentru fiecare parametru în parte.  Material pentru investigaţii**:** urina  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 269. | Placa, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru determinarea grupelor sanguine.  **Proprietăţi:** placă din plastic alb cu 50 de godeuri, godeul cu diametrul de la 20 mm pînă la 25 mm şi cu adîncimea 1,5-2,5 mm  Dimensiuni: 29,0 cm x 19,0 cm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 270. | Placa, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru determinarea grupelor sanguine.  **Proprietăţi:** placă din plastic alb cu 7 de godeuri, godeul cu diametrul de la 20 mm pînă la 25 mm şi cu adîncimea 3,0±0,5mm  Dimensiuni:14,1 cm x 8,4 cm x 1,1 cm  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 271. | Suport, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru suportul eprubetelor tip PH 14  **Proprietăţi:** cu 40 găuri (4x10),  Dimensiuni:înălţimea 7 cm,  lăţimea -11,5 cm,  lungimea – 24 cm,  asigurat cu placa pentru suport la mijlocul stativului;  Tip material:din plastic durabil rezistent la agenţi chimici, dezinfectanţi;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 272. | Suport, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru suportul eprubetelor tip epindorf.  **Proprietăţi:** volum 1,5 ml, diametrul godeului compatibil cu epindorful de volum de 1,5 ml;  96 găuri (8 a cîte 12).  Tip material: din plastic durabil rezistent la agenţi chimici dezinfectanţi.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 273. | Suport, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru suportul dozatoarelor.  **Proprietăţi:** lungimea de 15 cm, înalţimea -25 cm, cu locuri destinate pentru nu mai puţin de 4 dozatoare;  Tip material:din plastic durabil rezistent la agenţi chimici dezinfectanţi.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 274. | Lamele de obiectiv | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru examinările microscopice a lichidelor biologice.  **Proprietăţi:** sticlă subţire, de formă dreptunghiulară;  Dimensiuni 2,5cm x 7,5cm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 275. | Pipete Pasteur | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru dozarea serului şi reactivilor de cantităţi corespunzătoare la examinările izoserologice, biochimice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterilă, volum 3ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 276. | Pipetă, tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 0,1 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 277. | Pipetă, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 0,2 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 278. | Pipetă, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 1 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 279. | Pipetă, tip IV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 2 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 280. | Pipetă, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 5 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 281. | Pipetă, tip VI | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru realizarea însămînţărilor bacteriologice  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, gradată, volum 10 ml  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 282. | Pîlnie | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţia:** pentru pregătirea reactivelor chimice.  **Proprietăţi:** din sticlă transparentă, nesterile, diametrul 3 ml, fund conic.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 283. | Arzător de laborator | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru flambarera instrumentelor în procedura de colectarea şi însămînţare a lavajelor la sterilitate.  **Proprietăţi:**  Rezervuarul:din material de sticlă, formă rotundă, volum 100ml, partea de sus a rezervuarului sub formă de gît, asigurat cu capac;  Capacul asigurat cu tub pentru fitil;  Fitilul: din bumbac, diametrul de la 4,8mm pînă la 6,4mm, forma plată.  Greutatea arzătorului nu mai mare de 0,25kg  Înălţimea arzătorului nu mai mare de 120mm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 284. | Ansă | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. | **Destinaţie:** pentru realizarea însămînţării în examinărilor microbiologice.  **Proprietăţi:** ansă din metal - Nichel-Crom, necalibrată;  Dotată cu miner;  Diametru capăt ansă 3-4 mm.  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria). |
