

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri**

Obiectul achiziției: **achiziționare centralizat a implanturilor  
traumatologico-ortopedice conform necesităților IMSP pentru anul  
2019**

Cod CPV: 33100000-1

Autoritatea Contractantă: **Centrul pentru Achiziții Publice  
Centralizate în Sănătate**

Procedura achiziției: **licitație deschisă**

**CAPITOLUL I**  
**INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)**  
*[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]*

**Secțiunea 1. Dispoziții generale**

**1. Scopul procedurii de achiziție**

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

**2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție**

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

**3. Sursa de finanțare**

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

**4. Participanții la licitație**

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

**5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție**

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și quantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

**6. Limba de comunicare în cadrul licitației**

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba

de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

## 7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

## 8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

## 9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigației, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

## Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

### 10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

### 11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărârii judecătorești;

b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;

c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;

d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;

e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;

h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;

i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

## 12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

### 13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

### 14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

## 15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

## 16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

#### 17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

### Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

#### 18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții europene;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

#### 19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (F4.1) și Specificații de preț (F4.2). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

#### 20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în FDA punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu



este specificat explicit că autortiatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

## 21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

- a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau
- b) ofertantul câștigător refuză:
  - să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
  - să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

## 22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

### 23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**. de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

### 24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9**. prevede altfel.

### 25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

## Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

### 26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

### 27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

### 28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

### 29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

### 30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în FDA punctul 4.2.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

## Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

### 31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

### 32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

### 33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;

b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;

c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

#### 34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

#### 35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

#### 36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

#### 37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

### 38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

## Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

### 40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

### 41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

### 42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru

oferă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjuceca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

#### 43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjucecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (F5.1) completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în FDA punctul 6.5.

#### 44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de până la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse până la termenul limită de depunere a ofertelor.

## CAPITOLUL II FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

*Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.*

### 1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, IDNO 1016601000212</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Achiziționare centralizat a implanturilor traumatologico-ortopedice conform necesităților IMSP pentru anul 2019</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1552315537400 Tipul procedurii de achiziție: Licitație deschisă</i>

1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>[bunuri ]</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33100000-1</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>[CNAM] Pentru anul 2019</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP – beneficiari conform listei de distribuție</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>[Denumirea partenerului de dezvoltare]</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, 1016601000212</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP – conform listei de distribuție</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>[limba de stat]</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>[nu]</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>[Vînzare-cumpărare]</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>[nu se aplică]</i>

## 2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr . d/ o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	UM	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33100000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	100	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-18 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur

					<p>producător;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-24 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	20	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> </ul>



					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-42 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-44 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-46 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-30 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-32 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională</li> </ul>

					(Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-34 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	100	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-40 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul

					<p>ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	100	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-42 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-44 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru</li> </ul>

					<p>produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm, Lungimea-70 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-40mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-45mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul>



					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-55 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare</li> </ul>

					<p>placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-65mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm , Lungimea-70 mm</p>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	300	<p>Piuliță , 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-35 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-45 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p>

					5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-50 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-60 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-65 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-75 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	Șurub spongios, ø 6,5 filetul 32mm, L -85 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	Șurub spongios, ø 6,5 filetul 32mm, L -80 mm, 1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului;

					<p>3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5mm, filet total, Lungimea-35 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5mm, filet total, Lungimea-45 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în</li> </ul>

					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-120 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-90 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-95 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L -110 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Să aibă marcajul producătorului;</p> <p>3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	20	<p>Placă îngustă cu contact limitat, grosime 4,6 mm, lățime 13,5 mm, lungime mm, cu 10 orificii fixare cu șurub ø 4,5 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p>

					<p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placă îngustă cu contact limitat , Grosime 4,2mm., lățime 13,5 mm cu 9 orificii fixare cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placă îngustă cu contact limitat , Grosime 4,2mm., lățime 13,5 mm, cu 12 orificii fixare cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele</li> </ul>

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 6 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 3,5 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 7 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 3,5 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 8 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 3,5 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p>



					<p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placă îngustă cu contact limitat , Grosime 5,8mm., lățime 17,5 mm, cu 10 orificii fixare cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placă îngustă cu contact limitat , Grosime 5,8mm., lățime 17,5 mm, cu 12 orificii fixare cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placă lata cu contact limitat cu 10 orificii , 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placă lata cu contact limitat cu 12 orificii, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placă lata cu contact limitat cu 14 orificii, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p>

					<p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placă lata cu contact limitat cu 16 orificii, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, L-61 mm, cu 8 orificii rotunde pentru șurub 3.5 mm, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	20	<p>Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm., Lungimea -73 mm, cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în</li> </ul>

					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	50	<p>Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm., Lungimea - 85 mm, cu 7 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	20	<p>Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm., Lungimea - 95 mm, cu 8 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm., Cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	<p>Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm., Cu 7 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm., Cu 8 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	2	<p>Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm., Cu 10 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	70	<p>Placă unghiulară 95° grosime 6,4 mm, lățime 16 mm, lungimea părții diafizare 152 mm, lungimea lamei 70 mm, cu 7 orificii, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	30	<p>Placă unghiulară 95° grosime 6,4 mm, lățime 16 mm, lungimea părții diafizare 152 mm, lungimea lamei 70 mm, cu 9 orificii, 1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	10	Placă în „T” îndoită , grosimea 2,5mm, Lungimea 81 mm cu 7 orificii

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul> </li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> </li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	5	<p>Placa pentru simfiza pubiana , raza curbei 60mm, latimea 10mm., grosimea 3,4mm cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul> </li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au</li> </ul> </li> </ul>



					fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	100	<p>Brosa, diametru 2 mm, lungimea 400 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	33100 000-1	Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	Bucată	100	<p>Brosa , diametru 1mm, lungimea 300mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	30	<p>Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm, Filet 32 mm Lungimea-105 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	40	<p>Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm, Filet 32 mm Lungimea-100 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	50	<p>Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm, Filet 32 mm Lungimea-95 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	20	<p>Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm, Filet 32 mm Lungimea-85 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur</li> </ul>

					<p>producător;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	10	<p>Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm, Filet 32 mm Lungimea-80 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
2	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	20	<p>Șaibă pentru șurub canulat , ø 7,3 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
3	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	50	<p>Tijă filetată 200 mm., , filetată 200 mm., diam. 6,5 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și</li> </ul>

					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
4	33100 000-1	Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremitatii superioare a humerusului.	Bucată	5	<p>Placa cu stabilitate unghiulara p/u humerusul proximal: latimea partii diafizare 12mm., grosimea 3,7 mm., -cu 12 orificii(Rt:Lt-1:1)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
4	33100 000-1	Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremitatii superioare a humerusului.	Bucată	120	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5mm., 24,0-40.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în</li> </ul>

					<p>funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
4	33100 000-1	Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremitatii superioare a humerusului.	Bucată	1	<p>Ghid p/u burhiu 3,5mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta</li> </ul>

					<p>originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atosintează	Bucată	50	<p>Broșe Kirschner Ø 0,8 mm lungimea 160 mm, 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atosintează	Bucată	425	<p>Broșe Kirschner Ø 1,0 mm lungimea 200-230 ascuțite din ambele părți, 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>



5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosinteză	Bucată	1750	<p>Broșe Kirschner Ø 1,5 mm lungimea 300 , 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosinteză	Bucată	1750	<p>Broșe Kirschner Ø 1,8 mm lungimea 300, 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosinteză	Bucată	1750	<p>Broșe Kirschner Ø 2,0 mm lungimea 300, 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
5	33100 000-1	Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosinteză	Bucată	450	<p>Broșe Kirschner Ø 2,2 mm lungimea 300, 1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</p> <p>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p>

