

Specificații tehnice F 4.1

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție : 21042773 / ocds-b3wdp1-MD-1628088765819 din 15 septembrie 2021
Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	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	8
	Bunuri						
3310000 0-1	Lotul 44 Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm	SD- 04209-01	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~200*150 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 semnat electronic *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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~200*150 cm	CE/ISO

					produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.		
3310000 0-1	Lotul 45 Cearsafuri medicale ~ 50*40cm	SD- 04209-03	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~50*40 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 semnat electronic *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 semnate electronic * 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.	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~50*40 cm	CE/ISO
3310000 0-1	Lotul 50 Halat chirurgical steril L	SG- 01201-03	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice,tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături	1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice,tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate	CE/ISO

					<p>8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 ISO9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * 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.</p>	<p>prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm</p>	
3310000 0-1	Lotul 51 Halat chirurgical steril M	SG-01201-02	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p> <p>1.mărimea: M 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.adjustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul să corespundă</p>	<p>1.mărimea: M 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.adjustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm</p>	CE/ISO	

					<p>standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 susmenționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * 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.</p>		
3310000 0-1	Lotul 52 Halat chirurgical steril ranforsat L	SG- 01202-03	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p> <p>Halat chirurgical steril ranforsat L 1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotat 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat L 1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotat 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm</p>	CE/ISO	

					<p>se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic</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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare 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.</p>		
3310000 0-1	Lotul 53 Halat chirurgical steril ranforsat M	SG- 01202-02	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M</p> <p>1.mărimea: M</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gatului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 125 cm</p> <p>9. Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M</p> <p>1.mărimea: M</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gatului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 125 cm</p>	CE/ISO

					<p>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 semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) 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.</p>		
3310000 0-1	Lotul 54 Halat chirurgical steril ranforsat S	SG- 01202-01	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat S</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.mărimea: S 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 117 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 	<p>Halat chirurgical steril ranforsat S</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.mărimea: S 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 117 cm 	CE/ISO

					<p>specificațiile sus-menționate obligator confirmate</p> <p>documental de producător semnate electronic *</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului</p> <p>pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>		
3310000 0-1	Lotul 55 Halat chirurgical steril ranforsat XL	SG- 01202-04	Turcia	<p>BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL</p> <p>1.mărimea: XL</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 140 cm</p> <p>9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic</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</p> <p>documental de producător semnate electronic</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL</p> <p>1.mărimea: XL</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 140 cm</p>	CE/ISO

					* 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.		
3310000 0-1	Lotul 56 Halat chirurgical steril ranforsat XXL	SG- 01202-05	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	Halat chirurgical steril ranforsat XXL 1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm 9. Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 documentar de producător semnate electronic * 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	Halat chirurgical steril ranforsat XXL 1.mărimea: L 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm	CE/ISO

					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.		
3310000 0-1	Lotul 57 Halat chirurgical steril S	SG- 01201-01	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	<p>1.mărimea: S 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 117 cm 9. Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 susmenționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre – Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) 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</p>	<p>1.mărimea: S 2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 117 cm</p>	CE/ISO

					dispozitivul medical.		
3310000 0-1	Lotul 58 Halat chirurgical steril XL	SG-01201-04	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	<p>1.mărimea: XL</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 140 cm</p> <p>9.Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic</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 semnate electronic * 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.</p> <p>*Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1.mărimea: XL</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana)</p> <p>3.cu manșete elastice, tricotate</p> <p>4.steril</p> <p>5.ambalat individual</p> <p>6.ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7.închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 140 cm</p>	CE/ISO
3310000 0-1	Lotul 59 Halat chirurgical steril XXL	SG-01201-05	Turcia	BAYTEKS TEKNİK	<p>1.mărimea: L</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS rezistenta la</p>	<p>1.mărimea: L</p> <p>2.Material neșesut 3 straturi SMS</p>	CE/ISO

				<p>TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş</p> <p>penetrare de lichide in limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm 9. Halatul să corespundă standarului EN 13795 sau echivalentul. *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 semnat electronic *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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) 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.</p>	<p>rezistenta la penetrare de lichide in limita 50- 80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeana) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gatului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p>	
3310000 0-1	Lotul 78 Saci deseuri (galbene) 50 l	MGF	Republ ica Moldo va	<p>Pacoplast - Service SRL</p> <p>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</p>	<p>1.volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă "Pericol biologic" 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu</p>	Aviz sanitar

					* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	permite scurgerea lichidelor	
3310000 0-1	Lotul 82 Set chirurgical pentru intervenții laborioase (de durată lungă), steril	SP-03007-89	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	<p>Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc</p> <p>Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc</p> <p>Servetel pentru absorbție- să nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc</p> <p>Camp în formă de U. 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de poziționare - pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de >5cm; • Zona absorbantă – pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toată suprafața campului, cu rezistență lichide > 50 cm H20/cm2</p> <p>Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de > 5cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toată suprafața campului, cu rezistență lichide min. 150 cm H20/cm2</p> <p>Camp parte laterală. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de >5 cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toată</p>	<p>Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc</p> <p>Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc</p> <p>Servetel pentru absorbție- să nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc</p> <p>Camp în formă de U. 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de poziționare - pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de >5cm; • Zona absorbantă – pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toată suprafața campului, cu rezistență lichide > 50 cm H20/cm2</p> <p>Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de > 5cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toată suprafața campului, cu rezistență lichide min. 150 cm H20/cm2</p> <p>Camp parte laterală. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătura, lățimea de >5 cm;</p>	CE/ISO

					<p>suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H2O/cm2</p> <p>Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc</p> <p>*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 semnat electronic</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * 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.</p>	<p>• Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min 150 cm de H2O/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H2O/cm2</p> <p>Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc</p>	
3310000 0-1	Lotul 83 Set surgical standard steril	SP-03007-43	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	<p>Camp pentru masa de instrumente cu Zona reinforsata din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc</p> <p>Camp pentru Masa Mayo cu reinforsare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc</p> <p>Servetel pentru absorbtie - sa nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc</p> <p>Camp parte inferioara. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de pozitionare-pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 • Material SMS pe toata suprafata</p>	<p>Camp pentru masa de instrumente cu Zona reinforsata din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc</p> <p>Camp pentru Masa Mayo cu reinforsare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc</p> <p>Servetel pentru absorbtie - sa nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc</p> <p>Camp parte inferioara. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 •</p>	CE/ISO

				<p>campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioarS. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc</p> <p>*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 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 setul produs la coamndă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *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</p>	<p>Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioarS. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc •Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					ambalaj in una din limbile de circulat intemationala)		
3310000 0-1	Lotul 84 Set de nastere steril	SP-03007- 34	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	I. 1. cearșaf laminat 2.mărime: 100 X 75 cm 3. 1 bucată II. 1.șervețele absorbante dense 2.mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) 3.4 bucăți III.1.scutec (protector) 2. mărime :90 X 60 cm 3.1 bucată IV.1șorț laminat 2.1 buc V. 1. bonetă 2.1 bucată VI.1.mască chirurgicală 2. trei straturi cu elastic 3. 1 bucată VII. 1.cerșaf 2. material: SMS 3.mărime: 130 X 75 cm 4.1 bucată VIII.1.camă ombelicală 2. 1 bucată IX.1.mini rulou de vată 2. 2 buc *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 semnat electronic *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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat intemationala) 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.	cearșaf laminat mărime: 100 X 75 cm -1 bucată șervețele absorbante dense mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) - 4 bucăți scutec (protector) mărime 90 X 60 cm -1 bucată șorț laminat -1 buc bonetă -1 bucată mască chirurgicală trei straturi cu elastic - 1 bucată cerșaf material: SMS mărime: 130 X 75 cm -1 bucată camă ombelicală - 1 bucată mini rulou de vată - 2 buc	CE/ISO
3310000 0-1	Lotul 87 Set pentru cezariana	SP-03007- 21	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	I. 1. cerșaf pentru masa de instrumente 2. material: SMMS 3. mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. II. 1.cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector 2.mărime: ~ 200 x 300 cm - 1 buc. III. 1.cearșaf pentru nou-nascut 2.mărime: ~ 75 x	cerșaf pentru masa de instrumente material: SMMS mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector mărime: ~ 200 x 300 cm - 1 buc. cearșaf pentru nou-nascut mărime: ~ 75 x	CE/ISO

				<p>90 cm. 1 buc. IV.1. clamă ombilicală - 1 buc. V.1.halat chirurgical (material SMS) ranforsat 2. mărime: L (universală) - 2buc. VI.1. prosop pentru mâini 2.mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. VII.1. cearșaf 2.mărime: 100 x 100 cm - 1 buc.*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 semnat electronic *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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi 801433,09 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical</p>	<p>90 cm. - 1 buc. clamă ombilicală - 1 buc. halat chirurgical (material SMS) ranforsat mărime: L (universală) - 2buc. Prosop pentru mâini 2.mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. cearșaf mărime: 100 x 100 cm – 1 buc.</p>	

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Granaci Boris În calitate de: director general
Ofertantul: „MEDGLOBALFARM „, SRL
Adresa: Str.Miron Costin 17/7, of 71
Email: medglobalfarm@mail.ru,
Site:www.medglobalfarm.com
Tel/Fax: +373 22 52-30-90