

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-1636981829656 din 21.12.21
Obiectul achiziției: Consumabile medicale

Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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
1.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-1				pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 1 (GR 504-10)		
2.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-2				pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 2 (GR514-16)		
3.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-3				pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 3 (GR514-14)		
4.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-4				pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 4 (GR514-11)		
5.Ac chirurgical, tip HERNIA GR 514-13				pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri,		

				tip "coada de rindunica", cu vîrf triunghiular revers, tip HERNIA 572, GR 514-13		
6.Ac p/u puncție spinală 18G				Ac cu vîrf tip Quinke pentru anestezie spinală, puncție lombară. Steril. lungimea 90mm. Ambalajul și eticheta 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.		
7.Ac p/u puncție spinală 20G				Ac cu vîrf tip Quinke pentru anestezie spinală, puncție lombară. Steril. lungimea 90mm. Ambalajul și eticheta 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.		
8.Ac pentru acupunctura 0.25x30mm				Materialul corpului din oțel inoxidabil austenit. Modul de ambalare: cite un ac individual/blister (fara tub de ghidaj 100 ace/cutie).Ambalajul și eticheta 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.		
9.Ac pentru seringă 23G				23Gx1 (0,6x25mm), sterile, de unica folosință Ambalajul și eticheta 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.		

10.Azopiram				p/u 100ml solutie gata. Ambalajul și eticheta 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.		
11.Banda adezivă pentru fixarea cateterului i/v periferic (Tegaderm), mărimea 7cm x 8.5cm				Pansamentul transparent Tegaderm I.V. este un pansament transparent utilizat pentru securizarea branulelor si pentru pansarea ranilor acute si cronice ce au nevoie de un mediu umed pentru vindecare. Dimensiune 7 cm x 8.5 cm. Ambalajul și eticheta 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.		
12.Banda adezivă pentru fixarea cateterului i/v periferic, mărimea 6cm x 8cm				Banda adeziva sterila,din material netesut, fin, foarte poros si permeabil la aer cu adeziv neiritant, hipoalergenic de tip acrilat cu forta mare de adeziune si care, dupa indepartare, nu lasa reziduri pe piele. Plasturele prezinta o incizie pe mijloc pentru fixarea cateterului, iar la capatul acestei incizii este fixat un pansament realizat din vascoza moale, laminata pentru a nu adera la locul injectiei -ambalare sterila individuala. Marimea 6cm x 8cm . Ambalajul și eticheta 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.		
13.Bandaj elastic medical 10cm x 5m				poliester cu cauciuc, 95g/m2, 10cmx5,0m, cu fixatoare metalice, ambalaj individual. Ambalajul și		

				eticheta 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.		
14.Bandaj elastic medical 15cm x 5m				poliester cu cauciuc, 95g/m2, 15cm x 10 m, cu o elasticitate optima (70%), cu fixatoare metalice, pentru a oferi suport după intervenții chirurgicale. ambalaj individual. Ambalajul și eticheta cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine.		
15.Bonetă chirurgicală bărbați				1.Unică folosință cu marcaj catalog și ambalaj: uz medical pentru sala de operații. 2.Material neșesut polistratificat (minim trei straturi) densitatea mai mare de 25g/m2 pe laterală, spunbond pe partea superioară, cu legare la spate 3. Mărimea universală 4. Ambalate câte 100 buc. 5. Ne sterile Nu se admit bonete pentru uz industrial sau vizitatori. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila		
16.Burete hemostatic chirurgical cu collagen 5x5x7mm				1g de preparat: collagen, soluție 2%-49g (0.98g collagen uscat), nitrofurul 0.0075, acid boric 0.0125g Ambalajul și eticheta 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.		

17.Canula rectală pentru irigare				canula din PVC transparentă cu 2 orificii laterale, Vârf atraumatic, drept, cilindric, ambalata individual. getabile, sterile, atraumatica, corp cilindric pentru adulți.Ambalajul și eticheta 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.		
18.Cateter periferic i/v cu valve 16G				Cu port lateral, portinject cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.		
19.Cateter periferic i/v cu valve 18G				Cu port lateral, portinject cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.		
20.Cateter periferic i/v cu valve 20G				Cu port lateral, portinject cu capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire. Amalaj individual și eticheta 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.		
21.Cateter periferic i/v cu valve 22G				Cu port lateral, portinject cu capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire. Amalaj individual și eticheta 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.		

