

### Specificații tehnice (F4.1)

|                              |                                                                                                                                                                         |                         |                        |
|------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|------------------------|
| <b>Numărul licitației:</b>   | LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1627977112889                                                                                                                                     | Data: „20” august 2021  | Alternativa nr.: _____ |
| <b>Denumirea licitației:</b> | Achiziția consumabilelor medicale și consumabile oftalmologice conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime” și IMSP SR Comrat, pentru anul 2021 | Lot: 25, 27, 28, 29, 30 | Pagina: 1 din 4        |

| Cod CPV    | Nr. Lot | Denumire Lot                                                                                                                                               | Denumirea poziției                                                                                                                                         | Modelul articolului | Țara de origine | Producătorul | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant | Standar de referință |
|------------|---------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------|--------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|----------------------|
| 1          |         | 2                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                            | 3                   | 4               | 5            | 6                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 7                                                      | 8                    |
| 33100000-1 | 25      | Mască de oxigen în set cu tub, dispozitiv de fixare și convector (adult, lungimea tubului de oxigen - 2,1 m ), getabila, material PVC medical transparent. | Mască de oxigen în set cu tub, dispozitiv de fixare și convector (adult, lungimea tubului de oxigen - 2,1 m ), getabila, material PVC medical transparent. | 130 103             | Turcia          | Plasti-Med   | "Mască de oxigen în set cu tub, dispozitiv de fixare și convector (adult, lungimea tubului de oxigen - 2,1 m ), getabila material PVC medical transparent.. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului. | Conform brosurii atasate                               | ISO/CE               |

|                |    |                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                |                                  |        |                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                          |            |
|----------------|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|--------|----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------|
| 33100<br>000-1 | 27 | Set pentru<br>insulfarea<br>oxigenului in nas                                                                                                                                 | Set pentru<br>insulfarea<br>oxigenului in nas                                                                                                                                  | 130 101                          | Turcia | Plasti-<br>Med | Set pentru insulfarea oxigenului in nas.<br>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate<br>în Registrul de Stat al Dispozitivelor<br>Medicale a Agentiei Medicamentului si<br>Dispozitivelor Medicale să se prezinte -<br>extras din in Registrul de stat al<br>dispozitivelor medicale avizat cu ștampila<br>umedă *Pentru dispozitivele medicale<br>neînregistrate în registrul de stat se va<br>prezenta următoarele documente: a)<br>Declarația de conformitate CE și/sau<br>Certificat de conformitate CE b) ISO 13485<br>sau ISO 9001 (în dependență de tipul<br>produsului) *Catalogul<br>producătorului/prospecte/documente tehnice,<br>pentru produsul oferit. * În ofertă se va<br>indica codul produsului oferit pentru a putea<br>fi identificat conform catalogului prezentat.<br>*Instrucțiune de utilizare a produselor -<br>original sau copie pentru produsele oferite<br>confirmat prin semnătura și ștampila<br>participantului. | Conform brosurii atasate | ISO/<br>CE |
| 33100<br>000-1 | 28 | Mască pentru<br>respirație artificială<br>neinvazivă gura-nas<br>(FULL-FACE) cu<br>posibilitatea de<br>conectare la aparat<br>de respirație<br>mecanică pentru<br>adulți M, L | Mască pentru<br>respirație artificială<br>neinvazivă gura-<br>nas (FULL-FACE)<br>cu posibilitatea de<br>conectare la aparat<br>de respirație<br>mecanică pentru<br>adulți M, L | NIV Face<br>mask (1701,<br>1702) | China  | Da Chung       | Mască pentru respirație artificială neinvazivă<br>cu posibilitatea de conectare la aparat de<br>respirație mecanică pentru adulți. *Pentru<br>dispozitivele medicale Înregistrate în<br>Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale<br>a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor<br>Medicale să se prezinte -extras din in<br>Registrul de stat al dispozitivelor medicale<br>avizat cu ștampila umedă *Pentru<br>dispozitivele medicale neînregistrate în<br>registrul de stat se va prezenta următoarele<br>documente: a) Declarația de conformitate CE<br>și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO<br>13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul<br>produsului) *Catalogul<br>producătorului/prospecte/documente tehnice,<br>pentru produsul oferit. * În ofertă se va<br>indica codul produsului oferit pentru a putea<br>fi identificat conform catalogului prezentat.                                                                   | Conform brosurii atasate | ISO/<br>CE |

|                |    |                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                            |                                   |       |          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                          |            |
|----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|-------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|------------|
|                |    |                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                            |                                   |       |          | *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                          |            |
| 33100<br>000-1 | 29 | Mască pentru respirație artificială neinvazivă total-fata (TOTAL FACE) cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți, M , L | Mască pentru respirație artificială neinvazivă total-fata (TOTAL FACE) cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți, M , L | NIV Face mask (1701, 1702)        | China | Da Chung | Mască pentru respirație artificială neinvazivă cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului. | Conform brosurii atasate | ISO/<br>CE |
| 33100<br>000-1 | 30 | Masca pentru respirație artificială non-invazivă cu fixatoare adult                                                                                        | Masca pentru respirație artificială non-invazivă cu fixatoare adult                                                                                        | CPAP Face mask (1601, 1602, 1603) | China | Da Chung | Masca pentru respirație artificială non-invazivă cu fixatoare adult. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                          | ISO/<br>CE |

|  |  |  |  |  |  |  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |  |  |
|--|--|--|--|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|
|  |  |  |  |  |  |  | producătorului/prospecte/documente tehnice,<br>pentru produsul oferit. * În ofertă se va<br>indica codul produsului oferit pentru a putea<br>fi identificat conform catalogului prezentat.<br>*Instrucțiune de utilizare a produselor -<br>original sau copie pentru produsele oferite<br>confirmat prin semnătura și ștampila<br>participantului. |  |  |
|--|--|--|--|--|--|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|

Semnat:\_\_\_\_\_ Numele, prenumele: ***Prodan Sveatoslav*** În calitate de: ***Director***

Ofertantul: ***Î.M. "Dutchmed-M " SRL*** Adresa: ***str. Decebal 76 of 807/808, mun. Chișinău; tel: 022 522-022***