					6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
6	33100 000-1	Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	Bucată	10	<p>Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus cu lungimi cuprinse între 70 mm - 120 mm, cu 7 - 10 orificii, lățime 9 mm - 11 mm, grosimea 3,0 mm, cu lungimi cuprinse între 70 mm - 120 mm, cu 7 - 10 orificii, lățime 9 mm - 11 mm, grosimea 3,0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametru de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile să permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită la un capăt pentru a putea fi introdusă miniinvaziv; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să fie cu contact limitat;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
6	33100 000-1	Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	Bucată	100	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5 mm:, 16,0-24.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
6	33100 000-1	Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	Bucată	1	<p>Ghid p/u burhiu 2,8 mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la</li> </ul>

					<p>imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	50	<p>Placa volara pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara ,la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm.) grosimea 1,6mm Cu:, 5 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	10	<p>Placa volara pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara ,la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1</p>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>(3,5mm/2,7mm.) grosimea 1,6mm Cu:; 6 orificii</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	15	<p>Placa dorsala pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara, la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm) grosimea 1,6mm. cu, 5 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	15	<p>Placa dorsala pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara, la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm) grosimea 1,6mm. cu, 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	125	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 2,7 mm.; 22,0-28.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>

					<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	325	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5 mm:, 16,0-22.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	100	<p>Suruburi spongioase blocante autotarodante 3,5 mm:, 20,0-28.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în</li> </ul>

					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	2	<p>Ghid p/u burhiu 2,0 mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în</li> </ul>



					<p>funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	3	<p>Ghid p/u burhiu 2,8 mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul</li> </ul>

					<p>deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
7	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	Bucată	2	<p>Set de instrumente pentru fragmentele osoase mici, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantate livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta și stînga) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf</li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotunjit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul> </li> </ul> </li> </ol>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fixator de os mic</li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de repositie (fixator de os) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 si LC-DCP 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> </ul> </li> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) penru DCP 2.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> </ul> </li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> </ul>
8	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	10	<p>Șuruburi Herbert canulate 3.0mm: , lungimea-16,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
8	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	25	<p>Șuruburi Herbert canulate 3.0mm: , lungimea-18,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
8	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	20	<p>Șuruburi Herbert canulate 3.0mm: , lungimea-20,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
8	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	5	<p>Șuruburi Herbert canulate 3.0mm: , lungimea-22,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
8	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	2	<p>Set de instrumente pentru suruburi Herbert, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului pînă la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> </ul> </li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta și stînga) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf</li> </ul> </li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotungit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> <li>• Fixator de os mic</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de repositie (fixator de os) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 și LC-DCP 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> </ul> </li> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) penru DCP 2.5</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> </ul>
9	33100 000-1	Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	Bucată	5	<p>Placă blocată Laterală Proximală de Tibie, lungimi cuprinse între 80–150 mm, cu 4-8 orificii, variantă anatomică pentru stînga, Material: Inox Lungimi între 80 și 150 mm, cu 4-8 orificii Variante anatomice: pentru stînga Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5,0 mm Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 4,5 mm Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie Placa să aibă marcajul producătorului Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor Sa se accepte schimbarea luginii a șuruburilor și a plăcilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
9	33100 000-1	Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	Bucată	5	<p>Placă blocată Laterală Proximală de Tibie, lungimi cuprinse între 80–150 mm, cu 4-8 orificii, variantă anatomică pentru dreapta, Material: Inox Lungimi între 80 și 150 mm, cu 4-8 orificii Variante anatomice: pentru dreapta Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5,0 mm Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 4,5 mm Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p>

					<p>Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</p> <p>Placa să aibă marcajul producătorului</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor</p> <p>Sa se accepte schimbarea luginii a șuruburilor și a plăcilor.</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
9	33100 000-1	Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	Bucată	60	<p>Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 26 - 75 mm, 1. Material: Inox</p> <p>Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
10	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	10	<p>Placă Blocată Femurală Diafizară, cu lungimi cuprinse între 170 mm - 230 mm, cu 10–12 orificii, latimea 17,5mm, grosimea 6,0 mm</p> <p>- Material: Inox</p> <p>- Să permita folosirea șuruburilor blocate de diametrul 5,0 mm;</p> <p>- Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 4,5 mm;</p> <p>- Orificiile diafizare să permita auto-compresia fragmentelor pe os;</p> <p>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</p> <p>- Să fie cu contact limitat;</p> <p>- Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și de ochire pentru burghiu și cu burghie;</p> <p>- Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
10	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	120	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 5,0 mm; 38,0-44.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
10	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	1	<p>Ghid p/u burhiu 4,3 mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu</li> </ul>



- vapori până la temperatura 134°C;
- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

11	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	5	Placă blocată femurală diafizară, lungimi între 220-260 mm, cu 12-14 orificii, 1. Material: Inox 3. Să permită folosirea șuruburilor blocate
----	----------------	-------------------------------------	--------	---	--

					<p>diametru 5 mm</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</p> <p>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</p> <p>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</p> <p>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</p> <p>9. Placa să aibă marcajul producătorului</p> <p>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
11	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	120	<p>Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 38 - 44 mm, 1. Material: Inox</p> <p>2. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
11	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Diafizară	Bucată	1	<p>Burghiu diametru 4,0 mm, lungime 200-220 mm ,</p> <p>1. Material: Inox</p> <p>2. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>3. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>4. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
12	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	30	<p>Placă blocată femurală laterală distală, lungimi cuprinse între 150–350 mm, cu 4–14 orificii, pentru dreapta, 1. Material: Inox</p> <p>3. Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5 mm</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5</p>

					<p>mm</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</li> <li>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</li> <li>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</li> <li>9. Placa să aibă marcajul producătorului</li> <li>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
12	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	30	<p>Placă blocată femurală laterală distală, lungimi cuprinse între 150–350 mm, cu 4–14 orificii, pentru stînga, 1. Material: Inox</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5 mm</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</li> <li>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</li> <li>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</li> <li>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</li> <li>9. Placa să aibă marcajul producătorului</li> <li>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
12	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	150	<p>Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 18 - 80 mm, 1. Material: Inox</p> <p>Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de</p>

					<p>fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
12	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	1	<p>Ghid lungime 70 mm pentru burghiu diametru 4.0 mm, 1. Material: Inox</p> <p>Să aibă marcajul producătorului</p> <p>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
12	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	1	<p>Burghiu diametru 4,0 mm, lungime 200-220 mm , Material: Inox</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	5	<p>Placă Blocată Femurală Laterală Distală cu lungimi cuprinse între 150 mm -350 mm., cu 9 – 14 orificii, pentru stînga LISS</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Placa să fie cu contact limitat;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu set de instrumentar LISS(în custodie);</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar sa aiba pozitii bine definite în trusă;</li> <li>- Cadrul extern de insertie a placii cu varianta anatomica stanga/dreapta;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de</li> </ul>

					<p>implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	5	<p>Placă Blocată Femurală Laterală Distală cu lungimi cuprinse între 150 mm -350 mm., cu 9 – 14 orificii, pentru dreapta LISS</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Placa să fie cu contact limitat;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu set de instrumentar LISS(în custodie);</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar sa aiba pozitii bine definite în trusă;</li> <li>- Cadrul extern de insertie a placii cu varianta anatomica stanga/dreapta;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	100	<p>Suruburi corticale blocante autotarodante 5,0 mm.; 38,0-85.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	40	<p>Suruburi spongioase blocante autotarodante 5,0 mm.; 60,0-85.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și</li> </ul>