22.Cateter Foley cu 2 canale N10				Latex siliconat, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.		
23.Cateter Foley cu 2 canale N6				Latex siliconat, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.		
24.Cateter Foley cu 3 canale N16				1.Dimensiuni: CH 16 (F), lungimea 40-45cm, balon simetric rotund cu volumul 30-50ml. 2.Model: cu trei canale 3.Material: silicon 4.Orificii amplasate lateral,5.Vârf atraumatic, drept, cilindric 6.Steril, radiopac 7.Valva Luer si Luer - Lock tip seringă		
25.Cateter Foley Silicon cu 2 canale 16 Fr				Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.		
26.Cateter Foley Silicon cu 2 canale 18 Fr				Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.		
27.Cateter Foley Silicon cu 2 canale N22				Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.		
28.Cateter p/u aspirație CH 10				<u>Lungimea - 50cm</u> , material PVC cu linii radioopace. Ochi lateral, vîrf atraumatic, Conector proximal <u>cu ochi lateral pentru controlul aspirării.</u> Ambalajul și eticheta 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.		
29.Cateter p/u aspirație CH 6				<u>Lungimea - 50cm</u> , material PVC cu linii radioopace. Ochi lateral, vîrf atraumatic, Conector proximal <u>cu ochi lateral pentru controlul aspirării.</u> Ambalajul și eticheta 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.		
30.Cateter tip Fogarti 4F				dimensiuni 4F, gradat la intervale de 10 cm, cu ambou pe care este inscripționat diametrul cateterului și volumul balonului umplut cu lichid. Cateterul de embolectomie este prevăzut cu conexiune Luer-Lock, și are terminatie distala atraumatica. Balonul din latex		

				are dilatare simetrica. Ambalajul și eticheta 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.		
31.Cateter ventricular BMI (Cateter din silicon pentru drenare ventriculară, dren tubular cerebral din silicon LD-2.0mm)				Cateter ventricular, bariu impregnat I.D.-1,5mm, OD-2,8mm L-35; luer lock cap-1buc, female luer adapter-1buc, stylet-1buc, troacar-1buc. Ambalajul și eticheta 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.		
32.Cearșaf cu bord adeziv 175x175 cm (+/- 10cm) – 2 buc				Caracteristicile tehnice: Material neșesut minim 4 straturi (SMMS), nu mai puțin de 42 g/m.p., Polistratificat, impermeabil, absorbant, repelent		
33.Cimp chirurgical utilitar steril 75x75cm cu banda adeziva				material - neșesut SMS, utilitar steril 75x75cm cu banda adeziva. Ambalajul și eticheta 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.		
34Cimp chirurgical utilitar steril 90x75cm cu banda adeziva				material - neșesut SMS, utilitar steril 90 x75cm cu banda adeziva Banda de poziționare- pe toata suprafața zonei de incizie, impregnate in tesatura, lațimea de 5 cm;• Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de min. 145 cm (+/- 10cm) de H2O/cm2. Zona de incizie 10cm/10cm Ambalajul și eticheta 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.		
35.Ciupici de unică folosință (Bahile)				material - polietilena de înaltă densitate, ambalaj N100		
36.Conductor GIGLI FF 130R 300mm, 14"				130R 300mm, 14". Ambalajul și eticheta 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.		
37.Containere pentru ace V-1 litru				POLIPROPILENĂ (PP) - pentru ace, lancete, lame de bisturiu, cu pictograma "Pericol biologic", culoare galbenă. Ambalajul și eticheta 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.		
38.Containere pentru ace V-2 litri				POLIPROPILENĂ (PP) - pentru ace, lancete, lame de bisturiu, cu pictograma "Pericol biologic", culoare galbenă. Ambalajul și eticheta 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.		
39.Dispozitiv (sistema pentru respirație artificială manuală)				Sac Ambu, material polietilen luer-lock, Volumul sacului 150ml, adulți, transparent, steril, Ambalajul și eticheta 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.		
40.Dispozitiv pentru divizarea comprimatelor				Dispozitiv pentru divizarea comprimatelor		
41.Emplastru 1.25 x 500 cm.				hipoalergic, pe bază de pânză, Ambalajul și eticheta 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.		
42.Film radiologic 11x 14 - 100 filme				digitala cu baza albastră N100, Ambalajul și eticheta 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.		
43.Film radiologic 14 x 17 - 100 filme				digitala cu baza albastră N100, Ambalajul și eticheta 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		
44.Film radiologic 8 x 10 - 100 filme				digitala cu baza albastră, N100, Ambalajul și eticheta 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.		
45.Gel lubrifiant cu lidocaina pentru cateterizarea uretrala plic 12.5g.				Gel transparent, incolor, hidrosolubil, steril, pentru cateterizare uretrala, ambalaj: <u>plic 12.5g</u> . Ambalajul și eticheta 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.		
46.GIGLI FH 414 D-1.4 mm L- 400 mm 16"				din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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.		
47.GIGLI FH 415 D-1.4 mm L- 500 mm 20"				din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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.		
48.Halat chiurgical standard steril cu nivel înalt de protecție				Halat chirurgical- lbuc., șervețele absorbant- 2buc Material nețesut 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); pe toată suprafața, manșete duble, cusături ale minelor cu ultrasunet pe toată lungimea, modelul minelor Raglan. Banda velcro cu legare la spate cu codul de culoare la guler, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii cu cusătura mijloc, tricot polyester manseta. Repellent. Fără latex. (preambalat cu folie SMS +2 servetele sterile) Lungime – 150 cm (+/-10cm). Valabilitatea halatelor – nu mai puțin de 5 ani. Ambalajul și eticheta 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.		
49.Hîrtie ALB-NEGRU A-4 p/u imprimanta "Codonix - Horizon GS" N 80				p/u imprimanta Codonix-Horizon GS N80, , Ambalajul și eticheta 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.		
50.Indicator chimic pentru controlul sterilizării cu abur ICSA - 132/20 extern				Indicator (extern) p/u controlul calității sterilizării cu vapori, în set cu registru. Ambalajul și eticheta 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.		
51.Indicator chimic pentru controlul sterilizării cu abur ICSA-IN/01-132/20 intern				Indicator (extern) p/u controlul calității sterilizării cu vapori, în set cu registru. Ambalajul și eticheta 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.		
52.Indicator chimic pentru controlul sterilizării cu aer ICAE - 180/60				Indicator (extern) p/u controlul calității sterilizării cu vapori, în set cu registru. Ambalajul și eticheta 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.		
53.Infuzomat Space Lines Standart				Sistem pentru infuzie a lichidelor până la 48 ore , compatibile cu Infuzomate Space. Tub din silicon, nu conține latex,rezistent la presiune(4 bari),lungimea tubului 300cm		
54.Infuzomat Space Lines Universal Adapter				Sistem pentru nutriție enterală, cu adaptor universal pentru recipiente din plastic, sticle cu gît. Compatibil cu Infuzomate Space. Tub nu cîține PVC . Lungimea tubului 320cm.		
55.Lame chirurgicale sterile N 10				din titan sau oțel carbonat, cu vîrf ascuțit ,Ambalajul și eticheta 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.		
56.Lame chirurgicale sterile N 11				din titan sau oțel carbonat, cu vîrf ascuțit ,Ambalajul și eticheta 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.		
57.Lame chirurgicale sterile N 22				din titan sau oțel carbonat, cu vîrf ascuțit ,Ambalajul și eticheta 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.		
58.Mandren pentru tub endotraheal				Metal acoperit cu plastic medical, varf atraumatic, steril, unica folosinta. Numarul 12 - (Adult) - LUNGIME 40.5 cm, DIAMETRU 4.1 mm - potrivit la dimensiuni tuburi		

