

Specificații tehnice (F4.1)

IMSP Spitalul Clinic Municipal "Sfânta Treime"

Numărul procedurii de achiziție:	21050172 ocds-b3wdp1-MD-1642493249774 din 27.01.2022
Denumirea procedurii de achiziție:	Articole parafarmaceutice și consumabile medicale

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
8	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	HT-43	China	Haitech	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 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 * 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. *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE
9	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	HT-43	China	Haitech	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 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 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 * 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 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 orificiu 1,2 mm *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE
10	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	HT-43	China	Haitech	1.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 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 * 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 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 *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
13	Burete hemostatic 10 x 10x 10 mm	Equispon Dental ES45	Regatul Țărilor de Jos	Equimedical	1.dimensiuni: 10x10x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *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 * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) 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.dimensiuni: 10x10x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual	ISO 13485, CE
14	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Equispon Standard ES31-8	Regatul Țărilor de Jos	Equimedical	1.dimensiuni: 80x50x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *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 * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) 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.dimensiuni: 80x50x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE
16	Cateter de aspirație CH 14, cu supapă	HTD0514	China	Hitec	1.diametru CH 14 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare în cm 6. atraumatic 7. cu supapă *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 * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului *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 inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cateter aspirare endobronhială, cu T-conector p/u vacuum control, 14Fr diametru CH 14 (Fr), lungime: 50 cm, material: PVC (Polyvinyl chloride), transparent, atraumatic, ambalare individuală, cateterul este pentru aspirație traheală, cu vacuum control	ISO 13485, Decl.CE
19	Cateter de aspirație CH 14	HTD0514	China	Hitec	1.diametru CH 14 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare în cm, interval de 1cm. 6. atraumatic 7.Ambalare individuală, 8. Pe ambalajul produsului sa fie indicat,ca cateterul este pentru aspirație traheală; 9. cu vacuum control; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din 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 inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) 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	Cateter aspirare endobronhială, cu T-conector p/u vacuum control, 14Fr diametru CH 14 (Fr), lungime: 50 cm, material: PVC (Polyvinyl chloride), transparent, atraumatic, ambalare individuală, cateterul este pentru aspirație traheală, cu vacuum control	ISO 13485, Decl.CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
22	Cateter i/v periferic 14G	107010414	India	MAIS	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *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)	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
23	Cateter i/v periferic 18G	107010418	India	MAIS	1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*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)	1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE
24	Cateter i/v periferic 20G	107010420	India	MAIS	1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*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)	1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187)	ISO 13485, CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Produce-ătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
25	Cateter i/v periferic 22G	107010422	India	MAIS	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *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 inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationala)	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, CE
27	Garou hemostatic cu fixator	GJ030-300	China	Guangjing Medical	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipoalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă;*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 inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationala)	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipoalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă; *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE
33	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	DMS-LL3	China	Zibo Eastmed	1. 3 componente 2. adaptată pentru perfuzie 3. luer-lock 4. presiune: 6 bar 5. material : polipropilenă, fără latex 6. pistonul stop 7. gradat 8. steril 9. radiopac *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 inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationala)	1. 3 componente 2. adaptată pentru perfuzie 3. luer-lock 4. presiune: 6 bar 5. material : polipropilenă, fără latex 6. pistonul stop 7. gradat 8. steril 9. radiopac *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
40	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	P0815	Turcia	Altaylar	1. mărime: 15 x 8 cm 2. steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6. termen de valabilitate 5 ani 7. ambalaj dublu 8. transparent *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 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)	1. mărime: 15 x 8 cm 2. steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6. termen de valabilitate 5 ani *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/194-01 (LP 20/00094)	ISO 13485, CE/ Decl.CE
44	Seringa Jane 120-150 ml	HT-98013	China	Haitech	1. tip: Jane 2.mărime: 120 - 150 ml 3.ambalaj individual *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 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)	1. tip: Jane 2.mărime: 120 ml 3.ambalaj individual	ISO 13485, CE
45	Seringa Jane 60 ml (steril)	DMS-IS	China	Zibo Eastmed	1. tip: Jane 2.mărime: 60 ml 3.ambalaj individual *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 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)	1. tip: Jane 2.mărime: 60 ml 3.ambalaj individual *Produs livrat în 2020 conform contractului nr.19/106-23 (LP 19/00106)	ISO 13485, CE
46	Set pentru anestezie epidurală, cu filtru, ac G18	HTI0318	China	Hitec	I. 1.ac tip Tuohy 2. mărime: 18 G, 8cm 3. marcat la fiecare 10 cm II. 1. cateter mărime 19G, 90 cm III. 1. adaptor Tuohy Borst IV. 1. filtru hidrofilic antibacterian V. 1.seringă - 10 ml 2. conector luer-lock 3. steril PVC 4. radiopac *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 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)	I. 1.ac tip Tuohy 2. mărime: 18 G, 8cm 3. marcat la fiecare 10 cm II. 1. cateter mărime 19G, 90 cm III. 1. adaptor Tuohy Borst IV. 1. filtru hidrofilic antibacterian V. 1.seringă - 10 ml 2. conector luer-lock 3. steril PVC 4. radiopac *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
47	Sistem pentru nutriție enterala, gravitațional	04020103	China	Yaxin Medical	1.volum: 1200 ml 2.tansparent 3.gradat 4.cu tub 150 cm 5.ambalat individual *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 circulate internationale)	1.volum: 1200 ml 2.tansparent 3.gradat 4.cu tub 150 cm 5.ambalat individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, CE
48	Sonda (cateter) urinara Foley CH 14	HTB0514R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 14, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau <u>silicon</u> 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *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 circulate internationale)	1.dimensiuni: CH 14, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE
49	Sonda (cateter) urinara Foley CH 16	HTB0516R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 16, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material:latex siliconat sau <u>silicon</u> 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *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 circulate internationale)	1.dimensiuni: CH 16, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material:latex siliconat 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE
50	Sonda (cateter) urinara Foley CH 18	HTB0518R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 18, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau <u>silicon</u> 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *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 circulate internationale)	1.dimensiuni: CH 18, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE

Nr. Lot	Denumire obiectului lotului	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
51	Sonda (cateter) urinara Foley CH 20	HTB0520R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 20, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau <u>silicon</u> 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *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)	1.dimensiuni: CH 20, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Produs livrat în 2021 conform contractului nr.20/187-35 (LP 20/00187).	ISO 13485, Decl.CE

Semnătură electronică. Numele, Prenumele: Petru IAROVOL În calitate de: Director

Ofertantul: **FPC "SOGNO" S.R.L.** Adresa: mun .Chișinău, str. Academiei, 2

Specificații de preț (F 4.2)

IMSP Spitalul Clinic Municipal "Sfânta Treime"

Numărul procedurii de achiziție:	21050172 ocds-b3wdp1-MD-1642493249774 din 27.01.2022
Denumirea procedurii de achiziție:	Articole parafarmaceutice și consumabile medicale

Nr. Lot	Denumire obiectului achiziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare
8	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	Bucată	150	9.40	10.152	1,410.00	1,522.80	în decurs de 2 zile
9	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	Bucată	400	9.40	10.152	3,760.00	4,060.80	în decurs de 2 zile
10	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	Bucată	300	9.40	10.152	2,820.00	3,045.60	în decurs de 2 zile
13	Burete hemostatic 10 x 10x 10 mm	Bucată	10	4.50	4.86	45.00	48.60	în decurs de 2 zile
14	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Bucată	10	29.50	31.86	295.00	318.60	în decurs de 2 zile
16	Cateter de aspiratie CH 14, cu supapă	Bucată	100	2.04	2.2032	204.00	220.32	în decurs de 2 zile
19	Cateter de aspiratie CH 14	Bucată	300	2.04	2.2032	612.00	660.96	în decurs de 2 zile
22	Cateter i/v periferic 14G	Bucată	250	5.50	5.94	1,375.00	1,485.00	în decurs de 2 zile
23	Cateter i/v periferic 18G	Bucată	2000	5.50	5.94	11,000.00	11,880.00	începând cu 25.02.2022
24	Cateter i/v periferic 20G	Bucată	3000	5.50	5.94	16,500.00	17,820.00	începând cu 25.02.2022
25	Cateter i/v periferic 22G	Bucată	400	5.50	5.94	2,200.00	2,376.00	începând cu 25.02.2022
27	Garou hemostatic cu fixator	Bucată	100	12.50	15.00	1,250.00	1,500.00	în decurs de 2 zile
33	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	Bucată	2500	3.50	3.78	8,750.00	9,450.00	în decurs de 2 zile
40	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	Bucată	50	45.00	45.00	2,250.00	2,250.00	în decurs de 2 zile
44	Seringa Jane 120-150 ml	Bucată	500	8.75	9.45	4,375.00	4,725.00	în decurs de 2 zile
45	Seringa Jane 60 ml (steril)	Bucată	200	2.75	2.97	550.00	594.00	în decurs de 2 zile
46	Set pentru anestezie epidurala, cu filtru, ac G18	Bucată	50	95.00	102.60	4,750.00	5,130.00	în decurs de 2 zile
47	Sistem pentru nutritie enterala, gravitacional	Bucată	400	16.50	19.80	6,600.00	7,920.00	în decurs de 2 zile
48	Sonda (cateter) urinara Foley CH 14	Bucată	10	8.50	9.18	85.00	91.80	în decurs de 2 zile
49	Sonda (cateter) urinara Foley CH 16	Bucată	1200	7.50	8.10	9,000.00	9,720.00	în decurs de 2 zile
50	Sonda (cateter) urinara Foley CH 18	Bucată	1200	7.50	8.10	9,000.00	9,720.00	în decurs de 2 zile
51	Sonda (cateter) urinara Foley CH 20	Bucată	30	8.50	9.18	255.00	275.40	în decurs de 2 zile
TOTAL						87,086.00	94,814.88	

Iarovoi Petru, Director FPC SOGNO S.R.L.
mun. Chișinău, str. Academiei nr.2