| 285. | Flacoane, tip IX | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sînge şi/sau a preparatelor diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1800C  Volum 3 ml.  Total nu mai mult de 4,5 ml  Diametrul gîtului flaconului:  Exterior 12,0 + 0,1 / - 0,1mm  Interior 8,0 ±0,1mm  Înălţimea flaconului:  35,0 ±0,5mm  Materialul de bază – sticlă medicală, neutră, incoloră de calitate înaltă;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 286. | Dopuri, tip V | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru etaşarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:** rezistent la temperatura plus 1320C, 2,0 atmosfere.  Materialul de bază – cauciuc siliconat pentru destinaţie medicală, compatibil cu preparate biomedicale din sînge, de calitate înaltă;  Dimensiunile dopului: pentru diametrul interior al gitului flaconului – 8,0 mm.  pentru diametrul exterior al gîtului flaconului – 12,0 mm;  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 287. | Pesare, tip III | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs. * prezenţa indicaţiei metodice (de spălare, dezinfectare, sterilizare etc.) a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge şi/sau preparate diagnostice din sînge.  **Proprietăţi:**  Materialul de bază: aluminiu;  Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru  -14,0 mm.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 288. | Trietilen glicol | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru producerea preparatelor biomedicale sanguine.  **Proprietăţi:** lichid incolor, chimic curată,  Concentraţie 99%  Formula chimică **–** C6H14O4  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 289. | Uranin (Fluoresceină ) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.  **Proprietăţi:** Pulbere de culoare roşie sau roşu- oranj. Formula chimică **–**C20H12O5  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 290. | Verde de briliant | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.  **Proprietăţi:** Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.  Formula chimică – C27H34N2O4S  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 291. | Furtun de vacuum | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat | **Destinaţie:** Se utilizează pentru conectarea pompei de vid, în procesul de producere a preparatelor biomedicale sanguine.  **Proprietăţi:** Dimensiuni:   * Diametrul intern – 6,0mm * Diametrul extern - 18,0 mm.   Material – cauciuc, de uz farmaceutic  Rezistent la reagenţi chimici şi presiunea de 2,0 atm.  **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 şi condiţiile de păstrare. |
| 292. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui, 450/450/400 şi filtru de leucocite integrat pentru filtrarea sîngelui | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu eliminarea leucocitelor din sânge integru, înainte de separarea în componente sanguine.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul sîngelui recoltat şi filtrat prin filtru de leucocite – volum de 450 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;  Filtru de leucocite moale, integrat în sistem, pentru sînge, care va asigura reţinerea leucocitelor mai mult de 99,9% şi un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x106 într-o unitate;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63 ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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 |
| 293. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui, 450/450/400/300 cu soluţie aditivă pentru eritrocite şi filtru de leucocite integrat pentru sînge | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu eliminarea leucocitelor din sânge integru, înainte de separarea în componente sanguine şi resuspendarea eritrocitelor.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul sîngelui recoltat şi trecut prin filtru de leucocite – volum de 450 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, plasmă – volum de 400ml  Containerul pentru transferul componentului sanguin, eritrocitelor – volum 400 ml, asigurat cu soluţia aditivă 100 ml  Filtru de leucocite moale, integrat în sistem, pentru sînge, care va asigura reţinerea leucocitelor mai mult de 99,9% şi un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x106 într-o unitate;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat şi dextroză în volum de 63ml;  Soluţia aditivă - va conţine adenin, glucoza sau dextroză, manitol, chlorid de natriu în volum 100 ml  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită pentru containerul de plamsă şi inviolabile şi rezistente la umiditate sporită pentru concentrat eritrocitat, soluţie de resuspendare şi stratul leucotrombocitar;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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 |
| 294. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui 450/450/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu eliminarea leucocitelor din eritrocitele saparate.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, plasmă – volum de 400ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, concentrat eritrocitar – volum de 400 ml;  Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reţinerea leucocitelor mai mult de 99,9% şi un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x106 într-o unitate;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63 ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită pentru containerul de plamsă şi inviolabile şi rezistente la umiditate sporită pentru concentrat eritrocitat şi soluţie de resuspendare;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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 |