				endotraheale 7,5-10. Ambalajul și eticheta 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.		
59.Mănușă de unică folosință Șampon spălare păr, fără clătire, unică folosință, dotată cu peliculă internă de protecție, preumezită pe ambele fețe cu o loțiune de spălare hipoalergenică				Mănușă: material nețesut 90 g/m2, 3D reliefată, Polyethylene terephthalate (PET) 60%, viscoză 40%, căptușeala: peliculă PE de 25 μ, Loțiunea: apă, propilenglicol, disodium cocoamphodiacetat, fenoxietanol, caprylyl capril glucozidă, parfum, acid benzoic, pantenol, acid dehidroacetic, alantoină, acetat de tocoferil, poliaminpropilbiguanid, etilhexilglicerină, extract de flori de mușetel, suc din frunze de Aloe Vera, simeticonă.(formulă specială pentru pielea sensibilă); în special pentru pacienți imobilizați sau în cazuri de inconștiență. Produs conform Regulamentului European 93/42 / CEE privind dispozitivele medicale - Clasa I - CE		
60.Mănușă de unică folosință, spălare corp, (ten sensibil) fără clătire de unică folosință, dotată cu peliculă internă de protecție, preumezită pe ambele fețe cu o loțiune de spălare hipoalergenică				Mănușă: material nețesut 90 g/m2, 3D reliefată, Polyethylene terephthalate (PET) 60%, viscoză 40%, căptușeala: peliculă PE de 25 μLoțiunea: COMPOZIȚIA: apă, disodium cocoamphodiacetat, glicerină, fenoxietanol, alantoină, acid benzoic, pantenol, acid dehidroacetic, acetat de tocoferil, poliaminpropilbiguanid, (formulă specială pentru pielea sensibilă); în special pentru pacienți imobilizați sau în cazuri de inconștiențăetilhexilglicerină, suc din frunze de Aloe Vera, simeticonă.(formulă specială pentru pielea sensibilă); în special pentru pacienți imobilizați sau în cazuri de inconștiență Produs conform		

