

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației:	LP nr. 21043139 / ocds-b3wdp1-MD-1628853546170	Data: 08.10.2021	Alternativa nr.: —
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată de implanturi oftalmologice (cristaline) și consumabile oftalmologice, conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2022	Lot: 1, 2, 5, 7, 11-15, 17-25, 27-37, 39, 46-50, 52, 53, 62	Pagina: 1 din 13

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	1	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc	SM60AS	China	Henan Simedice Biotechnologies	Cu cartuș pentru incizie 2.4-2.75 mm steril compatibil cu cristalinul sau cartuș cu injector, steril - compatibil cu cristalinul, getabile. Acrylic,metacrilat,hidrofob,copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 13 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1,55, obligator să fie indicat pe ambalajul exterior. UV filtru 400 nm. Constanta A: 118,4, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior . Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica + 6.0 → 30.0D, pasul de 1.0 D pentru gama dioptrica +31.0 - +40.0D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cu cartuș pentru incizie 2.4-2.75 mm steril compatibil cu cristalinul sau cartuș cu injector, steril -compatibil cu cristalinul, getabile. Acrylic,metacrilat,hidrofob,copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 13 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1,55, obligator să fie indicat pe ambalajul exterior. UV filtru 400 nm. Constanta A: 118,4, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior . Gama dioptrica: pasul de 0.5D pentru gama dioptrica - 10.0 → 30.0D (anul 2022), +31.0D → 36.0D (anul 2022) pasul de 1.0 D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	2	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartuș inclus	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartuș inclus	ActionFold AF125600PBA	India	Action Medical	Cu cartuș pentru incizia 2.4-2.75mm, compatibil cu cristalinul sau cartuș cu injector compatibil cu cristalinul, sterile, getabile. Acrylic, metacrilat, hidrofoab, copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 13 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1,55, obligatoriu să fie indicat obligatoriu pe ambalajul exterior. UV filtru 400nm, filtru lumina albastra. Constanta A: 118,7, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior. Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica +6.0 - +30.0D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinenele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cu cartuș pentru incizia 2.4-2.75mm, compatibil cu cristalinul sau cartuș cu injector compatibil cu cristalinul, sterile, getabile. Acrylic, metacrilat, hidrofoab, copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 12.50 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1.481, obligatoriu să fie indicat obligatoriu pe ambalajul exterior. UV filtru 400nm, filtru lumina albastra. Constanta A: 118.5, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior. Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica +8.0 - +30.0D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinenele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE
331000 00-1	5	Cristalin artificial camera posterioare foldabil cu injector unica folosință	Cristalin artificial camera posterioare foldabil cu injector unica folosință	Ufold UF125600	India	Action Medical	Pe suport, LIO poster, foldabil, hidrofilic, acrilic 0=6,0 mm, BiConvex 1-1=12,5 mm, tip C, Constanta A: 118,2, Gama dioptrică: +1,0D +40,0D cu injector unica folosință compatibil cu cristalinul cu bagheta de ajustare a LIO sau injector unică folosință cu cristaline foldabile incorporate. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinenele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Pe suport, LIO poster, foldabil, hidrofilic, acrilic diam. optic 6,0 mm, BiConvex, haptica 12,5 mm, tip C, Constanta A: 118,2, Gama dioptrică: -5.0D +30.0D cu injector unica folosință compatibil cu cristalinul cu bagheta de ajustare a LIO sau injector unică folosință cu cristaline foldabile incorporate. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinenele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	7	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	ST1...ST10	China	Henan Simedice Biotechnologies	Acrilic, hidrofob, copolimer 2feniletilacrilat si 2feniletilmetacrilat. Cu cartuş, termen de sterilitate minim 24 luni, Optica 6,0 mm, haptica 13mm, asferic. Optica biconvex, toric. Indice de refracție: 1,55. Constanta A:118,4-119,0. Gama dioptrica: +6.0D --> +30,0D, cu pasul 0,5 D. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Acrilic, hidrofob, Hydrophobic Acrylate Copolymer. Cu cartuş, termen de sterilitate minim 24 luni, Optica 6,0 mm, haptica 13mm, asferic. Optica biconvex, toric. Indice de refracție: 1,552. Constanta A:118,4. Gama dioptrica: +6.0D --> +30,0D (anul 2022), cu pasul 0,5D	ISO 13485, CE
