

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 achiziție : ocds-b3wdp1-MD-1642493249774/21050172 din 27.01.2022

Obiectul achiziției: Articole parafarmaceutice și consumabile medicale

Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	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
Bunuri/servicii						
Lotul 1 Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 36g/m2	Federația Rusă	ООО "ХБК Навтекс"	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 36g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 36 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE/ISO

				<p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003</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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</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 F4.1"</p>		
Total lot 1						
Lotul 2 Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 36 g/m2	Federația Rusă	ООО "ХБК Навтекс"	Fașă/bandaj din tifon hidrofîl, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 - Bumbac 100 %,	Fașă/bandaj din tifon hidrofîl, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 36 g/m2 - Bumbac 100 %,	CE/ISO

			<p>- este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m² - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003.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>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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p>	<p>- este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 36 g/m² - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil 	
--	--	--	---	--	--

				*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"		
Total lot 2						
Lotul 3 Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	FY0601 10 ml pag.032	China	Ningbo Foyomed Medical Instruments Co.,Ltd.	<ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al</p>	<ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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>	CE/ISO

				<p>Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</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 F4.1"</p>		
Total lot 3						
Lotul 4 Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,	FY0601 20 ml pag.032	China	Ningbo Foyomed Medical Instruments Co.,Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ 0,9x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ 0,9x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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.</p>	CE/ISO

				<p>lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</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 F4.1"</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>	
Total lot 4						
Lotul 5 Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	FY0601 2 ml pag.032	China	Ningbo Foyomed Medical Instruments Co.,Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă 	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă 	CE/ISO

				<p>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</p> <p>- rezistent la presiune</p> <p>- alunecare uniformă a pistonului seringii</p> <p>- netoxice, apirogene</p> <p>- 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.</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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</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 F4.1"</p>	<p>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</p> <p>- rezistent la presiune</p> <p>- alunecare uniformă a pistonului seringii</p> <p>- netoxice, apirogene</p> <p>- 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.</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>	
Total lot 5						

<p>Lotul 6 Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila</p>	<p>FY0601 5 ml pag.032</p>	<p>China</p>	<p>Ningbo Foyomed Medical Instruments Co.,Ltd.</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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.</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>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b)</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <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.</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>CE/ISO</p>
--	------------------------------------	--------------	--	--	---	---------------

				<p>Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</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 F4.1"</p>		
Total lot 6						
Lotul 7 Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 36 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 36 g/m2	Federația Rusă	ООО "ХБК Навтекс"	<p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm -densitate minimă 32 g/m2 ±2g - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <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>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm -densitate minimă 36 g/m2 ±2g - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil 	CE/ISO

				*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"		
Total lot 7						
Lotul 8 Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	DISPOSABLE SPINAL NEEDLE - WHITACARE (Pencil Point) 25G	India	Iscon Surgicals Ltd.	1.Pencil-point Ø 25G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	1.Pencil-point Ø 25G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm	CE/ISO
Total lot 8						
Lotul 9 Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	DISPOSABLE SPINAL NEEDLE -	India	Iscon Surgicals Ltd.	1.Pencil-point Ø 26G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf	1.Pencil-point Ø 26G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual	CE/ISO

	WHITACARE (Pencil Point) 26G			<p>orificiu 1,2 mm *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă</p>	<p>5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 6. distanța vîrf orificiu 1,2 mm</p>	
Total lot 9						
Lotul 10 Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	DISPOSABLE SPINAL NEEDLE - WHITACARE (Pencil Point) 27G	India	Iscon Surgicals Ltd.	<p>Pencil-point Ø 27G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate</p>	<p>Pencil-point Ø 27G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *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</p>	CE/ISO

				documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă		
Total lot 10						
Lotul 11 Bahile (de unica folosinta	Bahile (de unica folosinta	Republica Moldova	Manarski Trading SRL	1. Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15 pm 2.mărime: 41*15cm (devierea admisă 2 cm) 3.dotate cu bandă elastică 4.de unică folosință *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției 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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale).	1. Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15 pm 2.mărime: 41*15cm (devierea admisă 2 cm) 3.dotate cu bandă elastică 4.de unică folosință	Aviz sanitar/CE/ISO
Total lot 11						