| 295. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui 450/450/400, cu fitru de leucocite integrat pentru eritrocite şi soluţie aditivă pentru eritrocite | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu eliminarea leucocitelor din eritrocitele saparate şi resuspendarea eritrocitelor  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, plasmă – volum de 400ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, concentrat eritrocitarfiltrat – volum de 400 ml asigurat cu soluţie aditivă;  Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reţinerea leucocitelor mai mult de 99,9% şi un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x106 într-o unitate;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat şi dextroză în volum de 63ml;  Soluţia aditivă - va conţine adenin, glucoza sau dextroză, manitol, chlorid de natriu în volum 100 ml.  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită pentru containerul de plamsă şi inviolabile şi rezistente la umiditate sporită pentru concentrat eritrocitat şi soluţie de resuspendare;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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 |
| 296. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar şi componente sanguine | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu pregătirea plasmei, eritrocitelor şi stratului leucotrombocitar.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, plasmă – volum de 400 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, concentrat eritrocitar – volum de 400 ml;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat, adenină şi dextroză în volum de 63 ml;  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită pentru containerul de plamsă şi inviolabile şi rezistente la umiditate sporită pentru concentrat eritrocitat, soluţie de resuspendare şi stratul leucotrombocitar;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
| 297. | Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea sângelui, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar şi componente sanguine şi soluţie aditivă pentru eritrocite | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru recoltarea şi procesarea sîngelui uman donat cu pregătirea plasmei, eritrocitelor şi stratului leucotrombocitar.  **Proprietăţi:**  Materiale de bază ale plasticului – polivinilhlorid;  Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluţie anticoagulantă;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, plasmă – volum de 400 ml;  Containerul pentru transferul componentului sanguin, concentrat eritrocitar – volum de 400 ml asigurat cu soluţie aditivă;  Soluţia anticoagulantă – va conţine citrat de natriu, fosfat şi dextroză în volum de 63ml;  Soluţia aditivă - va conţine adenin, glucoza sau dextroză, manitol, chlorid de natriu în volum 100 ml.  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente la T minus 80°C şi umiditate sporită pentru containerul de plamsă şi inviolabile şi rezistente la umiditate sporită pentru concentrat eritrocitat, soluţie de resuspendare şi stratul leucotrombocitar;  Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator în eprubetă vacuum, dotată cu holder şi ac:   * integrat în sistemul închis şi steril al tubulaturii de recoltare; * asigurat cu clamă; * amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.   Tubulatura de recoltare a sîngelui va conţine cel puţin 10 segmente aliatorii de identificare a unităţii, începînd cu racordul Y;  Tubulatura de transfer a componentului sanguin – asigurată 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 şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
| 298. | Solutie aditivă pentru trombocite | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru înlocuirea parţială a plasmei în timpul preparării şi stocării unui strat leuco-plachetar derivat din concentrat de trombocite sau unităţi de trombocite de afereza.  **Proprietăţi:**  Soluţia sterilă şi apirogenă, va conţine citrat de natriu, natriu acetat, natriu dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii chloridum.  Etichetele de fond şi marcajul - inviolabile şi rezistente umiditate sporită.  **Forma de ambalare:** flacon sau container de volum 500 ml, fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
| 299. | Set de consumabile pentru colectarea trombocitelor în doză dublă, eritrocite şi plasmă, fiecare în doze unitare | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colectarea de trombocite în doză dublă, eritrocite şi plasmă cîte o doză unitară, prin metoda citafereză.  **Proprietăţile componentelor obligatorii a setului:**   * Va conţine containere pentru colectarea şi depozitarea plachetelor - produse finale în două doze (două unităţi), eritrocite în una doză (una unitate) şi plasma una doză (una unitate). * Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citafereză Trima Accel; * Ac tip 16 G, cu fisura laterală; * Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent; * Soluţie anticoagulantă – conţinut de citrat de natriu, dexroză, sterilă, apirogenă,volum de 500 ml, în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; * Sistem de colectare a probelor de laborator; * Port compatibil pentru adăugarea soluţiilor aditive produse de diferiţi producători; * Steril şi apirogen.   Eticheta de fond şi marcajul containerului pentru colectarea trombocitelor – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripţiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul şi notificarea “STERIL”.  **Forma de ambalare:** fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