					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	1	<p>Ghid p/u burhiu 4,3 mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
13	33100 000-1	Placă Blocată Femurală Laterală Distală	Bucată	1	<p>Set de instrumente pentru fragmentele osoase mari, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă <ul style="list-style-type: none"> <li>• Componentele setului de instrumente <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> </ul> </li> <li>• Instrument pentru indoirea placilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor de tip Muller</li> </ul> </li> <li>• Razușă (elevator) drept, elevator rotungit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 4.5mm L.250mm</li> <li>• Burghiu 3.2</li> </ul> </li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 4.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de os mare de tip Lambotte</li> <li>• Fixator de repozitie de tip forceps <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fixator de mentinere dinamic</li> </ul> </li> <li>• Surubelnita hexagonal mare 3.5 ,</li> <li>• Corpul surubelnitei hexagonale mare 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> </ul> </li> </ol>



					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sablon lung/ sablon scurt</li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 6.5</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 4.5</li> <li>• Dispozitiv pentru măsurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) DCP pentru pentru burghiu 3.2</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/6.5</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/4.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 4,3mm</li> </ul>
14	33100 000-1	Placă Blocată Calcaneu	Bucată	15	<p>Placă Blocată Calcaneu, lungimi 60-65 mm, cu variante anatomice pentru dreapta, Material: Inox  Variante anatomice: pentru dreapta  Grosimea plăcilor: 1,8-2,0 mm  Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm  Placa să permită modelarea în funcție de particularitățile anatomice  Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie  Placa să aibă marcajul producătorului  Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.  Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor  Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor  Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit  Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit  Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
14	33100 000-1	Placă Blocată Calcaneu	Bucată	15	<p>Placă Blocată Calcaneu, lungimi 60-65 mm, cu variante anatomice pentru stînga, Material: Inox  Variante anatomice: pentru stînga  Grosimea plăcilor: 1,8-2,0 mm  Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm  Placa să permită modelarea în funcție de particularitățile anatomice  Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie  Placa să aibă marcajul producătorului  Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.  Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor  Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor  Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit  Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare</p>

					<p>pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p> <p>Tija FEMUR diametrul 9 mm titan, 360 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîre de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariu cît și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezaj cu cel de</li> </ul>
15	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	2	

					<p>introducere a tijelor;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
15	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	10	<p>Tija FEMUR diametrul 9 mm titan, 380 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> </ul>

- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
- Să prezinte șurub de compresiune;
- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
- Instrumentariu cât și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

15	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	2	<p>Tija FEMUR diametrul 9 mm titan, 400 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;</li> <li>- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> </ul>
----	----------------	---	--------	---	--

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
15	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	10	<p>Tija FEMUR diametrul 9 mm titan, 380 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> </ul>

- Să prezinte șurub de compresiune;
- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
- Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

15

33100  
000-1Tijă Centromedulară  
femurală blocată, anatomica,  
reconstructiva, canulată

Bucată

10

Tija FEMUR diametrul 9 mm titan, 400 Right  
- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe  
support hârtie a tehnicii de aplicare a tije

centromedulare.

- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;
- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);
- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor



					<p>(self tapping);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
16	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	12	<p>Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala titan, L 60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîre de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu</li> </ul>

- increment de 5 mm;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cât și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
  - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
  - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	2	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 360 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită</li> </ul>
----	----------------	---	--------	---	--

- implantarea fără alezaj;
- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);
  - Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
  - Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
    - Material de confecționare inox
    - În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
    - Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
      - Să prezinte șurub de compresiune;
      - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
      - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
      - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
      - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
      - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
      - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
      - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
    - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
    - Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
      - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
    - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
    - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
    - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de

					<p>implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	5	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 380 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de</li> </ul>

					<p>vîrful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;</li> <li>- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	5	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 400 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> </ul>

- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);
- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare inox
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea

					<p>instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	2	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 360 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîre de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor</li> </ul>

- foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
  - Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
    - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
  - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
  - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	5	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 380 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart</li> </ul>
----	----------------	---	--------	---	---



(să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);

- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare inox
  - În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
  - Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
    - Să prezinte șurub de compresiune;
    - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
    - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
    - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
    - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
    - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
    - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
    - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
    - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
    - Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
      - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
    - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
    - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
    - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	5	<p>Tija FEMUR diametrul 10 mm inox, 400 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> </ul>

- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
- Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

17

33100  
000-1Tijă Centromedulară  
femurală blocată, anatomica,  
reconstructiva, canulată

Bucată

15

- Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox, L 45 mm
- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.
- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;
- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart

(să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);

- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare inox
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
    - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
  - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
  - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>	
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	15	<p>Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox, L 50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor</li> </ul>

- foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
  - Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
    - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
  - Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
  - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	24	<p>Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox, L 60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> </ul>
----	----------------	---	--------	----	--

- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);
- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare inox
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea

				<p>instituiției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>	
17	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	24	<p>Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox, L 65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material de confecționare inox</li> </ul> </li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de</li> </ul> </li> </ul>



vîrful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;

- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

18	33100 000-1	Tijă Centromedulară de Tibie Zăvorîță Canulată de Reconstrucție	Bucată	4	<p>Tija TIBIA diametrul 9 mm inox, marimea 300</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> </ul>
----	----------------	---	--------	---	--

- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;
- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;
- Material inox
- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;
- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;
- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijei pentru compactare și dinamizare ;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;
- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;
- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;
- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;
- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;
- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat

				<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>	
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	14	<p>Tija TIBIA diametrul 9 mm inox, marimea 320</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	14	<p>Tija TIBIA diametrul 9 mm inox, marimea 340</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar</li> </ul>

					<p>să aibă poziții bine definite în trusă ;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorîță Canulată de Reconstrucție	Bucată	5	<p>Tija TIBIA diametrul 9 mm inox, marimea 360</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu</li> </ul>

- increment de 5 mm ;
- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;
  - Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;
  - Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;
  - Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;
    - Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;
    - Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
    - Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
    - Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
  - Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
    - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
    - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
    - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorîță Canulată de Reconstrucție	Bucată	19	Surub 4,5 mm, zavorire distala inox, marimea 35 mm - Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.
----	----------------	---	--------	----	--

- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;
- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;
- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;
- Material inox
- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;
- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;
- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tije pentru compactare și dinamizare ;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;
- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;
- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;
- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;
- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;
- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul

					<p>ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centromedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	18	<p>Surub 4,5 mm, zavorire distala inox, marimea 40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să</li> </ul>



					<p>permite identificarea jonctiunii tijă – cadru;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorîtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	38	<p>Surub 4,5 mm, zavorire distala inox, marimea 45 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atît în extremitatea proximală cît și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm. <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping); <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul> </li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorîță Canulată de Reconstrucție	Bucată	18	<p style="text-align: center;">Surub 5,0 mm Zavorire proximal tibială și zavorire distală în variante femur retrograd inox , marimea 35</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> </ul> </li> </ul>

- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;
  - Material inox
- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;
  - Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tije pentru compactare și dinamizare ;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;
  - Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;
  - Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;
- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;
  - Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;
  - Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au

					fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	19	<p>Surub 5,0 mm</p> <p>Zavorire proximal tibia si zavorire distal in varianta femur retrograd inox , marimea 40</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material inox</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> </ul> </li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atît în extremitatea proximală cît și în cea distală a tijei pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm. <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> </ul> </li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea</li> </ul> </li></ul>

