

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de ocds-b3wdp1-MD-1658727450495 din 22.09.2022						
Obiectul achiziției: Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023						
Denumirea bunurilor/serVICIILOR	Denumirea modelului bunului/serVICIULUI	Țara de origine	Produ-cătorul	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
<b>Bunuri/servicii</b>						
<b>Lot 35</b>						
<b>Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G</b>	<b>Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G</b>	Turcia	ŞAFAK MEDİKAL TIBBİ MALZEMELE Rİ İTHALAT İHRACAT	<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac nedetaşabil din oțel/inox, <math>\geq 29 \text{ G} \times \leq \frac{1}{2}</math></li> <li>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale</li> <li>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc <ul style="list-style-type: none"> <li>- confecționată etanșat</li> <li>- ac hipoalergic, apirogen,</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalaj individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p>	<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac nedetaşabil din oțel/inox, <math>\geq 29 \text{ G} \times \leq \frac{1}{2}</math></li> <li>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale</li> <li>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc <ul style="list-style-type: none"> <li>- confecționată etanșat</li> <li>- ac hipoalergic, apirogen,</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalaj individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și</p>	CE, ISO, Declaration of conformity. Catalog

				<p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<p>trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	
<b>Lot 36</b>						
<b>Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila</b>	<b>Seringa, cu ac, 10ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila</b>	Turcia	Aldar Medikal Ithalat Ihracat Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> </li> </ul>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> </ul> </li> </ul>	Ce, ISO, declaration of conformity Technical data sheet.catalog

				<p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<p>- produs latex free; - ambalate individual</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Inregistrare AMDM <b>DM000331931 ordin Rq04-000009</b></p> <p>Catalog pag 3 LS1021G1 H ypodermic Syringe, Con tali, Igneli 1 0 cc L uer Slip 21G</p>	
<b>Lot 37</b>						
<b>Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă</b>	<b>Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă</b>	Turcia	Aldar Medikal Ithalat Ihracat Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml, <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac 22Gx1½</li> </ul> </li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip; <ul style="list-style-type: none"> <li>- transparenta</li> </ul> </li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> </ul>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau - ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul</li> </ul>	Ce, ISO, declaration of conformity Technical data sheet.catalog

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>administrării</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Inregistrare AMDM <b>DM000331935 ordin Rg04-000009</b> .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	
<b>Lot 40</b>						
<b>Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila</b>	<b>Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila</b>	Turcia	ŞAFKAL MEDİKAL TIBBİ MALZEMELE Rİ İTHALAT İHRACAT	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml sau 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> </ul>	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml</li> <li>- ac 23Gx1</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> </ul>	CE, ISO, Declaration of conformity. Catalog

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> </ul> </li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii <ul style="list-style-type: none"> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> </ul> </li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii <ul style="list-style-type: none"> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În</p>
--	--	--	--	---	--

					cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"	
<b>Lo 41</b>						
<b>Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila,</b>	<b>Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila,</b>	Turcia	ŞAFAK MEDİKAL TIBBİ MALZEMELE Rİ İTHALAT İHRACAT	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml sau 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradaje din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml - ac 23Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradaje din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p>	Ce, ISO, declaration of conformity Technical data sheet.catalog

				<p>va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	
<b>Lot 42</b>						
<p><b>Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,</b></p>	<p><b>Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,</b></p>	<p>Turcia</p>	<p>Aldar Medikal Ithalat Ihracat Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi.</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau 6 ml,</li> <li>- ac 22Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau - ac 22Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de</p>	<p>Ce, ISO, declaration of conformity Technical data sheet.catalog</p>

				<p>adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<p>sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Inregistrare AMDM <b>DM000331902 ordin Rg04-000009</b> .</p> <p>Catalog pagina 3 LS0522G1 Hypodermic S yringe, Contali, Ign eli 5 cc Lue r S lip 22G</p>	
<b>Lot 43</b>						
<b>Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila</b>	<b>Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila</b>	Turcia	Aldar Medikal Ithalat Ihracat Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau 6 ml,</li> <li>- ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării <ul style="list-style-type: none"> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> </li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau - ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei</p>	Ce, ISO, declaration of conformity Technical data sheet.catalog



				<p>denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	<p>93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Inregistrare AMDM <b>DM000331903 ordin Rg04-000009</b></p> <p>Catalog pagina 3 LS0522G1 Hypodermic S yringe, Contal, Ign eli 5 cc Lue r S lip 22G</p>	
<b>Lot 46</b>						
<b>Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer</b>	BT-3	China	Shandong Kanglilai Medical Apparatus Co., Ltd.	<p>Sistem/set de transfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de număr picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;</li> <li>- cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C;</li> <li>- clema cu rola pentru reglarea debitului;</li> <li>- manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor;</li> <li>- tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip,</li> <li>- lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm</li> <li>- acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox,</li> </ul>	<p>Sistem/set de transfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de număr picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;</li> <li>- cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C;</li> <li>- clema cu rola pentru reglarea debitului;</li> <li>- manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor;</li> </ul>	CE, ISO, catalog

				<p>dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic,</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>- tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip,</p> <p>- lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm</p> <p>- acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic,</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Țurcanu Ștefan  
În calitate de: Administrator Ofertantul: "Romedcom" SRL  
Adresa: Mun.Chisinau, str.Sciusev 16 (of) 3