331000 00-1	11	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	Envision EN125602	India	Action Medical	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA. biconvex optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +6,0D +30,0D cu pasul 0,5D. Constanta A: 118,4 - 118,5. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA. Equiconvex optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +6,0D +30,0D cu pasul 0,5D. Constanta A: 118,2 .	ISO 13485, CE
331000 00-1	12	Cristalin artificial dur camera posterioară.	Cristalin artificial dur camera posterioară.	EN125602	India	Action Medical	PF nr. 19 - PF nr. 28, PMMA, Optic Constanta 118,4, Gaura - 2 (0,35 mm), Gama dioptrică +6,0D...+32,0D, cu pasul 0,5D, Equiconvex 6,0 mm, haptica 12,5 mm. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	PF nr. 19 - PF nr. 28, PMMA, Optic Constanta 118,2 , Gaura - 2 (0,35 mm), Gama dioptrică +6,0D...+32,0D, cu pasul 0,5D, Equiconvex 6,0 mm, haptica 12,5 mm.	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	13	Cristalin artificial foldabil	Cristalin artificial foldabil	Ufold UF125600	India	Action Medical	Cristalin artificial camera posterioară, foldabil, pe suport, monobloc, acrilic, hidrofilic, biconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +1,0D → +40,0D (de la +8,0D până la +30,0D cu pasul 0,5D). Cu cartuș/injector compatibil cu cristalinul inclus. Pentru incizie până în 2,7 mm. (Indicele de refracție – 1,46, Constanta A – 118,2), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cristalin artificial camera posterioară, foldabil, pe suport, monobloc, acrilic, hidrofilic, biconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +1,0D → +40,0D (de la +8,0D până la +30,0D cu pasul 0,5D). Cu cartuș/injector compatibil cu cristalinul inclus. Pentru incizie până în 2,7 mm. (Indicele de refracție – 1,4626, Constanta A – 118,2), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE
331000 00-1	14	Cristalin artificial dur	Cristalin artificial dur	Envision EN125602	India	Action Medical	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA, biconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +5,0D → +30,0D, cu pasul 0,5D, cu 2 găuri în haptică pentru fixație sclerală. (Constanta A – 118,2), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA, equiconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +5,0D → +30,0D, cu pasul 0,5D, cu 2 găuri în optica pentru fixație sclerală. (Constanta A – 118,2), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	15	Cristalin artificial dur c/a	Cristalin artificial dur c/a	Envision EN-AC125	India	Action Medical	Cristalin artificial camera anterioara, PMMA, convex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5mm. Gama dioptrica: +15,0D→+23,0D. (Constanta A – 114,9 - 115,1), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Cristalin artificial camera anterioara, PMMA, equiconvex . Optica 6,0 mm, haptica 12,5mm. Gama dioptrica: +15,0D→+23,0D. (Constanta A – 118,2), steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	ISO 13485, CE
331000 00-1	17	Banda Shirmer nr.100	Banda Shirmer nr.100	MIPL/A1	India	Madhu Instruments	Banda Shirmer nr.100 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Banda Shirmer nr.100	ISO 13485, CE
331000 00-1	18	Bastonase tupfer oftalmologice	Bastonase tupfer oftalmologice	MIPL/B2/5	India	Madhu Instruments	Bastonase tupfer oftalmologice sterile N10 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Bastonase tupfer oftalmologice sterile N10	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	19	Burete absorbant oftalmic	Burete absorbant oftalmic	MIPL/B2/5	India	Madhu Instruments	Bureți absorbanti fara scame, din celuloza comprimata cu proprietati inalt absorbante, sponge, steril, cu miner de plastic si buretele fixat in forma de triunghi, *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Bureți absorbanti fara scame, din celuloza comprimata cu proprietati inalt absorbante, sponge, steril, cu miner de plastic si buretele fixat in forma de triunghi,	ISO 13485, CE
331000 00-1	20	Canula getabila 23G	Canula getabila 23G	MIPL/E8/A1	India	Madhu Instruments	60x22 (23x 7/8 in) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	60x22 (23x 7/8 in)	ISO 13485, CE
331000 00-1	21	Canula getabila 25G	Canula getabila 25G	MIPL/E8/A2	India	Madhu Instruments	50x22 (25x7/8 in) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	50x22 (25x7/8 in)	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	22	Canula getabila 27G	Canula getabila 27G	MIPL/E8/A3	India	Madhu Instruments	40x22 (27 x 7/8 in) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	40x22 (27 x 7/8 in)	ISO 13485, CE
331000 00-1	23	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	MIPL/E9/A4	India	Madhu Instruments	27 G, angulata,4 mm, bent, steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	27 G, angulata,4 mm, bent, steril	ISO 13485, CE
331000 00-1	24	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	MIPL/E12/A5	India	Madhu Instruments	27 G, angulata,4 mm, bent, steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	27 G, angulata,4 mm, bent, steril	ISO 13485, CE