				Regulamentului European 93/42 / CEE privind dispozitivele medicale - Clasa I - CE		
61.Mască <u>chirurgicală</u> cu trei straturi getabilă cu legaturi				din fibră - polipropilena, cu trei straturi, eficiența de filtrare ridicată 99%, legată cu cordon, nu conține latex, culoare: albastru, verde sau alb, declarația de conformitate CE. Ambalajul și eticheta 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.		
62.Mască oxigen adulti (pentru Babrov) <u>Extra Large (XL)</u>				masca și tubul din vinil, <u>Extra Large (XL)</u> conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.		
63.Mască oxigen adulti (pentru Babrov) <u>Large(L)</u>				masca și tubul din vinil, <u>Large(L)</u> conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.		
64.Musama				material - cauciuc hipoalergen, suprafața netedă, ușor pudrată, impermeabil la lichide, lățimea 90cm		
65.NewBIOTIdermal unguent 50ml				NewBIOTIdermal cu unguent 50ml. Ambalajul și eticheta 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.		
66.NewBIOTIdermal.Spray solutie unguent 75ml,				Spray solutie unguent 75ml, New BIOTIdermal Ambalajul și eticheta 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.		
67.Nutriție enterală Nutricomp D sau echivalentul				Combinatii (suplimente alimentare) emulsie p/u nutriție enterală cu fibre p/u pacienți cu diabet zaharat (carbohidrați ≤ 12,3 g/100 ml, fl., plastic x 500ml)		
68.Nutriție enterală Nutricomp Energy Fibre sau echivalentul				Combinatii (suplimente alimentare) emulsie p/u nutriție enterală cu fibre p/u pacienți cu necesități crescute de calorii și proteine , 1.5 kcal/ml (proteine 5.0-7.5 g/100 ml, grasimi 4.0-6.0 g/100 ml, carbohidrați 14.0-20.0 g/100 ml, fl., plastic x 500ml)		
69.Nutriție enterală Nutricomp Hepa sau echivalentul				Combinatii (suplimente alimentare) emulsie p/u nutriție enterală cu fibre p/u pacienți cu insuficiența hepatică bogată în aminoacizi cu lanț ramificat, 1.3 kcal/ml (proteine 3.5-4.0 g/100 ml, grasimi 4.0-6.0 g/100 ml, carbohidrați 14.0-20.0 g/100 ml, fl., plastic x 500ml)		
70.Nutriție enterală Nutricomp Intensive sau echivalentul				Combinatii (suplimente alimentare) emulsie p/u nutriție enterală p/u pacienți cu insuficiența respiratorie, bogată în proteine (proteine 6.5-7.5 g/100 ml, grasimi 4.0-6.0 g/100 ml, carbohidrați 12.0-14.0 g/100 ml, fl., plastic x 500ml)		
71.Nutriție enterală Nutricomp Standard Fibre sau echivalentul				Combinatii (suplimente alimentare) emulsie p/u nutriție enterală cu fibre, 1 kcal/ml (proteine 3.5-4.0 g/100 ml, grasimi 3.0-4.0 g/100 ml, carbohidrați 12.0-14.0 g/100 ml, fl., plastic x 500ml)		

72.Ochelari chirurgicali de protectie				Device itraoperator de multe folosinta de protectie chirurgicala		
73.Ozocherit 200.0/250.0 gr	Ozocherită- ElaDum	Ucraina	Borislavozo kerit	ambalaj 250g, fara miros. Ambalajul și eticheta 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.	Masă ceroasă de culoare maro. Ambalaj 250 g	
74.Pachet din hirtie pentru sterilizare cu abur 150x250				Pachet de hirtie pentru sterilizare cu abur, aer uscat <u>cu banda autoadeziva</u> . Ambalajul și eticheta 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.		
75.Pachet din hirtie pentru sterilizare cu abur 90x250				Pachet de hirtie pentru sterilizare cu abur, aer uscat <u>cu banda autoadeziva</u> . Ambalajul și eticheta 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.		
76.Pahare plastic pentru distribuirea medicamentelor				Material plastic, volulum 30ml		
77.Pansament adeziv steril post-operator 10x15				Pansament adeziv mărime steril din material nețesut cu un tampon absorbant, care nu aderă la rană. Hipoalergic, potrivit pentru piele sensibilă. Permite pielea să respire. Ambalajul și eticheta 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.		
78.Pansament adeziv steril post-operator 10x20				Pansament adeziv mărime steril din material nețesut cu un tampon absorbant, care nu aderă la rană. Hipoalergic, potrivit pentru piele sensibilă. Permite pielea să respire. Ambalajul și eticheta 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.		
79.Pansament adeziv steril post-operator 10x25				Pansament adeziv mărime steril din material nețesut cu un tampon absorbant, care nu aderă la rană. Hipoalergic, potrivit pentru piele sensibilă. Permite pielea să respire. Ambalajul și eticheta 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.		
80.Pansament adeziv steril post-operator 5x7				Pansament adeziv mărime steril din material nețesut cu un tampon absorbant, care nu aderă la rană. Hipoalergic, potrivit pentru piele sensibilă. Permite pielea să respire. Ambalajul și eticheta 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.		
81.Pansament cu tripsină și mexidol (pentru tratarea escariilor) 20cm-20cm				Pansament hidroactiv din spumă poliuretanică cu strat de hidrogel. Fața de contact a pansamentului cu plaga și		