| 300. | Set de consumabile pentru colectarea în doză triplă a fiecărui component: trombocite şi plasmă | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru colectarea de trombocite şi plasmă, fiecare în doză triplă, prin metoda citafereză.  **Proprietăţile componentelor obligatorii a setului:**   * Va conţine containere pentru colectarea şi depozitarea plachetelor - produsul final trei doze în trei unităţi şi plasma trei doze în trei unităţi. * Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citafereză Trima Accel; * Ac tip 16 G, cu fisura laterală; * Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent; * Soluţie anticoagulantă – conţinut de citrat de natriu, dexroză, sterilă, apirogenă,volum de 500 ml, în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport; * Sistem de colectare a probelor de laborator; * Port compatibil pentru adăugarea soluţiilor aditive produse de diferiţi producători; * Steril şi apirogen.   Eticheta de fond şi marcajul containerului pentru colectarea trombocitelor– inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripţiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul şi notificarea “STERIL”.  Eticheta de fond şi marcajul containerului pentru colectarea plasmei – inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C şi umiditate sporită, cu inscripţiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul şi notificarea “STERIL”.  **Forma de ambalare:** fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiţii de păstrare) şi prezenţa 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. |
| 301. | Card cu gel pentru identificare antigene ABO si Rhesus D | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru determinarea antigenelor eritrocitare insingele donat de donator şi pacienţi după sisitemul ABO şi Rhesus D.  **Proprietăţi:**  Coloane ce conţin o suspensie de gel cu anticorpi monoclonali anti ABO şi Rhezus D.  Configuraţii prezente: Anti - A , Anti - B , Anti - AB , Anti - DVI + , Anti - DVI -, control.  Principiul tehnicii de utilizare - test de hemaglutinare pentru detectarea antigenelor eritrocitare, rezultatpozitiv în cazul formării liniei roşii la suprafata gelului sau dispersarea la diverse niveluri ale coloanei de gel şi rezultat negativ în cazul formării sedimentului complet de eritrocite la fundul microtubului  Aspectul - fără rulouri şi precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamnetul din dotaţia laboratorului.  **Forma de ambalare:**  Card cu şase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat şi etichetat de către producător cu informaţii de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condiţiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu fiecare set din interior. |
| 302. | Card cu gel pentru confirmarea prezenţei antigenelor AB şi D | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru confirmarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donator şi pacienţi după sistemul ABO şi Rhesus D.  **Proprietăţi:**  Coloane ce conţin o suspensie de gel cu anticorpi monoclonali anti A în număr de 2, anti B în număr de 2 şi anti D în număr de 2. Principiul tehnicii de utilizare - test de hemaglutinare pentru detectarea antigenelor eritrocitare, rezultatpozitiv în cazul formării liniei roşii la suprafata gelului sau dispersarea la diverse niveluri ale coloanei de gel şi rezultat negativ în cazul formării sedimentului complet de eritrocite la fundul microtubului.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamnetul din dotaţia laboratorului.  **Forma de ambalare:**  Card cu şase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat şi etichetat de către producător cu informaţii de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condiţiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu fiecare set din interior. |
| 303. | Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus şi Kell | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare in singele donat de donator şi pacienţi sistemul Rhesus şi Kell.  **Proprietăţi:**  Coloane ce conţin o suspensie de gel cu anticorpi monoclonali in următoarele configuraţii: anti C, anti c, anti E, anti-e, anti Kell şi control.  Principiul tehnicii de utilizare - test de hemaglutinare pentru detectarea antigenelor eritrocitare, rezultatpozitiv în cazul formării liniei roşii la suprafata gelului sau dispersarea la diverse niveluri ale coloanei de gel şi rezultat negativ în cazul formării sedimentului complet de eritrocite la fundul microtubului.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamnetul din dotaţia laboratorului.  **Forma de ambalare:**  Card cu şase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat şi etichetat de către producător cu informaţii de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condiţiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu fiecare set din interior. |
