

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-1645640739512 din 15.03.2022

Obiectul achiziției: "Achiziționarea seringilor necesare pentru administrarea vaccinurilor împotriva COVID-19, pentru anul 2022."

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						
Lot.1 Seringă sterilă cu ac nedetașabil / detașabil (luer lock/luer slip) 23Gx 1"-1½"- 25G x 1"-1½", 1 ml	SF Tuberculin Syringe 1ml 25Gx1" 10.300.066	Germania	SF Medical Products GmbH	Seringi sterile de unică folosință - ac nedetașabil / detașabil (luer lock/luer slip) 23G x 1"-1½"- 25G x 1"-1½" - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml și cu subgradație de 0,01 ml în 0,01 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -garnitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ansamblul seringă-ac în același ambalaj - produs latex free Declarație din partea producătorului prin care se garantează că: Spațiul mort redus al seringii combinat cu spațiul mort redus al acului nu trebuie să depășească un volum de 35 microlitri. 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. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). *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, semnat electronic. *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). *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 propunerea tehnică.□	Seringi sterile de unică folosință - ac detașabil (luer slip) 25G x 1" - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml și cu subgradație de 0,01 ml în 0,01 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -garnitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ansamblul seringă-ac în același ambalaj - produs latex free	1.Certificat CE; 2. Declarație de Conformitate CE; 3. ISO 13485
TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Chirtoacă Iurie În calitate de Administrator

Ofertantul: Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chisinau, str-la Burebista 23