				un stratul exterior permeabil pentru gaze im sub formă de plasă Ambalajul și eticheta 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.		
82.Pansament cu tripsină și mexidol (pentru tratarea escariilor)10cm-10 cm				Pansament hidroactiv din spumă poliuretanică cu strat de hydrogel. Fața de contact a pansamentului cu plaga și un stratul exterior permeabil pentru gaze im sub formă de plasă Ambalajul și eticheta 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.		
83.Pansament impregnat cu unguente neutre și argint (antibacterial) (pentru tratarea escariilor) 10x10 cm				Pansament cu argint din plasă de paiamidă hidrofobă cu fibre argintate Ambalajul și eticheta 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.		
84.Pansament impregnat cu unguente neutre și argint (antibacterial) (pentru tratarea escariilor) 5x5cm				Pansament cu argint din plasă de paiamidă hidrofobă cu fibre argintate Ambalajul și eticheta 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.		
85.Pansament impregnat cu unguente neutre și argint(antibacterial) (pentru tratarea escariilor)10x20 cm				Pansament cu argint din plasă de paiamidă hidrofobă cu fibre argintate Ambalajul și eticheta 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.		
86.Pansament pentru îngrijirea pielii în jurul tubului traheostomic și fixarea lui				din spuma poliuretanică, cu tăietura sub forma de Y, dimensiunea 8cm x 8cm. Ambalajul și eticheta 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.		
87.Parafină	Parafină-ElaDum	Rusia	Uzina Iaroslavskii	albă, omogenizată, cu concentrație de ulei de vaselină nu mai mic de 1.5%.	Masă ceroasă albă. Temperatura de topire 53°C. Ambalaj 250 g.	
88.Pipe laringiene, tip Guedel N3 (9)				plastic semitransparent steril, ambalaj individual, Ambalajul și eticheta 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.		
89.Pipe laringiene, tip Guedel N4 (10)				plastic semitransparent steril, ambalaj individual, Ambalajul și eticheta 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.		
90.Pipe laringiene, tip Guedel N5 (12)				plastic semitransparent steril, ambalaj individual, Ambalajul și eticheta 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.		
91.Prezervativ urinar (pentru pacienții cu incontinența de urina)				Autoaderent – ușor de aplicat, Hipoalergenic – biocompatibilitate neegalată de latex sau elastomer, Material siliconic – permeabil pentru schimbul de gaze; nu determină macerare sau iritație locală. Transparent – permite monitorizarea completă a pielii. Permite cateterizarea urinară prin orificiul de cuplare la punga colectoare – când e cazul! Disponibil la dimensiuni diferite: 32, 36, 41. Disponibil în varianta cu teacă mai scurtă și cu teacă mai lungă Permite adaptarea oricărui tip de punga colectoare de urină. Ambalajul și eticheta 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.		
92.Protector de pat 90x120cm				Protecție pentru pat împotriva pierderilor accidentale de urină, cu capacitate de absorbție suplimentară și o suprafață delicată, confecționată din cerluză moale, confortabilă pentru piele Dimensiuni 90cmx120cm,		
93.Pungă pentru vomă de unică folosință cu 2 șirete				Punga pentru vomă, de unică folosință cu 2 șirete, care conține o bandă din hirtie superabsorbantă cu o capacitate de absorbție de 450 ml de NaCl 0,9% (ser fiziologic, echivalent cu fluidele organice). Punga: Polietilena cu densitate scăzută (LDPE) cu 2 șirete (albastru și alb). Dimensiuni: 25 cm x 25 cm, grosime 40 μ Banda de hirtie superabsorbantă: celuloză nețesută și polimeri superabsorbante, dimensiune 24 cm x 13 cm, grosimea peliculei 37 μ, cu o		