| 304. | Card de gel pentru testul salin, enzimatic şi determinare anticorpi ’’la rece’’ | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru testarea izoaglutininelor şi screening de anticorpi în testul enzimatic T-37°C şi la rece T - 4°C-22 °C.  **Proprietăţi:**  Coloane ce conţin o suspensie de gel neutru.  Principiul tehnicii de utilizare - test de hemaglutinare pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari, rezultatpozitiv în cazul formării liniei roşii la suprafata gelului sau dispersarea la diverse niveluri ale coloanei de gel şi rezultat negativ în cazul formării sedimentului complet de eritrocite la fundul microtubului.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamnetul din dotaţia laboratorului.  **Forma de ambalare:**  Card cu şase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat şi etichetat de către producător cu informaţii de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condiţiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu fiecare set din interior. |
| 305. | Card de gel cu ser antiglobulinic polispecific şi soluţie cu putere ionică scăzută (LISS) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** Pentru testarea compatibilităţii transfuzionale prin reactia Coombs indirect în tehnica cu gel.  **Proprietăţi:**  Coloane ce conţin o suspensie de gel cu antiglobulin umanpolispecific - iepure anti-IgG şi monoclonal anti-C3d, utilizat pentru detectarea IgG Ac în IAT şi testarea compatibilităţii.  Principiul tehnicii de utilizare - test de hemaglutinare pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari, rezultat pozitiv în cazul formării liniei roşii la suprafata gelului sau dispersarea la diverse niveluri ale coloanei de gel şi rezultat negativ în cazul formării sedimentului complet de eritrocite la fundul microtubului.  Aspectul - fără rulouri şi precipitat, gel omogenizat.  Compatibil cu echipamnetul din dotaţia laboratorului.  **Forma de ambalare:**  Card cu şase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat şi etichetat de către producător cu informaţii de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condiţiile de depozitare). Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu fiecare set din interior. |
| 306. | Soluţie cu putere ionică scăzută (LISS), tip I | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru tehnica de aglutinare în card de gel.  **Proprietăţi:**  - la întroducerea în gel asigură creşterea ratei de asociere a anticorpilor şi îmbunătăţeşte reacţia antigen/antcicorp;  - soluţie cu putere ionică scăzută, modificată;  - pH 6,5 - 7,0.  Aspectul - fara opalescenta sau particule la  inspectia vizuala.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 307. | Soluţie de Papaină | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru realizarea testului enzimatic din proba de tehnica în gel şi/sau pentru papainarea eritrocitelor.  **Proprietăţi:**  - reactiv aditiv ce asigură la întroducerea în gel creşterea ratei de asociere a anticorpilor şi îmbunătăţeşte reacţia antigen/antcicorp;  - soluţie modificată.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 308. | Soluţie cu putere ionică scăzută (LISS), tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru tehnica de aglutinare în tub.  **Proprietăţi:**  - asigură la întroducerea în gel creşterea ratei de asociere a anticorpilor şi îmbunătăţeşte reacţia antigen/antcicorp;  - soluţie cu putere ionică scăzută, modificată;  - pH 6,5 - 7,0.  Aspectul - fara opalescenta sau particule la  inspectia vizuala.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 309. | Soluţie de Bromelină | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru tehnica de aglutinare în card de gel.  **Proprietăţi:**  - reactiv aditiv ce asigură la întroducerea în gel creşterea ratei de asociere a anticorpilor şi îmbunătăţeşte reacţia antigen/antcicorp;  - soluţie modificată.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 310. | Ser antiglobulinic polispecific | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru detectarea anticorpilor eritrocitari în testul antiglobulinic direct, aglutinare în tub.  **Proprietăţi:**  - conţine obligatoriu anticorpi clasa G şi C3d.  Reactivitate şi specificitate: aglutinarea hematiilor ascoperite cu anticorpi.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 311. | Ser antiglobulinic monospecific anti-IgG | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru detectarea anticorpilor eritrocitari în testul antiglobulinic direct, aglutinarea în tub.  **Proprietăţi:**  conţine obligatoriu imunoglobulina clasa G.  Reactivitate şi specificitate: aglutinarea hematiilor sensibilizate cu un ser aloanticorp fixator de compliment.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 312. | Ser antiglobulinic monospecific anti-IgA | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru detectarea anticorpilor eritrocitari în testul antiglobulinic direct, aglutinare în tub.  **Proprietăţi:**  conţine obligatoriu imunoglobulina clasa G.  Reactivitate şi specificitate: aglutinarea hematiilor sensibilizate cu un ser aloanticorp fixator de compliment.