					<p>instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	38	<p>Obturator inox, € 11.5 – 0</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același</li> </ul>

- producător ;
- Instrumentariul, tije, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
  - Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

- Pensă Schultz (autor), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;
- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;
  - Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;
  - Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
  - Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
  - Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	8	<p>Pensă AO maleolare, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la</li> </ul>

prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;

- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

19

33100  
000-1

Pensă Schultz (autor)

Bucată

2

Chei p/u lacati la ap.de fixare externa, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor



- se va face pe tot lotul;
- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;
  - Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;
  - Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
  - Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
  - Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
    - Producătorul sau logo-ul producătorului
    - Codul instrumentului
    - Țara de origine
    - Stainless (oțel inox)
    - Marcajul CE
  - Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
    - C (carbon): 0,30 – 0,45%
    - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
    - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
    - Ni (nichel): ≤ 1,00%
    - Si (siliciu): ≤ 1,00%
    - Mn (mangan): ≤ 1,00%
    - P (fosfor): ≤ 0,05%
  - Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au

					fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	12	<p>Cleste(taetor)p/u brose, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul</li> </ul>

					<p>ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	4	<p>Masina de gaurit, medicala, cu cate 2 acumulate, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în</li> </ul>

					<p>funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	4	<p>Forceps de reducere a fracturii ascuțit mic și mijlociu, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul</li> </ul>

					<p>deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	6	<p>Forceps de reducere a fracturii ascuțit cu olive pe branse mic și mijlociu, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	20	<p>Burghiu 1-200-250mm., la diametru 2,5mm;, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</li> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	20	<p>Burghiu l-200-250mm., la diametru 3,2mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> </ul>

- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

19

33100  
000-1

Pensă Schultz (autor)

Bucată

6

Burghiu l-200-250mm., la diametru 3,5mm.  
Canulat, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să



- fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;
- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;
  - Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;
  - Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
  - Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
  - Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
    - Producătorul sau logo-ul producătorului
    - Codul instrumentului
    - Țara de origine
    - Stainless (oțel inox)
    - Marcajul CE
  - Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
    - C (carbon): 0,30 – 0,45%
    - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
    - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
    - Ni (nichel): ≤ 1,00%
    - Si (siliciu): ≤ 1,00%
    - Mn (mangan): ≤ 1,00%
    - P (fosfor): ≤ 0,05%
  - Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
    - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
    - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
					-
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	2	<p>Burghiu 1-200-250mm., la diametru 4,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și</li> </ul>

					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	2	<p>Burghiu canulat l-300mm la diam. 4,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea</li> </ul>

					<p>instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Plăci pentru Hallux valgus universal cu lateralizare	Bucată	2	<p>Șurubelniță hexagonală D. 2,0mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	10	<p>Șurubelniță hexagonală D.3,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componentă (minimum –</li> </ul>

					<p>maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul> <p style="text-align: center;">-</p>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	15	<p>Șurubelniță hexagonală D.4,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie</li> </ul>

înscrisă cu laser următoarea informație:

- Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

-

Șurubelniță canulată hexagonală D 3,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;

- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;
- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu

- vapori până la temperatura 134°C;
- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

-

19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	4	Șurubelniță canulată hexagonală D 4,5 mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate
----	----------------	-----------------------	--------	---	--



- instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;
- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;
  - Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;
  - Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
  - Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
  - Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
    - Producătorul sau logo-ul producătorului
    - Codul instrumentului
    - Țara de origine
    - Stainless (oțel inox)
    - Marcajul CE
  - Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
    - C (carbon): 0,30 – 0,45%
    - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
    - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
    - Ni (nichel): ≤ 1,00%
    - Si (siliciu): ≤ 1,00%
    - Mn (mangan): ≤ 1,00%
    - P (fosfor): ≤ 0,05%
  - Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
    - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință

					<p>specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p> <p>-</p>
19	33100 000-1	Pensă Schultz (autor)	Bucată	2	<p>Șurubelniță canulată hexagonală D6.5 mm, -</p> <p>Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <p>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</p> <p>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</p> <p>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</p> <p>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</p> <p>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <p>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru</li> </ul>

					<p>produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	500	<p>Piuliță, 1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	200	<p>Bare filetate diametru 6 mm, Lungimea- 50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au</li> </ul>

					fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	200	<p>Bare filetate diametru 6 mm, Lungimea-100 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	100	<p>Bare filetate diametru 6 mm, Lungimea-150 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	100	<p>Bare filetate diametru 6 mm, Lungimea-200mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	200	<p>Suruburi diametru 6 mm, Lungimea-15 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință</li> </ul>

					specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	600	<p>Piulite diametru 6 mm,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
20	33100 000-1	Implanturi traumatologice	Bucată	300	<p>Lacatele diametru 6 mm pentru aparat Ilizarov,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> </ul>

					- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
21	33100 000-1	Șurub poliaxial (Polyaxial pedicle Screw) TiAlV - Ø (diametru) 3,5-4,0-5,5mm	Bucată	104	<p>Șurub poliaxial (Polyaxial pedicle Screw) TiAlV - Ø(diametru) 3,5-4,0-5,5 mm" lungime - 35-40-55 mm</p> <p>, 1. Material de confecționare - Titan Ti6Al4V</p> <p>2. Șurubul să aibă Ø(diametru) 3,5-4,0-5,5 mm" lungime - 35-40-55 mm</p> <p>3. Colorate diferit pentru diferite diametre;</p> <p>4. Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</p> <p>5. Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</p> <p>6. Să fie cu contact limitat;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit;</p> <p>8. Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite;</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p> <p>10. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginii din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.</p>
21	33100 000-1	Piulițe (standarte diametru 9mm, confotm șuruburilor aplicate)	Bucată	104	<p>Piulițe (standarte diametru 9mm, confotm șuruburilor aplicate), 1. Material de confecționare - Titan Ti6Al4V ;</p> <p>2. Piulițe (standarte diametru 9mm, confotm șuruburilor aplicate)</p> <p>3. Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</p> <p>4. Colorate diferit pentru diferite diametre;</p> <p>5. Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</p> <p>6. Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</p> <p>7. Să fie cu contact limitat;</p> <p>8. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit;</p> <p>9. Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite;</p> <p>10. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>

					<p>11. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginei din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare</p>
21	33100 000-1	Cîrlig pentru bară transversală (Transvers Connector Hook) (Cross link hook)	Bucată	18	<p>Cîrlig pentru bară transversală (Transvers Connector Hook) (Cross link hook)</p> <p>, 1. Material de confecționare - Titan Ti6Al4V; 2. Variantă anatomică stînga / dreapta colorate diferit 3. Fiecare lot să fie produs de un singur producător; 4. Să fie cu contact limitat; 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit; 6. Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite; 7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat. 8. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginei din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.</p>
21	33100 000-1	Bară transversală (Transvers Connector Link TiAlV) Lățimea 3mm, lung. 70 mm	Bucată	9	<p>Bară transversală (Transvers Connector Link TiAlV) Lățimea 3mm, lung. 70 mm</p> <p>, 1. Material de confecționare - Titan Ti6Al4V; 2. Lățimea 3mm, lung. 70 mm Variantă anatomică stînga / dreapta; 3. Fiecare lot să fie produs de un singur producător; 4. Să fie cu contact limitat; 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit; 6. Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite; 7. Catalogul produsului de la producător în limba</p>