				capacitate de absorbtie de 450 ml de NaCl 0,9% (ser fiziologic, echivalent cu fluidele organice).		
94.Rulou din pînă de unica folosință, rulou din celuloza 80cm x 200 m				Material celuloză de unică folosință, rulou densitatea 30g/m², marimea 80 cm x 200 m. Ambalajul și eticheta 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.		
95.Saltea antiescară				dimensiuni 200cm x 90cm x 11cm; material : Naylon și/sau PVC realizat in conformitate cu normele europene CE;cu compresor, Reglarea presiunii potrivit greutății pacientului mai mare de 120 kg. Ambalajul și eticheta 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.		
96.Scutec pentru maturi Mărimea L >75 kg 100cm-150cm				Aierabile, Laterale respirabile care permit aerului să circule. Benzile de fixare resigilabile să asigure o fixare confortabilă. Nucleu puternic absorbant ce asigură o protecție sigură împotriva scurgerilor nedorite. Ambalajul și eticheta 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.		
97.Scutec pentru maturi Mărimea M > 55cm - 75cm-110cm				Aierabile, Laterale respirabile care permit aerului să circule. Benzile de fixare resigilabile să asigure o fixare confortabilă.		

				Nucleu puternic absorbant ce asigură o protecție sigură împotriva scurgerilor nedorite. Ambalajul și eticheta 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.		
98.Scutec pentru maturi Mărimea XL >95kg 130cm-170cm				Aierabile, Laterale respirabile care permit aerului să circule. Benzile de fixare resigilabile să asigure o fixare confortabilă. Nucleu puternic absorbant ce asigură o protecție sigură împotriva scurgerilor nedorite. Ambalajul și eticheta 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.		
99.Set chirurgical de câmpuri sterile pentru <u>intervenții spinale</u> cu nivel sporit de lichide:				Componența setului: Câmp de sterilizare 90x90 cm (+/- 10 cm) – din SMS - 1 buc Câmp pentru masa de instrumente cu Zona reforșata cu SMS. 150x230 cm (+/- 5cm) – 1 buc Câmp pentru Masa Mayo cu reforșare SMS. 80x140cm(+/-5 cm) - 1 buc Servetele pentru absorbtie- sa nu lase scame- 40x60 cm (+/- 5 cm) – 1 buc Pungă pentru sutură, Celuloza cu adeziv p/u fixare - 1buc Câmp spinal înformă de U. 190x300 cm (+/- 5cm) - 1 buc • Zona de incizie- 10x100 cm (+/-1 cm); • Banda de poziționare- pe toata suprafața zonei de incizie, impregnate in tesatura, lățimea de 5 cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistentă la penetrare		

				lichide de min. 145(+/- 10) cm de H2O/cm2 • Fixatoare pentru tuburi- 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata câmpului, cu rezistență lichide 60 (+/- 5) cm H2O/cm2 Câmp parte superioară. 160x270 cm (+/- 5 cm) - 1 buc -Zona pentru acoperirea brațelor; • Banda de poziționare- 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 150 cm de H2O/cm2 • Fixatoare pentru tuburi- 2 buc. din SMS • Material SMS pe toata suprafata câmpului, cu rezistență lichide min.55 cm H2O/cm2 Fixatoare pentru tuburi- 2 buc. din SMS • Material SMS pe toata suprafata câmpului, cu rezistență lichide min 55 cm H2O/cm2		
100.Set chirurgical de câmpuri sterile <u>pentru craniotomie</u> cu nivel sporit de lichide:				Componența setului: • Câmp pentru Craniotomie 310x190x340 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Film de incizie integrat în câmpul operator dimensiuni 20x30 cm; fenestrare ovală; Zona absorbanta pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de 150 cm (+/-10 cm) de H2O/cm2 • Fixatoare pentru tuburi cu banda velcro- 2 buc; • Pungă de colectare a lichidelor cu port de drenare si nivel de saparare a deșeurilor; integrat în câmpul chirurgical; 60.x115 cm(+/-5cm); • Material SMS pe toata suprafata câmpului, cu rezistență lichide 60 cm (+/- 5 cm) H2O/cm2		

