



ORDIN
ПРИКАЗ

15.10.2013 Nr. 108-D
mun. Chișinău

Cu privire la aplicarea specificațiilor standard în procesul organizării și desfășurării procedurilor pentru achiziționarea produselor diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine

În temeiul prevederilor Legii nr. 96 din 13 aprilie 2007 privind achizițiile publice, Legii nr. 92 din 12 aprilie 2012 privind dispozitivele medicale, Hotărîrii Guvernului nr. 71 din 23 ianuarie 2013 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului limită ale Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale”, ordinului Ministerului Sănătății nr. 1071 din 03.10.2013 „Cu privire la modificarea și completarea Ordinului Ministerului Sănătății nr. 701 din 18.10.2010 „Privind implementarea specificațiilor standard în procesul organizării și desfășurării procedurilor pentru achiziționarea testelor utilizate în investigațiile de laborator, filmelor radio(foto)grafice și reactivelor de dezvoltare a acestora””, în scopul asigurării calității dispozitivelor medicale achiziționate în cadrul licitațiilor publice, unificării metodelor de cercetare de laborator și inofensivității hemotransfuzionale, menținerii sistemului de calitate în activitatea serviciului de sînge, cît și în temeiul Regulamentului privind activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui,

ORDON:

1. Managerul calității, vicedirectori, șefii de subdiviziuni, farmacist, Grupul de lucru responsabil de organizarea achizițiilor cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine pentru serviciul de sînge din surse centralizate, cît și în cadrul instituției vor lua act de informare despre prevederile ordinului Ministerului Sănătății nr. 1071 din 03.10.2013 „Cu privire la modificarea și completarea Ordinului Ministerului Sănătății nr. 701 din 18.10.2010 „Privind implementarea specificațiilor standard în procesul organizării și desfășurării procedurilor pentru achiziționarea testelor utilizate în investigațiile de laborator, filmelor radio(foto)grafice și reactivelor de dezvoltare a acestora””, cu îndeplinirea necondiționată a acestuia.
2. Șefii de subdiviziuni, farmacist, Grupul de lucru responsabil de organizarea achizițiilor cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine, medicii cooptați se vor conduce în procesul de asigurare a activității subdiviziunilor cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea,

recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine în corespundere cu criteriile de eligibilitate, aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății sus menționat.

3. Managerul calității, vicedirector (dna Silvia Roșca), vicedirector medical (dna Doina Banari), farmacist (dl Marian Grozavu), secretarul grupului de lucru responsabil de achiziții în cadrul Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui:

vor monitoriza, în procesul de organizare a achizițiilor publice, respectarea criteriilor de eligibilitate pentru produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine în corespundere cu criteriile de eligibilitate, aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății sus menționat;

vor actualiza, anual (după caz), în conformitate cu prevederile actelor normative în vigoare, criteriile de eligibilitate pentru produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine în corespundere cu criteriile de eligibilitate, aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății sus menționat;

4. Managerul calității, vicedirector (dna Silvia Roșca) va informa Centrele Regionale de Transfuzie a Sîngelui și instituțiile medico-sanitare în cadrul cărora activează secții de transfuzie a sîngelui despre necesitatea asigurării activității instituției/subdiviziune cu produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, materiale consumabile utilizate la examinarea, recoltarea și procesarea sîngelui de donator, producerea preparatelor diagnostice și biomedicale sanguine în corespundere cu criteriile de eligibilitate, aprobate prin ordinul Ministerului Sănătății sus menționat, în termen de pînă la 15.10.2013.

5. Șef SMAIM (dl Alexandru Gherman) va organiza și asigura plasarea ordinului Ministerului Sănătății sus menționat pe pagina web a Centrului Național de Transfuzie a Sîngelui, în termen de pînă la 15.10.2013.

6. Se abrogă:

ordinul nr. 99-o din 01.11.2011 „Cu privire la criteriile de eligibilitate”;

ordinul nr. 78-o din 10.08.2012 „Cu privire la modificarea și completarea ordinului Ministerului Sănătății nr. 800 din 24.10.2011 „Despre modificarea și completarea ordinului Ministerului Sănătății nr. 747 din 09.10.2011”.

Controlul executării prezentului ordin se atribuie dnei Silvia Roșca, managerul calității, vicedirector.

Director



Svetlana Cebotari

Exemplarul 1, originalul
Exemplarul 2, copia 1
Exemplarul 3, copia 2
Exemplarul 4, copia 3
Exemplarul 5, copia 4
Exemplarul 6, copia 5
Exemplarul 7, copia 6
Exemplarul 8, copia 7

Serviciul cancelarie
Managerul calității
Vicedirector medical
SPEMD
SRPS
LIII
LIS
LCC

Exemplarul 9, copia 8
Exemplarul 10, copia 9
Exemplarul 11, copia 10
Exemplarul 12, copia 11
Exemplarul 13, copia 12
Exemplarul 14, copia 13
Exemplarul 15, copia 14

STA
SPEMD
SAPSIMS
SMAIM
SPPS
Farmacist
Secretarul Grupului de lucru