331000 00-1	25	Capsuloretractor	Capsuloretractor	MIPL/D8	India	Madhu Instruments	Flexibil, din polypropilen sau nylon, reutilizabile, cu stopper ajustabil din silicon, steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Flexibil, din polypropilen sau nylon, reutilizabile, cu stopper ajustabil din silicon, steril	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	27	Cirlige iriene (Iris retractors)	Cirlige iriene (Iris retractors)	MIPL/D1	India	Madhu Instruments	Flexibile, din polypropilen albastru sau nylon, sterile, cu stopper ajustabil din silicon. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original semnat electronic a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Flexibile, din polypropilen albastru sau nylon, sterile, cu stopper ajustabil din silicon.	ISO 13485, CE
331000 00-1	28	Cuțit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.75 mm	Cuțit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.75 mm	CCDB-275	India	SHAH EYE CARE PVT	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de baza in chirurgia cataractei). Cuțit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.75 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiş lateral, dublu țesit, lungime cap 8 mm, lungime lamă 3,2 mm, lățimea tăietoare 0.35 mm, steril. Material - otel inoxidabil. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de baza in chirurgia cataractei). Cuțit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.75 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiş lateral, dublu țesit, lungime cap 8 mm, lungime lamă 3,2 mm, lățimea tăietoare 0.35 mm, steril. Material - otel inoxidabil.	ISO 13485, CE, FDA
331000 00-1	29	Cuțit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.6 mm	Cuțit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.6 mm	CCDB-26	India	SHAH EYE CARE PVT	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de bază în chirurgia cataractei) 2,6mm. Cuțit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.6 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiş lateral, dublu țesit cu marker de 2mm. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit). Steril. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de bază în chirurgia cataractei) 2,6mm. Cuțit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.6 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiş lateral, dublu țesit cu marker de 2mm. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit). Steril.	ISO 13485, CE, FDA

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		4	5	6	7	8
331000 00-1	30	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	MVR-20	India	SHAH EYE CARE PVT	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala). Lama de 1,2 mm (20 G) cu tăiș bilateral, drept, steril. Material - otel inoxidabil. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala). Lama de 1,2 mm (20 G) cu tăiș bilateral, drept, steril. Material - otel inoxidabil.	ISO 13485, CE, FDA
331000 00-1	31	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	CCDB-22	India	SHAH EYE CARE PVT	Cutit microchirurgical oftalmic pentru chirurgia globului ocular, (pentru incizie corneeană de baza) 2.2 mm. Cutit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.2 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiș lateral, dublu teșit. Dual bevel. Steril. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit). Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Cutit microchirurgical oftalmic pentru chirurgia globului ocular, (pentru incizie corneeană de baza) 2.2 mm. Cutit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.2 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiș lateral, dublu teșit. Dual bevel. Steril. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit).	ISO 13485, CE, FDA
331000 00-1	32	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 1.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 1.2 mm	KR12	India	SHAH EYE CARE PVT	Cutit microchirurgical (pentru incizia de baza in chirurgia cataractei). Lama de 1,2 mm cu tăiș lateral, steril. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit) forma conică, lungime cap 6,5mm, unghi 45grade, lama bilaterală, lungime lama - 2,0mm, lățimea tăietoare - 0,2-0,3mm *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Cutit microchirurgical (pentru incizia de baza in chirurgia cataractei). Lama de 1,2 mm cu tăiș lateral, steril. Material - otel inoxidabil (aliaj- austenit) forma conică, lungime cap 6,5mm, unghi 45grade, lama bilaterală, lungime lama - 2,0mm, lățimea tăietoare - 0,2-0,3mm	ISO 13485, CE, FDA