<p>Lotul 12 Bonete medicale bufante</p>	<p>Bonete medicale bufante</p>	<p>Republica Moldova</p>	<p>Manarski Trading SRL</p>	<p>1. de unică folosință 2.material: neșesut (polipropilenă) 3.ambalat: câte 50 - 100 buc. 4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g. 5. Circumferința la extindere min 60 cm. *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă</p>	<p>1. de unică folosință 2.material: neșesut (polipropilenă) 3.ambalat: câte 50 - 100 buc. 4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g. 5. Circumferința la extindere min 60 cm.</p>	<p>Aviz sanitar/ CE/ISO</p>
<p>Total lot 12</p>						
<p>Lotul 28 Halat chirurgical steril L</p>	<p>SG-01201-03</p>	<p>Turcia</p>	<p>BAYTEKS TEKNIK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard L. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard L. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor</p>	<p>CE/ISO</p>

				<p>valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p>	<p>– nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani;</p>	
Total lot 28						
Lotul 29 Halat chirurgical steril M	SG-01201-02	Turcia	BAYTEKS TEKNIK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	<p>Halat chirurgical eurostandard M. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard M. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid.</p>	CE/ISO

				<p>cu raze X. *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</p> <p>*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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p>		
<p>Lotul 30 Halat chirurgical steril S</p>	SG-01201-01	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNIK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard S. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard S. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid.</p>	CE/ISO

				<p>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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare internationale)</p>		
<p>Lotul 31 Halat chirurgical steril XL</p>	SG-01201-04	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNIK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard XL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *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</p>	<p>Halat chirurgical eurostandard XL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid.</p>	CE/ISO

				conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internațională)		
Lotul 32 Halat chirurgical steril XXL	SG-01201-05	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	Halat chirurgical eurostandard XL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri până la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în 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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe	Halat chirurgical eurostandard XL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri până la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid.	CE/ISO

				suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare internationale)		
Lotul 35 Masca de examinare simpla	Dr.Filtrex	Republica Moldova	Filtranium SRL	1. material: SMS 3 straturi. 3.cusută cu ultrasunet pentru fixare 4.fără latex 5.fără fibre din sticlă, 6.cu benzi de legare 7.bandă pentru fixare la nas 8. 3 pliuri 4.cu bandă anti-aburire *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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare internationale)	Mărime Pentru adulți, 175*95 mm Destinat pentru Protecție medicală UtilizareDe unică folosință Număr straturi 3 Standard filtrare BFE ≥95% Steril Nu Dimensiune filtrare ≥ 3 microni Număr pliuri 3 Material Polipropilen Culoare: albastru (bleu)	Aviz sanitar
Lotul 43 Saci deseuri (galbene) 50 l	Saci deseuri (galbene) 50 l	Republica Moldova	Рacoplast - Service SRL	1. volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă "Pericol biologic" 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu permite scurgerea lichidelor * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe	1. volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă "Pericol biologic" 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu permite scurgerea lichidelor	Aviz sanitar

				<p>suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă</p>		
<p>Lotul 63 Tamponare impregnate cu alcool (large size)</p>	G6 0202	Germania	Servoprax GmbH	<p>1. dimensiuni: 60 x 60 mm (±5 mm) 2. alcool izopropilic 70% 3. material neșesut 4. ambalat individual 6. în set a câte min. 100 buc. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în 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) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p>	<p>1. ambalaj-cutie de plastic cu orificiu în capac pentru posibilitatea utilizării individuale a unei bucăți 2. alcool izopropilic 70% 3. material neșesut 4. ambalat individual 5. 150 + 5 salfete în cutie 45*45 mm</p>	CE/ISO

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Boris Granaci În calitate de: Director General

Ofertantul: „MEDGLOBALFARM” SRL

Adresa: Str. Miron Costin 17/7, of 71 Tel/Fax: +373 22 52-30-90

Email: medglobalfarm@mail.ru

Site: www.medglobalfarm.com