				• Câmp de sterilizare 90x90 cm (+/-5 cm) – din SMS – 1 buc • Cimp chirurgical pentru Masa Mare de instrumente • Câmp pentru masa de instrumente cu Zona reinforsata cu SMS. 160x280 cm (+/-10cm) – 1 buc • Câmp pentru Masa Mayo cu reinforsare SMS. 80x150 cm (+/-5 cm) – 1buc • Servetele sterile pentru absorbtie de lichide, sa nu lase scame, 50x60 cm (+/-5cm) - 2 buc • Pungă pentru suture din Celuloza - 1 buc		
101.Set de administrare gravitationala pentru nutriție enterala				DEHP-free, pentru administrarea nutritiei enterale, cu adaptor universal, care permite conectarea la mai multe tipuri de recipiente pentru nutritia enterala (atat la flacoanele din sticla, cat si la pungi).		
102.Set de seringi p/u Nemoto Dual Shot CT-Injector:				seringi 200ml/100ml prelungitor dublu si prelungitor de conectare (set de la un singur producător în ambalaj unic). - seringi 200 ml/100 ml, în ambalaj dublu - 1+ 1buc; - linie bifurcată tip Y, în spirală, 150 cm-1 buc; - perforator (pompa) pentru umplerea seringilor cu soluții din flacoane- 2 buc. - linia de presiune înaltă, spiralată, lung-150cm-1buc, prelungitor - 1 m.		
103.Set pentru cateterizarea vaselor centrale monolumen (tip Seldinger) 5F				Cateter cu 1-canal 5Fx20cm, conductor J - .035” / 60 cm , dilatator 6F, ac 18G/7cm, seringa 5ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.		

104.Set pentru cateterizarea vaselor centrale monolumen (tip Seldinger) 6F				Cateter cu 1-canal 6Fx20cm, conductor J - .038” / 60 cm , dilatator 7F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.		
105.Set pentru cateterizarea vaselor centrale monolumen (tip Seldinger) 7F				Cateter cu 1-canal 7Fx20cm, conductor J - .038” / 60 cm , dilatator 8F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.		
106.Set pentru cateterizarea vaselor centrale monolumen (tip Seldinger) 4F				Cateter cu 1-canal 4Fx15cm, conductor J - .027” / 48 cm, dilatator 5F, ac 19G/50mm, seringă 5ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.		
107.Set pentru cateterizarea vaselor centrale Monolumen G-11 (9Fr)				Monolumen G-11 (9Fr) G-11 (9Fr), Ac 14G x 7cm; volum perfuzie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilatator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip “J” *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și		

				ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.		
108.Set pentru cateterizarea vaselor centrale Monulumen G-12 (8Fr)				G-12 (8Fr), Ac 14G x 7cm; volum perfuzie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip “J” *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.		
109.Set pentru punctie si cateterizare arteriala G20				pentru adulti, L= 12-15 cm, , Material: Polytetrafluorethylen sau poliuretan, Diametru extern 0,7-0,8 mm, Rentghencontrast, cu aripioare pentru fixare, Ac pentru punctie, Gid(conductor) metallic drept Steril. Ambalajul și eticheta 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.		
110.Set trahiotomic (canulă trahială fenestrată + valvă) N 7.5				canula trahială fenestrată cu robinet și valvă de vorbire tip B din polimer de uz medical siliconat transparent, termorezistent, . Ambalajul și eticheta 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.		
111.Set trahiotomic (canulă trahială fenestrată + valvă) N 8,0				canula trahială fenestrată cu robinet și valvă de vorbire tip B din polimer de uz medical siliconat transparent, termorezistent, . Ambalajul și eticheta 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.		
112.Set trahiotomic (Canulă trahiotomică balonaș + linie de aspirație) N 7				Canula trahială din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent . Ambalajul și eticheta 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.		
113.Set trahiotomic (Canulă trahiotomică balonaș + linie de aspirație) N 7.5				Canula trahială din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz		

				medical siliconat transparent . Ambalajul și eticheta conform Directivei 93/42 CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numarului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine.		
114.Set trahiotomic (Canulă trahiotomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0				Canula trahială din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent . Ambalajul și eticheta conform Directivei 93/42 CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numarului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine.		
115.Set trahiotomic (Canulă trahiotomică balonaș + linie de aspirație) N 8.5				Canula trahială din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent . Ambalajul și eticheta conform Directivei 93/42 CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numarului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine.		
116.Sistem de drenaj lombar AC TUOH, Cateter filtru epidural plat 18G				Completarea setului: Ac TOUHY marimea 18G/80mm, marimea cateterului epidural 20G, filtru antibacterial plat 0.2 μm, fixator.Ambalajul și eticheta conform Directivei 93/42 CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numarului lotului, data fabricării		