					<p>Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p> <p>8. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginei din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.</p>
21	33100 000-1	Tijă longitudinală diametru 6 mm, lungime 490mm	Bucată	6	<p>Tijă longitudinală diametru 6 mm, lungime 490mm</p> <p>, 1. Material de confecționare - Titan Ti6Al4V</p> <p>2. Diametre tije cuprinse 6 mm și lungimi cuprinse 400 mm;</p> <p>3. Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</p> <p>4. Să fie cu contact limitat;</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit;</p> <p>6. Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite;</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p> <p>8. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginei din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.</p>
21	33100 000-1	Set de instrumente livrat în custodie	Bucată	1	<p>Set de instrumente livrat în custodie, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <p>1. compatibil cu implanturile livrate și să fie de la același producător.</p> <p>2. va fi livrat în termen de 10 zile de la solicitare.</p> <p>3. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimului implant existent în stocul beneficiarului.</p> <p>4. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</p> <p>5. va fi nou (neutilizat), în caz de deteriorare sau uzare excesivă a unui component a setului să fie</p>

					<p>reamplasat.</p> <p>6. componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă.</p> <p>În caz de defecțiune, instrumentele vor fi deservite în termen de 20 zile lucrătoare de la solicitare.</p>
22	33100 000-1	Pectus Bar Stabilizer Universal, Lățimea -15 - 20mm Lungimea 240-340mm	Bucată	5	<p>Pectus Bar Stabilizer Universal, Lățimea -15 - 20mm Lungimea 240-340mm , 1. Material: Inox sau Titan rezistent la coroziune;</p> <p>2. Pectus Bar Stabilizer să aibă gauri Ø10mm pe ambele părți pentru fixarea stabilizatorului cu musculatură;</p> <p>3. Pectus Bar Stabilizer Universal, Lățimea -15 - 20mm Lungimea 240-340mm</p> <p>4. Trebuie să fie compatibil cu toate Pectus Bari;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>7. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p> <p>9. Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante - corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginei din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare.</p>
22	33100 000-1	Set de instrumente livrat în custodie	Bucată	1	<p>Set de instrumente livrat în custodie, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <p>1. compatibil cu implanturile livrate și să fie de la același producător.</p> <p>2. va fi livrat în termen de 10 zile de la solicitare.</p> <p>3. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimului implant existent în stocul beneficiarului.</p> <p>4. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</p> <p>5. va fi nou (neutilizat), în caz de deteriorare sau uzare excesivă a unui component a setului să fie reamplasat.</p> <p>6. componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă.</p> <p>În caz de defecțiune, instrumentele vor fi deservite în termen de 20 zile lucrătoare de la solicitare.</p>

23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	5000	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea 14 - 50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare surub <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	350	<p>Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 4,0mm filet partial, Lungimea-24-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare șurub; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>

					<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	500	<p>Placă 1/3 tubulară, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm 6 - 10 orificii, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	bucată	150	<p>Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm 6 - 10 orificii, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard și cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	200	<ul style="list-style-type: none"> <li>Piulita pentru surub diam. 4,0, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare piuliță;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și	Bucată	1000	<ul style="list-style-type: none"> <li>Broșa diametru 1,5 mm, lungimea 250 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> </ul>

		instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm			<ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	500	<p>Brosa diametru 1mm, lungimea 250 mm., Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de</li> </ul>

					fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.
23	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	Bucată	4	<p>Set standart de instrumente, suruburi si placi pentru fragmente mici, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta si stînga) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor mare si mic de tip Farabeuf</li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotungit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> </ul> </li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> <li>• Fixator de os mic</li> </ul> </li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de repositie (fixator de os) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 si LC-DCP 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> </ul> </li> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) penru DCP 2.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> </ul> </li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> </ul> </li> </ul></li></ol>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	500	<p>Șurub cortical, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea- 14-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	100	<p>Șurub spongios, autotarodant diam. 4,0mm. Filet partial, Lungimea 14 - 50 mm, Lungimea- 24-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au</li> </ul>



					<p>fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare. - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	700	<p>Șurub cortical blocat, autotarodant diam. 2,7mm, Lungimea- 14-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	1000	<p>Șurub cortical blocat, autotarodant diam. 3,5mm, Lungimea-14-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru</li> </ul>

					<p>produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	300	<p>Șurub spongios blocat, autotarodant diam. 4,0mm, Lungimea- 14-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	200	<p>Placă îngustă cu contact limitat cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica pentru surub de 3.5/4.0 mm 8 - 14 orificii, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare</li> </ul>

					<p>placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	100	<p>Placă 1/3 tubulară cu stabilitate unghiulara, pentru șuruburi cu diam. 3,5/4,0 mm 8 - 14 orificii,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au</li> </ul>

					<p>fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	50	<p>Placa reconstructivă cu stabilitate unghiulara pentru șurub 3,5/4,0 mm 8 - 14 orificii, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	50	<p>Placa directionata humerus proximal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, pentru surub diam. 3.5/4.0, cu 9 orificii metafizare si 3- 8 orificii diafizare,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>												
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	2	<p>Set instrumente placa directionata humerus proximal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, minim continut:., Set instrumente placa directionata humerus proximal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, minim continut:</p> <p>Case set instrumente placa directionata humerus proximal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica</p> <table style="margin-left: 40px;"> <tr> <td>Bloc proximal de tintire</td> <td style="text-align: right;">1</td> </tr> <tr> <td>Conductor pentru surub</td> <td style="text-align: right;">2</td> </tr> <tr> <td>Conductor burghiu</td> <td style="text-align: right;">2</td> </tr> <tr> <td>Conductor brosa</td> <td style="text-align: right;">2</td> </tr> <tr> <td>Masurator lungime surub</td> <td style="text-align: right;">1</td> </tr> <tr> <td>Brose 1.5x150mm</td> <td style="text-align: right;">3</td> </tr> </table> <p>Surubelnita cu cuplu de limitare a rotatiei (Torque-limiting screwdriver) 1</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>	Bloc proximal de tintire	1	Conductor pentru surub	2	Conductor burghiu	2	Conductor brosa	2	Masurator lungime surub	1	Brose 1.5x150mm	3
Bloc proximal de tintire	1																
Conductor pentru surub	2																
Conductor burghiu	2																
Conductor brosa	2																
Masurator lungime surub	1																
Brose 1.5x150mm	3																
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	40	<p>Placa pentru olecranon cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, pentru surub diam. 3.5mm, 4-8 orificii diafizare, dreapta/stinga,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul>												

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	20	<p>Placa volara radius distal, cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, pentru surub diam. 2.7/3.5mm, 6-8 orificii metafizare, 3-4 orificii diafizare, dreapta/stinga,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>

24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	20	<p>Placa laterala fibula distala cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica, pentru surub diam. 2.7/3.5mm, 5/4-10 orificii diafizare, dreapta/stinga,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	80	<p>Placă Blocată Tibială Distală Medială cu 8-14 orificii de blocaj în partea diafizară pentru suruburi de 3,5mm diametru și 7 orificii in partea metafizara pentru șuruburi 2,7mm diametru. Latimea partii diafizare 11mm., grosimea 3,7 mm.</p> <p>Variantele stinga/dreapta,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	60	<p>Placă Blocată Tibie Distală Antero - Laterală cu 8 - 14 orificii diafizare, grosimea 3,7mm. Pentru șuruburi 3,5 și 4,0 mm diametru, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	20	<p>Placă Blocată Calcaneu cu lungimi cuprinse între 60 mm - 65 mm, cu variante anatomice pentru stînga/dreapta grosime 2mm.,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie</li> </ul>



