

Specificații tehnice

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

Numărul licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1658727450495	Data: „22” septembrie 2022	Alternativa nr.:
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023		Pagina: __ din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	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
33100 000-1	1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Fasa de tifon 5mx10cm, nesterila, Easyflow (Codul produsului: EASY411132) (Numar de inregistrare: DM000372754)	Turcia	ERMED TIP MEDICAL TIC A.S.	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE irii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice"	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea 36,7 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate 36,7 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 - Cu marcaj CE Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2	<i>Fasa de tifon 50x10cm, steril</i> (Codul produsului:SCMSDS02010S) (Numar de inregistrare:DM000233114)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELMED GROUP)	*Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 - Cu marcaj CE Ambalaj N1	Declarație de conformitate CE
33100 000-1	3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2	<i>Fasa de tifon 7mx14cm, nesterilă, Easyflow</i> (Codul produsului:EASY411418) (Numar de inregistrare:DM000372755)	Turcia	ERMED TIP MEDICAL TIC A.S.	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunuri cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz). Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterilă, hidrofil, densitatea 36,7 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate 36,7 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 - Cu marcaj CE Ambalaj N1	Declarație de conformitate CE

33100 000-1	4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	<i>Fasa de tifon 7mx14cm, steril (Codul produsului:SCMSDS02014S) (Numar de inregistrare:DM000233115)</i>	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELMED GROUP)	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 - Cu marcaj CE	Ambalaj N1	
33100 000-1	5	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	<i>Bandaj gipsat 10cmx270cm, modelare 5-6 minute (Codul produsului:SCMSD0371012) (Numar de inregistrare:DM000037986)</i>	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELMED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .* Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatē internationale) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1		Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	6	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	<i>Bandaj gipsat 10cmx270cm, modelare pana la 3 minute</i> (Codul produsului: SCMSD0371003)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELM ED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.* Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatè intemationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	7	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	<i>Bandaj gipsat 15cmx270cm, modelare 5-6 minute</i> (Codul produsului:SCMSD0371512) (Numar de inregistrare:DM000037987)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELM ED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.* Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatè intemationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	8	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	<i>Bandaj gipsat 15cmx270cm, modelare pana la 3 minute</i> (Codul produsului: SCMSD0371503)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELM ED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.* Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatè intemationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	9	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	<i>Bandaj gipsat 20cmx270cm, modelare 5-6 minute</i> (Codul produsului:SCMSD0372012) (Numar de inregistrare:DM000037988)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELM ED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m³) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	10	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	<i>Bandaj gipsat 20cmx270cm, modelare pana la 3 minute</i> (Codul produsului: SCMSD0372003)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELM ED GROUP)	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarul lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m³). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	11	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	<i>Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N6</i> (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezînta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog se va indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	12	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N7 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	13	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N7,5 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7,5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	14	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N8 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (o pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N8,5 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8,5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N9 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) **Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N6 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	<i>Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N7</i> (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	19	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	<i>Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N7,5</i> (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N7,5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	<i>Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N8</i> (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N8,5 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N8,5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manusi chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N9 (Codul produsului:SCMDG001)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj (secundar): 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalaj N1 (pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	23	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Manusi pentru examinare din latex cu pudra L - SANTEX (Codul produsului: RD11010004) (Numar de inregistrare: DM000237145)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	24	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	<i>Manusi pentru examinare din latex fara pudra L - COMFORT</i> (Codul produsului: RD10005004)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	25	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	<i>Manusi pentru examinare din latex fara pudra M - COMFORT</i> (Codul produsului: RD10005003)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	26	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	<i>Manusi pentru examinare din latex fara pudra S - COMFORT</i> (Codul produsului: RD10005002)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	27	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	<i>Manusi pentru examinare din latex cu pudra S - SANTEX</i> (Codul produsului: RD11010002) (Numar de inregistrare: DM000237143)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărima S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede, nesterile, latex, cu pudră, Mărima S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	28	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	<i>Manusi pentru examinare din nitril fara pudra L</i> (Codul produsului:ZHPFN02) (Numar de inregistrare:DM000344282)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	29	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	<i>Manusi pentru examinare din nitril fara pudra M</i> (Codul produsului:ZHPFN02) (Numar de inregistrare:DM000344281)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	30	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	<i>Manusi pentru examinare din nitril fara pudra S</i> (Codul produsului:ZHPFN02) (Numar de inregistrare:DM000344280)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	31	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	<i>Manusi vinil pentru examinare cu pudra L</i> (Codul produsului:ZHPFV01)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2 Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	32	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	<i>Manusi vinil pentru examinare cu pudra M</i> (Codul produsului:ZHPFV01)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2 Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	33	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	<i>Manusi vinil pentru examinare cu pudra S</i> (Codul produsului:ZHPFV01)	China	ZHONGHONG PULIN MEDICAL PRODUCTS CO., LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2 Facturare N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	34	Mănuși pentru examinare,latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare,latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	<i>Manusi pentru examinare din latex cu pudra M - SANTEX</i> (Codul produsului: RD11010003) (Numar de inregistrare: DM000237148)	Polonia	MERCATOR MEDICAL S.A.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Facturare: N2 (2 bucati = o pereche)	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	35	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	<i>Seringa pt insulina 100 U 29Gx 1/2 1ml cu ac nedetasabil</i> (Codul produsului: I32012913) (Numar de inregistrare: DM000229142)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, ≥ 29 G x ≤ ½ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confectionată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostrre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, 29 G x ½ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confectionată etanșat - ac hipoalergic, apirogen - produs latex free - ambalaj individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	36	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterila	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterila	<i>Seringa 10ml 3 componente 21Gx1 1/2 latex free</i> (Codul produsului:S32102140) (Numar de inregistrare:DM000229145)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	37	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ , sterila	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ , sterila	<i>Seringa 10ml 3 componente 22Gx1 1/2 latex free</i> (Codul produsului:S32102240) (Numar de inregistrare:DM000229147)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	38	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	<i>Seringa 20ml 3 componente</i> <i>20Gx1 1/2 latex free</i> (Codul produsului: S32202040) (Numar de înregistrare: DM000229149)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	39	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila,	<i>Seringa 20ml 3 componente</i> <i>21Gx1 1/2 latex free</i> (Codul produsului: S32202140) (Numar de înregistrare: DM000229151)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	40	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	<i>Seringa 2ml 3 componente 23Gx1 latex free</i> (Codul produsului:S32022325) (Numar de inregistrare: DM000229153)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	41	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ , sterila,	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ , sterila,	<i>Seringa 2ml 3 componente 23Gx1 1/4 latex free</i> (Codul produsului:S32022330) (Numar de inregistrare: DM000229155)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml, - ac 23Gx1 ¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	42	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,	<i>Seringa 5ml 3 componente</i> <i>22Gx1 1/4 latex free</i> (Codul produsului: S32052230) (Numar de inregistrare: DM000229157)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD. Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	43	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	<i>Seringa 5ml 3 componente</i> <i>22Gx1 1/2 latex free</i> (Codul produsului: S32052240) (Numar de inregistrare: DM000229159)	China	CHANGZHOU JIAFENG MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD. Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	44	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	<i>Sisteme pt perfuzie cu ac metalic 150cm , cu manson</i> (Codul produsului: IV-1) (Numar de inregistrare: DM000317111)	China	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 150cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	45	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	<i>Sisteme pt perfuzie cu ac metalic 150cm , fara manson</i> (Codul produsului: IV-1NLB)	China	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 150cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	46	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	<i>Sisteme pu transfuzie cu ac polimer - Angeltouch</i> (Codul produsului: TT-11)	India	Angioplast Private Limited	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+0.1)g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+0.1)g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	47	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	<i>Tifon medical nesteril, 90cmx10m</i> (Codul produsului: SCMSD007) (Numar de inregistrare: DM000232857)	China	SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT CO., LTD.(CHANNELMED GROUP)	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractnte, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm - densitate 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil - fabricat conform standardului EN 14079:2003 - Cu marcaj CE	Declaratie de conformitate CE

33100 000-1	48	Vată medicală nesterilă, 100g	Vată medicală nesterilă, 100g	<i>Vata hidrofila uz medicinal 100g</i> (Numar de inregistrare: DM000285277)	România	S.C. SPD Star SRL	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	49	Vată medicală, nesterilă, 250g	Vată medicală, nesterilă, 250g	<i>Vata hidrofila uz medicinal 250g</i> (Numar de inregistrare: DM000285278)	România	S.C. SPD Star SRL	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 250gr. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 250gr. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE
33100 000-1	50	Vată medicală, nesterilă, 70g	Vată medicală, nesterilă, 70g	<i>Vata hidrofila uz medicinal 70g</i> (Numar de inregistrare: DM000285276)	România	S.C. SPD Star SRL	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 70gr. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 70gr. Ambalaj N1	Declaratie de conformitate CE

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

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