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 2 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 313. | Ser antiglobulinic monospecific anti-IgM | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru detectarea anticorpilor eritrocitari în testul antiglobulinic direct, aglutinare în tub.  **Proprietăţi:**  conţine obligatoriu imunoglobulina clasa G.  Reactivitate şi specificitate: aglutinarea hematiilor sensibilizate cu un ser aloanticorp fixator de compliment.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 2 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 314. | Ser antiglobulinic monospecific anti-IgC3 | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru detectarea anticorpilor eritrocitari în testul antiglobulinic direct, tehnica de aglutinare în tub.  **Proprietăţi:**  conţine obligatoriu imunoglobulina clasa G.  Reactivitate şi specificitate: aglutinarea hematiilor sensibilizate cu un ser aloanticorp fixator de compliment.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 5 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 315. | Reagent monoclonal anti D (IgM+IgG) | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:32 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 316. | Rulouri cu bandă continuă autocolantă, tip II | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE sau normelor naţionale din ţara producătorului; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţia:** pentru marcarea produselor sanguine validate;  **Proprietăţi:** compatibil cu imprimanta cod/bare „TSC 244 Plus ”;  Dimensiuni etichete: lăţimea bandei - 65 mm, lungimea – 105 mm.  Fiecare rulou va conţine 240 etichete, uşor decupabile.  Тermorezistente la temperatură joasă: temperatura de la minus 25°C minus 80°C şi decongelare rapidă la temperatura de pînă la plus 37°C. |
| 317. | Reagent monoclonal anti k | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 318. | Reagent monoclonal anti Cw | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 319. | Reagent monoclonal anti Fya | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgG;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 320. | Reagent monoclonal anti Fyb | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgG;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 321. | Reagent monoclonal anti Jka | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 322. | Reagent monoclonal anti Jkb | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 323. | Reagent monoclonal anti Lea | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 324. | Reagent monoclonal anti Leb | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 325. | Reagent monoclonal anti M | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 326. | Reagent monoclonal anti N | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 327. | Reagent monoclonal anti S | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 328. | Reagent monoclonal anti s | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgM;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 329. | Reagent monoclonal anti Kpa | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgG;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 330. | Reagent monoclonal anti Kpb | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sîngele donat de donatori.  **Proprietăţi:**  Sensibilitate - aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător;  Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună şi reacţii false de aglutinare;  Metoda de utilizare a reagentului - aglutinare pe suprafaţă, tub;  la T° camerei 15-25 °C, examen vizual;  Tipul anticorpilor – clasa IgG;  Titrul anticorpilor- nu mai mic de 1:16 în metoda de apreciere pe suprafaţă, intensitate reacţie de 3 plus 4 plus metoda tub;  Aspectul- fără rulouri şi precipitat.  **Forma de ambalare:** în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 331. | Panel eritrocitar din 3 celule - test | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru depistarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa scrining în test la compatibilitate, prin metoda în tub.  **Proprietăţi:**  solutie stabilizata de grupa O cu cantitate minima obligatorie de antigeni principali: D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, M, N, S, s, Lea, Leb, P1, Lua, Kpa, Cw.  Reactivitate şi specificitate -reacţia clară  a reagenţiilor selectaţi cu antigenele eritrocitare corespunzătoare.  Aspect - lichidul supernatant nu are semne de hemoliză sau opalescenţă la inspecţia vizuală.  **Forma de ambalare:**  Flacoane de 5 ml sau 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate şi etichetate de către producător cu informaţii (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiţii de depozitare). Datele de identificare afişate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărui component al setului. |