					<p>confectionate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
24	33100 000-1	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	Bucată	4	<p>Set standart de instrumente, suruburi si placi pentru fragmente mici, • Cutie pentru instrumente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta si stînga) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor mare si mic de tip Farabeuf</li> </ul> </li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotungit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> </ul> </li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> <li>• Fixator de os mic</li> </ul> </li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de repozitie (fixator de os) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> </ul> </li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 si LC-DCP 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) pentru DCP 2.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	2000	<p>Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5 mm, Lungimea-20-60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	100	<p>Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5 mm, filet total, Lungimea-30-80mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	100	<p>Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5 mm, filet partial 32mm, Lungimea-40-80mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza	Bucată	80	<p>Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm, Lungimea-50-55mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare</li> </ul>

		cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, şuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm			<p>placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, şuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	1000	<p>Broșa diametru 2,0 mm, lungimea 300 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la</li> </ul>

					<p>solicitare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	<p>Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm</p>	Bucată	200	<p>Broșa diametru 2,0 mm, lungimea 300 mm cu capetele fitetate, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	<p>Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm</p>	Bucată	1000	<p>Broșa diametru 2,0 mm, lungimea 400 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în</li> </ul>

					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	200	<p>Broșa diametru 2,5 mm, lungimea 400 mm cu capetele filetate, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	10	<p>Placa curbă reconstructivă pentru bazin , pentru șurub de 4,5mm, latime 12mm, grosime 3,5mm cu 16 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	10	<p>Placa pentru simfiza pubiana , raza curbei 60mm, latimea 10mm., grosimea 3,4mm cu 6 orificii pentru șuruburi 4,5mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	1000	<p>Șurub cortical blocat, autotarodant diam. 5,0 mm, Lungimea-20-80 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	150	<p>Șurub spongios blocat, autotarodant diam. 5,5mm filet partial, Lungimea-50-80 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și</li> </ul>



					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	150	<p>Șurub spongios blocat, autotarodant diam. 5,5mm filet total, Lungimea-50-80 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie,	Bucată	100	<p>Placă cu contact limitat cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica pentru humerus,surub de 4,5/5,0 mm, Lățimea 13,5 mm, grosimea 4,2 mm. 8 - 14 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare</li> </ul>

		șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm			<p>placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	50	<p>Placa laterala femur proximal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica 5.0, 10-14 orificii, dreapta/stinga,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					<p>beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	<p>Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm</p>	Bucată	20	<p>Placă Blocată Femurală Diafizară, cu 12– 16 orificii, latimea 17,5mm, grosimea 6,0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- - Să permita folosirea șuruburilor blocate de diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permita auto-compresia fragmentelor pe os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Să fie cu contact limitat; Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	<p>Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi</p>	Bucată	50	<p>Placa directionata laterala femur distal cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica de 5.0/5.5 mm, 8-14 orificii, dreapta/stinga, Material: Inox</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- - Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> </ul>

blocate cu compresie,  
șuruburi de 4,5 mm și 5,0  
mm

- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;
- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;
- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;
  - Placa să fie cu contact limitat;
- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
  - Placile sa fie livrate cu set de instrumentar LISS(în custodie);
- Componentele pieselor de instrumentar sa aiba pozitii bine definite în trusă;
- Cadrul extern de insertie a placii cu varianta anatomica stanga/dreapta;
  - Fiecare lot să fie produs de un singur producător;
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.

Set standart pentru  
osteosinteza fragmente mari  
conține implanturi și  
instrumentele aferente  
necesare pentru osteosinteza  
cu placi standard, si cu placi  
blocate cu compresie,  
șuruburi de 4,5 mm și 5,0  
mm

- Placa laterala tibie proximala cu stabilitate unghiulara si compresie dinamica de 5.0/5.5 mm, 5-14 orificii, dreapta/stinga, Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;
- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;
  - Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;
  - Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;
  - Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;
  - În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei

25

33100  
000-1

Bucată

50

					<ul style="list-style-type: none"> <li>orificii;</li> <li>- Şuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	20	<p>Placă Blocată Medială Proximală de Tibie cu, cu 5-10 orificii meta-diafizare, variante anatomice pentru stînga/dreapta, grosimea 3.0 mm, Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii;</li> <li>- Şuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie; Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare</li> </ul>

					<p>placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
25	33100 000-1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	Bucată	4	<p>Set standart de instrumente osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mari, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantate livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă</li> </ol> <p>Componentele setului de instrumente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrument pentru indoirea placilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare si mic de tip Farabeuf <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor de tip Muller</li> </ul> </li> <li>• Razușa (elevator) drept, elevator rotungit</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 4.5mm L.250mm</li> <li>• Burghiu 3.2</li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 4.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de os mare de tip Lambotte</li> <li>• Fixator de repositie de tip forceps <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fixator de mentinere dinamic</li> <li>• Surubelnita hexagonal mare 3.5 ,</li> </ul> </li> <li>• Corpul surubelnitei hexagonale mare 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> <li>• Sablon lung/ sablon scurt</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 6.5</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 4.5</li> <li>• Dispozitiv pentru măsurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) DCP pentru pentru burghiu 3.2 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/6.5</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/4.5</li> </ul> </li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 4,3mm <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul>
26	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	250	<p>Șurub spongiuos, cap hexagonal, canulat, autotarodant, diametru 7,3mm, filet 32mm, Lungimea70-120 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor,</li> </ul>

					participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.
26	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	500	<p>Șurub spongios, cap hexagonal, canulat, autotarodant, diametru 7,3mm, filet 16mm, Lungimea 70-120 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
26	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	400	<p>Șaibă pentru șurub canulat <math>\varnothing</math> 7,3 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în</li> </ul>



					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
26	33100 000-1	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	Bucată	3	<p>Surub cortical autotarodant diam. 2,0 mm, • Cutie pentru instrumente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cheie pentru fixator</li> <li>• Fixator pentru burghiu canulat 5,0</li> <li>• Brose 2,5mm cu capătul filetat L.250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Brose 2,5mm L.250mm</li> <li>• Țintitor pentru broșe 2,5mm</li> </ul> </li> <li>• Burghiu canulat 5,0 L-250mm. <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cheie pentru șuruburi 7,3</li> </ul> </li> <li>• Cheie canulată pentru șuruburi 7,3</li> <li>• Tarod canulat pentru șuruburi 7,3</li> </ul> <p>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	50	<p>Schanz Screws, self-drilling 100 mm., diam. 3,0mm., Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au</li> </ul>

					<p>fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	200	<p>Schanz Screws, self-drilling 100 mm., diam. 4,0mm., Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	500	<p>Schanz Screws, self-drilling 100 mm., diam. 5,0mm., Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și</li> </ul>

					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	100	<p>Bara externă din material Rx transparent diam 8, lungime 100 - 300 mm, Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare bara;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	300	<p>Bara externă din material Rx transparent diam 11, lungime 100 - 400 mm, Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare bara;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	50	<p>Lacata cu autofixare laterala prin clic bara diam. 8 - fisa 3,0 mm.,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare piesa</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	200	<p>Lacata cu autofixare laterala prin clic bara diam. 8 - fisa 4,0 mm.,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare piesa</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	500	<p>Lacata cu autofixare laterala prin clic bara diam.11</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- fisa 5,0 mm., Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare piesa</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de</li> </ul>

					fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	100	<p>Lacata cu autofixare laterala prin clic bara-bara diam.8, Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare piesa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	200	<p>Lacata cu autofixare laterala prin clic bara-bara diam.11, Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare piesa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul</li> </ul>