				lotului, data expirării lotului, țara de origine.		
117.Sistem de drenaj lombar AC TUOHY Cateter filtru epidural plat 17 G				Completarea setului: Ac TOUHY marimea 17G/80mm, marimea cateterului epidural 20G, filtru antibacterial plat 0.2 μm, fixator.Ambalajul și eticheta 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.		
118.Sistem de drenaj Novovac pentru plaga				drenaj flexibil, gaurit, Rg contrast marcat, de lungimea min 20 cm, cu stilet din inox pentru instalare drenaj, cu vacuum extractor mecanic min V=400ml, ambalat steril, apirogen		
119.Sistem drenaj extern si monitorizare LCR				Sisteme de drenaj extern a lichidului cefalorahidian LCR complexe cu scala de masurare a presiunii intracraniene (mmH2O sau mmHg) cu punga de colectare de 650ml si camera de picurare de 100ml ce permite calcularea debitului LCR. Aceste sisteme de drenaj extern LCR pot fi utilizate impreuna cu/compatibile/: – catetere ventriculare externe cu lungimi de 29cm (1.5mm ID, 3.0mm OD) sau 35cm (2.3mm ID, 4.0mm OD), radiotransparente. – catetere lombare externe cu lungimi de 90cm (0.76mm ID, 1.60mm OD) cu sau fara ghid introductor. Ambalajul și eticheta 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.		

120.Șorț medical de protecție				Polietilena		
121.Stative pentru perfuzii/infuzii				1. Carcasa din inox 2. Înălțimea ajustabilă 140 cm – 220 cm., din două părți 3. Lățimea bazei nu mai mare de 550mm., pe roțile 4. 2 suporturi-coșuleț inclusiv cu 2 cârlige din inox		
122.Stilet de intubație 10Fr				Stilet de intubație cu lubrifiant. Ambalajul și eticheta 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.		
123.Stilet de intubație 12Fr				Stilet de intubație cu lubrifiant. Ambalajul și eticheta 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.		
124.Stilet de intubație 14Fr				Stilet de intubație cu lubrifiant. Ambalajul și eticheta 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.		
125.Stilet de intubație 16 Fr				Stilet de intubație cu lubrifiant. Ambalajul și eticheta 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.		
126.Tampoane cu alcool p/u inj., în 2 straturi 65x56 mm				Material neșesut (polyester/viscoza) în 2 straturi imbibate cu alcool isopropilic 70%. ambalaj N100. Ambalate individual. Ambalajul și eticheta 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.		
127.Tampon absorbant neurochirurgical 13x76 mm,				Material neșesut, fără scame, hidrofil, cu indicator R-contrast, apirogen, ambalat N10, Steril Ambalajul și eticheta 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.		
128.Tensiometru cu stetoscop				mecanic, manjeta L - XL, obligator cu buletin de verificare metrologică		
129.Termofofor combinat				din cauciuc, V-3l, combinat cu canule pentru clisme evacuatoare		
130.Termometru clinic ecologic fara mercur				Rezervorul termometrului. Tub capilar. Scala gradată a temperaturii. Învelișul (sondă) de sticlă. Nivelul înregistrării temperaturii: de la 35,5°C până la 42,0°C în ambalaj individual, testat metrologic. Ambalajul și eticheta 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.		
131.Tub endotraheal armat N 4.0				armat, steril, din material termoplastice cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
132.Tub endotraheal armat N 4.5				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
133.Tub endotraheal armat N 5.0				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
134.Tub endotraheal armat N 5.5				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
135.Tub endotraheal armat N 6.0				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
136.Tub endotraheal armat N 6.5				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
137.Tub endotraheal armat N 7.0				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
138.Tub endotraheal armat N 7.5				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
139.Tub endotraheal armat N 8.0				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.		
140.Tub endotraheal armat N 8.5				armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip “Portex” Rg contrast.		

				Ambalajul și eticheta 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.		
141.Tub endotraheal N 4.0				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
142.Tub endotraheal N 4.5				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
143.Tub endotraheal N 5.0				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
144.Tub endotraheal N 5.5				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
145.Tub endotraheal N 6.0				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
146.Tub endotraheal N 6.5				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
147.Tub endotraheal N 7.5				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
148.Tub endotraheal N 8.0				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		

149.Tub endotraheal N 8.5				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
150.Tub endotraheal N 9.0				cu manjetă (balon), vîrf radioopac, din PVC, fără latex, non-toxic, transparent, Ambalajul și eticheta 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.		
151.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 7				Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.		
152.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 8.5				Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.		
153.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 9.0				Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.		
154.Tub traheostomic cu manetă getabilă N 7.5				Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.		
155.Tub traheostomic cu manetă getabilă N 8,0				Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.		
156.Ulei pentru masaj 200ml				Ulei pentru masaj Volum 200ml Ambalajul și eticheta 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.		

Semnat:_____ Numele, Prenumele: Dumbravă Natalia În calitate de: Director
Ofertantul: SRL "ELADUM PHARMA" Adresa: R-nul Strășeni, s.Cojușna, str. Centenarului 2/C