| 332. | Panel eritrocitar din 11 celule – test | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru identificarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa scrining în test la compatibilitate, prin metoda în tub.  **Proprietăţi:**  solutie stabilizata de grupa O cu cantitate minima obligatorie de antigeni principali: D, C, E, c, e, Cw, K, k, Kpa, Kpb, Fya, Fyb, Jka, Jkb, M, N, S, s, Lea, Leb, P1.  Reactivitate şi specificitate -reacţia clară  a reagenţiilor selectaţi cu antigenele eritrocitare corespunzătoare.  Aspect - lichidul supernatant nu are semne de hemoliză sau opalescenţă la inspecţia vizuală.  **Forma de ambalare:**  Flacoane de 5 ml sau 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate şi etichetate de către producător cu informaţii (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiţii de depozitare). Datele de identificare afişate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărui component al setului. |
| 333. | IgG-celule acoperite | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru confirmarea şi validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.  **Proprietăţi:**  1. reacţie pozitivă – rezultat a testului antiglobulinic considerat valid.  2. reacţie negativă - rezultat testului antiglobulinic considerat nevalid.  **Forma de ambalare:**  Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate şi etichetate de către producător cu informaţii (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiţii de depozitare). Datele de identificare afişate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărui component al setului. |
| 334. | Eprubetă, tip VII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator imunohematologice.  **Proprietăţi:** dimensiuni 10 mm × 75 mm, fără gel/soluţii de conservare şi/sau anticoagulanţi.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 335. | Pipetă, tip VII | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs;   prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru realizarea examinărilor de laborator imunohematologice.  **Proprietăţi:** din plastic transparent, nesterile, gradată, volum 1 ml, gradaţie din 0,25ml în 0,25ml.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 336. | Plasmă de control cu nivel normal a sistemului de hemostază | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul la determinarea activităţii parametrelor hemostazei (pentru determinarea fibrinogenului prin metoda Clausului în plasmă umană de donator şi în crioprecipitat).  **Proprietăţi:** plasmă umană stabilizată şi liofilizată;  **Forma de ambalare:** livrate în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 337. | Casete sterile | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs;   prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru controlul sterilităţii microaerofolorei în boxa sterilă.  **Proprietăţi:** compatibil cu aparatul MairT, Millipor.  Dimensiuni:   * diametru 105 mm * adîncimea 125 mm * înalţimea 255 mm   Tipul materialului: cutii din masă plastică sterile, incolore.  **Forma de ambalare:** livrat în ambalaj separat de polietilenă, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). |
| 338. | Test de confirmare infecţie HCV | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru confirmarea infecţiei HCV în sîngele donat.  **Tip reacţie** – imunoblot pe stripuri pentru detectarea anticorpilor către virusul hepatitei C (anti-HCV) în ser sau plasmă umană, metodă calitativă;  Stripuri captate cu antigene codate cu virusul hepatitei C (antigene recombinate c33c şi NS 5, peptide sintetice 5-1-1, c100 şi c22) către anticorpii proteinelor specifice – Core, NS3, NS4, NS5;  Fiecare strip va conţine patru benzi individuale acoperite cu antigene/peptide codificate – VHC, o bandă de SOD uman recombinant şi două benzi de control IgG;  Durata perioadei de incubare – pînă la 4,5 – 5 ore.  **Setul va include obligatoriu** toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |
| 339. | Test de confirmare AgHBs | * confirmarea precum produsul a fost produs în conformitate cu cerinţele CE; * certificat de origine pentru produs; * scrisoare original de la producător privind confirmarea proprietăţilor calitative a produsului; * prezenţa instrucţiunii de utilizare a produsului, inclusiv şi traducerea în limba de stat. | **Destinaţie:** pentru confirmarea AgHBs în sîngele donat.  **Proprietăţi:**  Tip reacţie – neutralizare, corespunzător testului de bază în screening AgHBS;  **Sensibilitatea analitică –** până la 0,06 ng/ml, inclusiv sau echivalentul acestuia în UI/ml;  **Sensibilitatea tehnică -** 100%  **Specificitate -** inclusiv 99,90% şi mai mare  **Durata perioadei de incubare în reacţia de testare** - pînă la 120 minute, inclusiv  **Perioada de incubare a reacţiei de testare** - nu va include procesul de agitare  **Verificarea spectrofotometrică şi vizuală** a schimbării culorii conţinutului din godeu la realizarea consecutivă a etapelor, conform instrucţiunii de utilizare a testului.  **Setul va include obligatoriu** reactivele pentru testul confirmator (reagent de control şi reagent specific) şi toate componentele necesare pentru realizarea reacţiei de testare a HBsAg, în cantităţi suficiente numărului indicat de examinări, conform instrucţiunii de utilizare a produsului  **Forma de ambalare:** setul livrat în ambalaj securizat, marcat şi etichetat de producător cu menţionarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiţii de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului. |