					<p>beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	1	<p>Set instrumente fixator extern pentru bara diam. 8-fisa 3,0/4,0 mm, Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
27	33100 000-1	Fixatoare externe	Bucată	1	<p>Set instrumente fixator extern pentru bara diam. 11-fisa 5,0 mm, Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	100	<p>Piesă (placă) DHS cu unghi 135, 3 - 6 orificii,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	50	<p>Piesă (placă) DHS cu unghi 135, orificii 7-14 orificii,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>



					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	100	<p>Piesă (placa) DCS cu unghi de 95, cu 8 - 14 orificii, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>

28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	250	<p>Șurub de compresiune cu lungimi cuprinse între 70 mm și 120 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	250	<p>Șurub de compactare cu lungimea de 32 mm, Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
28	33100 000-1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	Bucată	3	<p>Set de instrumentar (livrat în custodie), Atît pentru fixatorul DHS cît și cel pentru DCS să fie livrat (în custodie) în seturi comune de instrumentar cu locuri bine determinate în trusă, fixatoarele și instrumentariul să aibă același producător;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Atît setul de instrumentar cît și fixatoarele DHS și DCS să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Seturile de instrumentar să fie noi (neutilizate), în caz de deteriorare sau uzare excesivă a unui component a setului să fie reamplasat;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul> </li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	100	<p>brose Kirschner , Diametru -1,5 mm, lungimea - 250mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	100	<p>brose Kirschner , Diametru -1,8mm, lungimea - 250mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de</li> </ul>

					fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	100	<p>brose Kirschner , Diametru -2,0mm. lungimea - 300mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	70	<p>Șuruburi Herbert canulate 3.0mm: , lungimea- 14,0- 24,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	25	<p>Șuruburi canulate compresive fara floare (fara cap), 2,5mm diametru, lungimea-14,0- 24,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	25	<p>Șuruburi canulate compresive fara floare (fara cap), 3,5mm diametru, lungimea-16,0- 24,0mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru</li> </ul>

					<p>produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
29	33100 000-1	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	Bucată	1	<p>Set de instrumente pentru suruburi Herbert, Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului pînă la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta și stînga) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf</li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotungit <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> </ul> </li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm <ul style="list-style-type: none"> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> <li>• Fixator de os mic</li> </ul> </li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate <ul style="list-style-type: none"> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> </ul> </li> <li>• Fixator de repoziție (fixator de os) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 și LC-DCP 3.5 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Penceta pentru suruburi</li> </ul> </li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul></li></ol>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) pentru DCP 2.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
30	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	100	<p>Tija FEMUR , Diametrul 9,0- 10,0mm. Lungimea 360,0- 420,0mm, varianta stînga/dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;</li> <li>- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă</li> </ul>



				<p>marcajul producătorului;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> </ul> </li> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul>	
30	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	50	<p>Surub reconstructiv 6,4 mm zavorire proximala titan, L 80,0-105,0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de</li> </ul>

bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);

- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
  - În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
  - Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
    - Să prezinte șurub de compresiune;
    - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
    - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
    - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
    - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
    - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
    - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
    - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și

					<p>ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
30	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	100	<p>Surub diametru 5 mm pentru zavorire proximala titan, L 60-65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de</li> </ul>

					<p>instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> </ul> </li> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul> </li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>
30	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	Bucată	200	<p>Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala titan, L 40 - 65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de</li> </ul>

reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);

- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
30	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	Bucată	100	<p>Obturator titan, <math>\Phi</math> 11.5 – 0, +5,+10mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material titan</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijei pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	40	<p>PFN 130 grade titan, Diametrul 10,0-11,0mm. Lungimea 240mm-380mm. Varianta stînga/dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în</li> </ul>

- acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de  
introducere și fixare a buloanelor);
- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
  - Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
  - În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorăre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
  - Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
  - Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
  - Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
  - Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în



					<p>format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	40	<p>PFN 135 grade titan, Diametrul 10,0-11,0mm. Lungimea 240mm-380mm. Varianta stînga/dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de</li> </ul>

					<p>instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> </ul> </li> <li>- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul> </li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite <ul style="list-style-type: none"> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> </ul> </li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>
31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	160	<p>Surub 5.0 mm zavorire distala titan, marimea 40-46 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de</li> </ul>

reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);

- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
  - Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
  - Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	80	<p>Surub canulat 8.0 mm, zavorire proximală titan, mărimea 90-105 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterograd, variantă standard (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîre de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorîre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor</li> </ul>

- foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
- Instrumentariu cât și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.

31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	80	Surub canulat 6.0 mm, zavorire proximala titan, marimea 90-105 mm - Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.
----	----------------	--	--------	----	--

- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;
- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);
- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;
- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;
  - Material de confecționare titan
  - În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;
- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;
  - Să prezinte șurub de compresiune;
  - Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
  - Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
  - Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
  - Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;
- Instrumentariu cît și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
31	33100 000-1	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	Bucată	80	<p>Obturator titan,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorîrea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorîrea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorîrea condiliană cu șuruburi de zăvorîte de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorîre orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> </ul>

- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;
- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;
- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;
- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;
- Instrumentariu cât și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;
- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atât pentru găurile din plan orizontal cât și pentru cele din plan sagital;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;
  - Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;
- Zăvorîrea să se realizeze cu șuruburi de zăvorîre de diametru 4,5 mm;
- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.



32	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	100	<p>Tija TIBIA , Diametrul 9,0-10,0mm. Lungimea 280mm-360mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material titan</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atît în extremitatea proximală cît și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> </ul> </li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> </ul> </li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm. <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> </ul> </li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping); <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de judecare a contractului</li> </ul> </li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> </ul>
----	----------------	---	--------	-----	--

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
32	33100 000-1	Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorîță Canulată de Reconstrucție	Bucată	150	<p>Șurub 4,5 mm, zavorire titan, marimea 30- 50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material titan</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ; <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
32	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorîtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	50	<p style="text-align: center;">Surub 5,0 mm</p> <p style="text-align: center;">Zavorire proximal tibia si zavorire distal in varianta femur retrograd titan , marimea 30-70mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hîrtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material titan</li> </ul>

- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;
- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;
- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tije pentru compactare și dinamizare ;
- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;
- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;
- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;
- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;
  - Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;
  - Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;
  - Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;
- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.
  - Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;
- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de

					fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.
32	33100 000-1	Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	Bucată	100	<p>Obturator titan, <math>\Phi</math> 11.5 – 0, +5,+10mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hârtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material titan</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele</li> </ul>

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	30	<p>Clește(taetor)p/u brose, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	3	<p>Clește(taetor) p/u fise Schanz, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Marcajul CE</li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Masina de gaurit, medicala, cu cate 2 acumulatori, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la</li> </ul>



prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;

- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	6	Fixatoare de os plate, mici si mijlocii, drepte si sub unghi, - Pentru asigurarea compatibilității
----	----------------	---	--------	---	--

- instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;
- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;
  - Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;
  - Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
  - Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
  - Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
    - Producătorul sau logo-ul producătorului
    - Codul instrumentului
    - Țara de origine
    - Stainless (oțel inox)
    - Marcajul CE
  - Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
    - C (carbon): 0,30 – 0,45%
    - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
    - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
    - Ni (nichel): ≤ 1,00%
    - Si (siliciu): ≤ 1,00%
    - Mn (mangan): ≤ 1,00%
    - P (fosfor): ≤ 0,05%
  - Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
  - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
  - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
  - Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
  - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	6	<p>Forceps de reducere a fracturii ascuțit mic și mijlociu, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele</li> </ul>

