

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1628088765819	Data: 15.09.2021	Alternativa: Nu
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSF, pentru anul 2022	Lot: 1-8, 15-16, 29-33, 43, 49, 61, 72-76, 81, 86, 88, 90-96	Pagina: 1 din 1

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produce	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2			3		5	6	7	8
33100000-1	1	Ac pentru punctie lombara 18 G	Ac pentru punctie lombara 18 G	DM-SN	China	Zibo Eastmed	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 18G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 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.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 18G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	2	Ac pentru punctie lombara 19G	Ac pentru punctie lombara 19G	DM-SN	China	Zibo Eastmed	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 19G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual 7. vîrf ascuțit *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 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.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 19G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual 7. vîrf ascuțit	ISO 13485, CE
33100000-1	3	Ac pentru punctie lombara 20G	Ac pentru punctie lombara 20G	DM-SN	China	Zibo Eastmed	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 20G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 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.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 20G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	4	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 22G	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 22G	HT-43	China	Haitech	1.Pencil-point Ø 22G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 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.Pencil-point Ø 22G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală.	ISO 13485, CE
33100000-1	5	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 24G	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 24G	HT-43	China	Haitech	1.Pencil-point Ø 24G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției 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 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.Pencil-point Ø 24G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	6	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	HT-43	China	Haitech	1.Pencil-point Ø 25G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Pencil-point Ø 25G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm	ISO 13485, CE
33100000-1	7	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	HT-43	China	Haitech	1.Pencil-point Ø 26G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu 1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Pencil-point Ø 26G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu 1,2 mm	ISO 13485, CE
33100000-1	8	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	HT-43	China	Haitech	1.Pencil-point Ø 27G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Pencil-point Ø 27G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm	ISO 13485, CE
33100000-1	15	Burete hemostatic 10x 10x 10 mm	Burete hemostatic 10x 10x 10 mm	Equispon Dental ES45	Regatul Țărilor de Jos	Equimedical	1.dimensiuni: 10x10x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	1.dimensiuni: 10x10x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual	ISO 13485, CE
33100000-1	16	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Equispon Standard ES31-8	Regatul Țărilor de Jos	Equimedical	1.dimensiuni: 80x50x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual **Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiuni: 80x50x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual	ISO 13485, CE
33100000-1	27	Cateter i/v periferic 14G	Cateter i/v periferic 14G	107010414	India	MAIS	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 și 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 identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	28	Cateter i/v periferic 16G	Cateter i/v periferic 16G	107010416	India	MAIS	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
33100000-1	29	Cateter i/v periferic 18G	Cateter i/v periferic 18G	107010418	India	MAIS	1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
33100000-1	30	Cateter i/v periferic 20G	Cateter i/v periferic 20G	107010420	India	MAIS	1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
33100000-1	31	Cateter i/v periferic 22G	Cateter i/v periferic 22G	107010422	India	MAIS	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
33100000-1	32	Cateter i/v periferic 24G	Cateter i/v periferic 24G	107010424	India	MAIS	1.dimensiune: 24 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 24 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	33	Cateter i/v periferic 26G	Cateter i/v periferic 26G	107010426	India	MAIS	1.dimensiune: 26 G 2. port lateral 3.capac colorat în conformitate cu dimensiunea branlei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire 10. Atrombogen, Termoeastic 11.Ambalaj individual. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 26 G 2. port lateral 3.capac colorat în conformitate cu dimensiunea branlei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire 10. Atrombogen, Termoeastic 11.Ambalaj individual.	ISO 13485, CE
33100000-1	43	Ceara pentru hemostaza	Ceara pentru hemostaza	EquiWax 2.5g	Regatul Țărilor de Jos	Equimedical	1. cel puțin 3 (trei) componente: ceara de albine, parafină, izopropil palmitat 2.steril 3.greutatea per buc. ~ 2,5gr 4. ambalaj individual 5.fără acțiune biochimică *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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. cel puțin 3 (trei) componente: ceara de albine, parafină, izopropil palmitat 2.steril 3.greutatea per buc. ~ 2,5gr 4. ambalaj individual 5.fără acțiune biochimică	ISO 13485, CE
33100000-1	49	Garou hemostatic cu fixator	Garou hemostatic cu fixator	GJ030-300	China	Guangjing Medical	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipotalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă;*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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipotalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă;	ISO 13485, CE
33100000-1	61	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	DMS-LL3	China	Zibo Eastmed	1. 3 componente 2. adaptată pentru perfuzie 3. luer-lock 4. presiune: 6 bar 5. material : polipropilenă, fără latex 6. pistonul stop 7. gradat 8. steril 9. radiopac *Pentru dispozitivele medicale 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. 3 componente 2. adaptată pentru perfuzie 3. luer-lock 4. presiune: 6 bar 5. material : polipropilenă, fără latex 6. pistonul stop 7. gradat 8. steril 9. radiopac	ISO 13485, CE
33100000-1	72	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x15cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x15cm	P1515	Turcia	Altaylar	1. mărime: 15 x 15 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. mărime: 15 x 15 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent	ISO 13485, CE
33100000-1	73	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	P0815	Turcia	Altaylar	1. mărime: 15 x 8 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. mărime: 15 x 8 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	74	Plasa (implant) pentru hernioplastie 30x30cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 30x30cm	P3030	Turcia	Altaylar	1. mărime: 30 x 30 cm 2. steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6. termen de valabilitate 5 ani 7. ambalaj dublu 8. transparent *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. mărime: 30 x 30 cm 2. steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6. termen de valabilitate 5 ani 7. ambalaj dublu 8. transparent	ISO 13485, CE
33100000-1	75	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	DMEL-003	China	Zibo Eastmed	1. steril 2. lungime: 150 cm 3. material: PVC, transparent 4. de unică folosință 5. ambalaj individual 6. Conector: Luer-Lock 7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare *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 semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. steril 2. lungime: 150 cm 3. material: PVC, transparent 4. de unică folosință 5. ambalaj individual 6. Conector: Luer-Lock 7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare	ISO 13485, CE