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	6	<p>Forceps de reducere a fracturii ascuțit cu olive pe branse mic și mijlociu, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- P (fosfor): <math>\leq 0,05\%</math></li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	12	<p>Pensă de reducere dințată (maleolare), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	20	<p>Burghiu I-200-250mm., la diametru 2,0mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> </ul>

- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel):  $\leq 1,00\%$
  - Si (siliciu):  $\leq 1,00\%$
  - Mn (mangan):  $\leq 1,00\%$
  - P (fosfor):  $\leq 0,05\%$
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	50	<p>Burghiu 1-200-250mm., la diametru 2,5mm;, -  Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului  la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate  instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de  unul și același producător, iar evaluarea ofertelor  se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>
----	----------------	--	--------	----	--



					<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	50	<p>Burghiu l-200-250mm., la diametru 3,2mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	40	<p>Burghiu l-200-250mm., la diametru 3,5mm. canulat, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Mn (mangan): <math>\leq 1,00\%</math></li> <li>- P (fosfor): <math>\leq 0,05\%</math></li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	30	<p>Burghiu 1-200-250mm., la diametru 4,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> </ul> </li> </ul>

- Țara de origine
- Stainless (oțel inox)
- Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	20	<p>Burghiu canulat l-300mm la diam. 4,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu</p>
----	----------------	---	--------	----	--

- vapori până la temperatura 134°C;
- Instrumentele trebuie să posedeză rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	20	<p>Burghiu canulat 1-300mm la diam. 3,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>
----	----------------	--	--------	----	--

					<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	20	<p>Burghiu canulat l-300mm la diam. 2,5mm., - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Clește cu falci plate, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> </ul> </li> </ul>



					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Mn (mangan): <math>\leq 1,00\%</math></li> <li>- P (fosfor): <math>\leq 0,05\%</math></li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	40	<p>Șurubelniță hexagonală D.3,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> </ul> </li> </ul>

- Țara de origine
- Stainless (oțel inox)
- Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	40	<p>Șurubelniță hexagonală D.4,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu</p>
----	----------------	---	--------	----	---

- vapori până la temperatura 134°C;
- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.-

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	6	<p>Șurubelniță canulată hexagonală D 3,5mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>
----	----------------	--	--------	---	--

					<p>sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Șurubelniță canulată hexagonală D 4,5 mm, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> </ul> <p>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> <p>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Ghid p/u burghiu 2,8mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> </ul> </li> </ul>

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Mn (mangan): <math>\leq 1,00\%</math></li> <li>- P (fosfor): <math>\leq 0,05\%</math></li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> </ul>
33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Ghid p/u burghiu 4,3mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> </ul> </li> </ul>

- Țara de origine
- Stainless (oțel inox)
- Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Ghid p/u burghiu 2,0mm (placi blocate), - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</p> <p>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu</p>
----	----------------	---	--------	----	---



- vapori până la temperatura 134°C;
- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;
- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);
- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă următoarea informație:
  - Producătorul sau logo-ul producătorului
  - Codul instrumentului
  - Țara de origine
  - Stainless (oțel inox)
  - Marcajul CE
- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum):
  - C (carbon): 0,30 – 0,45%
  - Cr (crom): 15,00 – 18,00%
  - Mo (molibden): 0,90 – 1,30%
  - Ni (nichel): ≤ 1,00%
  - Si (siliciu): ≤ 1,00%
  - Mn (mangan): ≤ 1,00%
  - P (fosfor): ≤ 0,05%
- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);
- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului
- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite
  - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite
- Catalogul producătorului pentru produsele oferite
  - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)
- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare
  - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
  - Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.

33	33100 000-1	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	Bucată	10	<p>Extractor de șuruburi deteriorate, - Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat</li> </ul>
----	----------------	--	--------	----	--

sau altă limbă de circulație internațională  
(Engleză/Rusă) - la livrare

- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>[vor fi acceptate] / [nu vor fi acceptate]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><b>[forma garanției a/b/c]</b></p> <p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><b>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b></p> <p><b>Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p><b>Codul fiscal: 1016601000212</b></p> <p><b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p><b>TREZMD2X: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ___ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<b>2 % din valoarea ofertei fără TVA.</b>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b>Incoterms 2013 [ediția aplicabilă], DDP</b>
3.5.	Termenul de livrare:	<b>livrarea va avea loc în termen de până la 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului.</b>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<b>IMSP – beneficiari conform listei de distribuție</b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<p><b>Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare.</b></p> <p><i>în termen de 30 zile de la recepționarea facturii fiscale și actului de predare – primire.</i></p> <p><i>[se indică condițiile de plată către operatorul economic, plățile prealabile, după caz, inclusiv termenul de achitare]</i></p>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<b>[120 zile]</b>

3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>[nu se acceptă]</i>
------	-----------------------------	------------------------

#### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>[SIA RSAP]</i>
4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<b>Data 16.04.2019, Ora 11:00</b>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertații sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

#### 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>[lei MD]</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>[sursa ratei de schimb]</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>[data ratei de schimb]</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<b>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi la cel mai scăzut preț fără TVA.</b>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>[cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice solicitate]</i>

#### 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare: [cel mai scăzut preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor solicitate]</b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b>5 %</b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i>

		<p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1016601000212</i></p> <p><b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p><b>TREZMD2X: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p><b>[indicați una din formele de mai jos] _____</b></p> <p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>Altele _____</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<b>[15 numărul de zile]</b>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.**

**Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_**

**CAPITOLUL III**  
**FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

### Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție Nr.: \_\_\_\_\_

Anunț de participare Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. \_\_\_\_\_.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) \_\_\_\_\_ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri \_\_\_\_\_.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

\_\_\_\_\_  
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

\_\_\_\_\_  
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, \_\_\_\_\_

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: \_\_\_\_\_

Adresa: \_\_\_\_\_

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

## Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

\_\_\_\_\_ [Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]  
**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

### GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ a fost informată că  
\_\_\_\_\_ [denumirea băncii]

\_\_\_\_\_ [numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)  
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_ (numită în  
continuare „ofertă”) pentru livrarea \_\_\_\_\_

conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției]  
din “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_  
20\_\_.

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezenta,  
\_\_\_\_\_ [denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:  
\_\_\_\_\_ ([suma în cifre] \_\_\_\_\_ ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se  
specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile  
ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de  
către noi a copieii înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună  
execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_.

\_\_\_\_\_ [semnătura autorizată a băncii]



## Garanție de bună execuție (F3.3)

*[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]*

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție publică Nr.: \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al garantului]*

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al autorității contractante]*

## GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. \_\_\_\_\_

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare \_\_\_\_\_ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,<sup>1</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

*[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]*

<sup>1</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

## **CAPITOLUL IV**

### **SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CP V	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	<b>Bunuri</b>						
	Lotul 1						
	<i>[adăugați numărul de rânduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>						
	<b>Total lot 1</b>						
	Lotul 2						
	<b>TOTAL</b>						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_  
 Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

## Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: _____

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	<b>Bunuri</b>								
	Lotul 1								
	<i>[adăugați numărul de rânduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>								
	<b>Total lot 1</b>								
	Lotul 2								
	<b>TOTAL</b>								

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

**CAPITOLUL V**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model