33100000-1	76	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune înaltă)	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune înaltă)	DMEL-003	China	Zibo Eastmed	"1. Steril, apirogen, ne-toxic 2. Lungimea 150cm 3. Material: PVC, transparent, presiune 4-7 bari 4. Unica folosință 5. Ambalaj individual 6. Conectare Luer-Lock 7. Termen de valabilitate - 3 ani de la livrare. *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 semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	"1. Steril, apirogen, ne-toxic 2. Lungimea 150cm 3. Material: PVC, transparent, presiune 4 bari 4. Unica folosință 5. Ambalaj individual 6. Conectare Luer-Lock 7. Termen de valabilitate - 3 ani de la livrare.	ISO 13485, CE
33100000-1	81	Seringa Jane 60 ml (steril)	Seringa Jane 60 ml (steril)	DMS-IS	China	Zibo Eastmed	1. tip: Jane 2. mărime: 60 ml 3. ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. tip: Jane 2. mărime: 60 ml 3. ambalaj individual	ISO 13485, CE
33100000-1	86	Set pentru anestezie epidurală, cu filtru, ac G18	Set pentru anestezie epidurală, cu filtru, ac G18	HTI0318 / HT-02	China	Hitec / Haitech	I. 1. ac tip Tuohy 2. mărime: 18 G, 8cm 3. marcat la fiecare 10 cm II. 1. cateter mărime 19G, 90 cm III. 1. adaptor Tuhy Borst IV. 1. filtru hidrofilic antibacterian V. 1. seringă - 10 ml 2. conector luer-lock 3. steril PVC 4. radiopac *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	I. 1. ac tip Tuohy 2. mărime: 18 G, 8cm 3. marcat la fiecare 10 cm II. 1. cateter mărime 19G, 90 cm III. 1. adaptor Tuhy Borst IV. 1. filtru hidrofilic antibacterian V. 1. seringă - 10 ml 2. conector luer-lock 3. steril PVC 4. radiopac	ISO 13485, CE
33100000-1	88	Sistem pentru nutriție enterală, gravitațional	Sistem pentru nutriție enterală, gravitațional	04020103	China	Yaxin Medical	1. volum: 1200 ml 2. transparent 3. gradat 4. cu tub 150 cm 5. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. volum: 1200 ml 2. transparent 3. gradat 4. cu tub 150 cm 5. ambalat individual	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	90	Sonda (cateter) urinară Foley CH 12	Sonda (cateter) urinară Foley CH 12	HTB0512R	China	Hitec /	1.dimensiuni: CH 12, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 12, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	91	Sonda (cateter) urinară Foley CH 14	Sonda (cateter) urinară Foley CH 14	HTB0514R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 14, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 14, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	92	Sonda (cateter) urinară Foley CH 16	Sonda (cateter) urinară Foley CH 16	HTB0516R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 16, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 16, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	93	Sonda (cateter) urinară Foley CH 18	Sonda (cateter) urinară Foley CH 18	HTB0518R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 18, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 18, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	94	Sonda (cateter) urinară Foley CH 20	Sonda (cateter) urinară Foley CH 20	HTB0520R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 20, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 20, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE
33100000-1	95	Sonda (cateter) urinară Foley CH 22	Sonda (cateter) urinară Foley CH 22	HTB0522R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 22, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a 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 specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.dimensiuni: CH 22, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	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		5	6	7	8
33100000-1	96	Sonda (cateter) urinara Foley CH 24	Sonda (cateter) urinara Foley CH 24	HTB0524R	China	Hitec	1.dimensiuni: CH 24, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.virf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din 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 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 circulat internationala) 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.dimensiuni: CH 24, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.virf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual	ISO 13485, CE

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

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

Specificații de preț (F4.2)

Numărul licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-162808765819	15.09.2021	Alternativa nr.: Nu
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022	Lot: 1-8, 15-16, 29-33, 43, 49, 61, 72-76, 81, 86, 88, 90-96	Pagina: 1 din 1

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
33100000-1	1	Ac pentru punctie lombara 18 G	Ac pentru punctie lombara 18 G	Bucată	1798	5.75	6.21	10,338.50	11,165.58	30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului
33100000-1	2	Ac pentru punctie lombara 19G	Ac pentru punctie lombara 19G	Bucată	529	5.75	6.21	3,041.75	3,285.09	
33100000-1	3	Ac pentru punctie lombara 20G	Ac pentru punctie lombara 20G	Bucată	2889	5.75	6.21	16,611.75	17,940.69	
33100000-1	4	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 22G	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 22G	Bucată	5690	7.50	8.10	42,675.00	46,089.00	
33100000-1	5	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 24G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 24G	Bucată	1555	7.50	8.10	11,662.50	12,595.50	
33100000-1	6	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	Bucată	9230	7.50	8.10	69,225.00	74,763.00	
33100000-1	7	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	Bucată	3875	7.50	8.10	29,062.50	31,387.50	
33100000-1	8	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	Bucată	3285	7.50	8.10	24,637.50	26,608.50	
33100000-1	15	Burete hemostatic 10x 10x 10 mm	Burete hemostatic 10x 10x 10 mm	Bucată	8125	3.95	4.266	32,093.75	34,661.25	
33100000-1	16	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	Bucată	7970	18.95	20.466	151,031.50	163,114.02	
33100000-1	27	Cateter i/v periferic 14G	Cateter i/v periferic 14G	Bucată	5621	5.75	6.210	32,320.75	34,906.41	
33100000-1	28	Cateter i/v periferic 16G	Cateter i/v periferic 16G	Bucată	6876	5.35	5.778	36,786.60	39,729.528	
33100000-1	29	Cateter i/v periferic 18G	Cateter i/v periferic 18G	Bucată	117684	4.95	5.346	582,535.80	629,138.664	
33100000-1	30	Cateter i/v periferic 20G	Cateter i/v periferic 20G	Bucată	172124	4.95	5.346	852,013.80	920,174.904	
33100000-1	31	Cateter i/v periferic 22G	Cateter i/v periferic 22G	Bucată	196037	4.95	5.346	970,383.15	1,048,013.802	
33100000-1	32	Cateter i/v periferic 24G	Cateter i/v periferic 24G	Bucată	99082	4.95	5.346	490,455.90	529,692.372	
33100000-1	33	Cateter i/v periferic 26G	Cateter i/v periferic 26G	Bucată	49100	5.50	5.940	270,050.00	291,654.000	
33100000-1	43	Ceara pentru hemostaza	Ceara pentru hemostaza	Bucată	3623	23.00	24.84	83,329.00	89,995.32	
33100000-1	49	Garou hemostatic cu fixator	Garou hemostatic cu fixator	Bucată	9276	8.00	9.60	74,208.00	89,049.60	
33100000-1	61	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	Bucată	200180	3.15	3.402	630,567.00	681,012.36	
33100000-1	72	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x15cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x15cm	Bucată	617	60.00	60.00	37,020.00	37,020.00	
33100000-1	73	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	Bucată	1005	42.50	42.50	42,712.50	42,712.50	
33100000-1	74	Plasa (implant) pentru hernioplastie 30x30cm	Plasa (implant) pentru hernioplastie 30x30cm	Bucată	575	142.50	142.50	81,937.50	81,937.50	
33100000-1	75	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Bucată	71310	2.15	2.322	153,316.50	165,581.82	
33100000-1	76	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune inalta)	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune inalta)	Bucată	53510	3.95	4.266	211,364.50	228,273.66	
33100000-1	81	Seringa Jane 60 ml (steril)	Seringa Jane 60 ml (steril)	Bucată	35871	3.15	3.402	112,993.65	122,033.142	
33100000-1	86	Set pentru anestezie epidurala, cu filtru, ac G18	Set pentru anestezie epidurala, cu filtru, ac G18	Bucată	3175	61.50	66.42	195,262.50	210,883.50	
33100000-1	88	Sistem pentru nutritie enterala, gravitacional	Sistem pentru nutritie enterala, gravitacional	Bucată	12795	17.25	20.70	220,713.75	264,856.50	
33100000-1	90	Sonda (cateter) urinara Foley CH 12	Sonda (cateter) urinara Foley CH 12	Bucată	3350	6.95	7.506	23,282.50	25,145.100	
33100000-1	91	Sonda (cateter) urinara Foley CH 14	Sonda (cateter) urinara Foley CH 14	Bucată	9406	6.95	7.506	65,371.70	70,601.436	
33100000-1	92	Sonda (cateter) urinara Foley CH 16	Sonda (cateter) urinara Foley CH 16	Bucată	38897	6.95	7.506	270,334.15	291,960.882	
33100000-1	93	Sonda (cateter) urinara Foley CH 18	Sonda (cateter) urinara Foley CH 18	Bucată	36275	6.95	7.506	252,111.25	272,280.150	
33100000-1	94	Sonda (cateter) urinara Foley CH 20	Sonda (cateter) urinara Foley CH 20	Bucată	13812	6.95	7.506	95,993.40	103,672.872	
33100000-1	95	Sonda (cateter) urinara Foley CH 22	Sonda (cateter) urinara Foley CH 22	Bucată	3367	6.95	7.506	23,400.65	25,272.702	
33100000-1	96	Sonda (cateter) urinara Foley CH 24	Sonda (cateter) urinara Foley CH 24	Bucată	952	6.95	7.506	6,616.40	7,145.712	
Total								6,205,460.70	6,724,354.566	

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

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