331000 00-1	34	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	P001S	Belarusi	FIATOS	10/0, doua ace: unul drept si unul curb, sterila, Fir polipropilenă 10/0, monofilament, albastru, 20 cm; ac spatulat 1/4 D=0,23 L=13,34 mm, steril *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	10/0, doua ace: unul drept si unul curb, sterila, Fir polipropilenă 10/0, monofilament, albastru, 20 cm; ac drept spatulat 1/4 L=16mm, D=0,20mm si un ac spatulat curbura 7/16, D=0.15mm, L=4.2mm, steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	35	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac curbat	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac curbat	P121S	Belarusi	FIATOS	10/0, doua ace, sterila, oftalmica, Sutura dublu armata 1470 pt cristalin - fir 10-0 polipropilena albastra monofilament 20cm, ac curbat 16 mm spatulat rotunjit, swage laser, steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	10/0, doua ace, sterila, oftalmica, Sutura dublu armata 1470 pt cristalin - fir 10-0 polipropilena albastra monofilament 20cm, ac curbat L=16 mm spatulat rotunjit, swage laser, steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE
331000 00-1	36	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgia oftalmica	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgia oftalmica	PA015S	Belarusi	FIATOS	Nailon oft..monofil. 10/0, 0,2mm x30 cm (2 ace 3/8, tip Spatula, d=0,15 mm, L=6,19 mm), steril *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	Nailon oft..monofil. 10/0, 0,2mm x30 cm (2 ace 3/8, tip Spatula, d=0,15 mm, L=6,20 mm), steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE
331000 00-1	37	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgia oftalmica	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgia oftalmica	PA032S	Belarusi	FIATOS	Nailon oft..monofil. 9/0, 0,2mm x30 cm (2 ace 3/8 , tip spatula, d=0,20 mm, L=6,55 mm), steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Nailon oft..monofil. 9/0, 0,2mm x30 cm (2 ace 3/8 , tip spatula, d=0,20 mm, L= 6,40 mm), steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE
331000 00-1	39	Fir sutură nailon 10/0, 12'	Fir sutură nailon 10/0, 12'	PA015S	Belarusi	FIATOS	Fir sutură nailon 10/0 nailon oftalmologic monofil.10/0,12', 0.2mmx30cm (2ace 3/8, tip Spatula, d=0.15mm, L=6.19mm). steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Fir sutură nailon 10/0 nailon oftalmologic monofil.10/0,12', 0.2mmx30cm (2ace 3/8, tip Spatula, d=0.15mm, L= 6,20mm). steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	46	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	S048S	Belarusi	FIATOS	Matasa oft.,7/0, impletit , negru, 45 cm, (2 ace 3/8, tip Spatula d=0,20mm, L=6,55mm), steril *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Matasa oft.,7/0, impletit , negru, 45 cm, (2 ace 3/8, tip Spatula d=0,20mm, L= 6,40mm), steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE
331000 00-1	47	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	EW002S	Belarusi	FIATOS	(grosime 5/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35mm, L=7,92), steril *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	(grosime 5/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35mm, L= 8,00mm), steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE
331000 00-1	48	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	EW001S	Belarusi	FIATOS	(grosime 6/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35mm, L=7,92), steril *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	(grosime 6/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35mm, L= 8,00mm), steril	ISO 13485, Dec. Coformitate CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	49	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	MIPL/C1/01/6.00 MIPL/C1/01/8.00	India	Madhu Instruments	Trepane pentru transplant de cornee jetabile (de unica folosință) cu set de vacuum de diferite dimensiuni de la 5,0-8,0 – pentru donor *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Trepan pentru keratoplastie, fără vacuum, jetabile (de unica folosință) de diferite dimensiuni de la 6,0-8,0 mm - pentru donor.	ISO 13485, CE
331000 00-1	50	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	MIPL/C2/7.00 ... MIPL/C2/9.00	India	Madhu Instruments	Trepane pentru transplant de cornee jetabile (de unica folosință) cu set de vacuum de diferite dimensiuni de la 5,0-8,0 – pentru recipient *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Trepan Nanoedge pentru keratoplastie, cu vacuum, diam. 7.00-9.00 mm - pentru recipient.	ISO 13485, CE
331000 00-1	52	Viscoelastic in seringă 2ml	Viscoelastic in seringă 2ml	ActionVisc	India	Action Medical	Hydroxypropyl methylcellulosa 2%, soluție oftalmică în seringă 2ml, sterilă, apirogenă, cu canula 23 G *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala)	Hydroxypropyl methylcellulosa 2%, soluție oftalmică în seringă 2ml, sterilă, apirogenă, cu canula 23 G	ISO 13485, CE

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	4	5	6	7	8
331000 00-1	53	Viscoelastic, 5 ml	Viscoelastic, 5 ml	ActionVisc (Vial)	India	Action Medical	sol. oft. Hydroxypropyl methylcellulose 2% - soluție viscoelastică, transparentă, isotona, 5 ml. Viscoelasticitatea 4500-9500 mPas. Sterilă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	sol. oft. Hydroxypropyl methylcellulose 2% - soluție viscoelastică, transparentă, isotona, 5 ml. Viscoelasticitatea 4500-9500 mPas. Sterilă.	ISO 13485, CE
331000 00-1	62	Vopsea pentru capsula anterioara	Vopsea pentru capsula anterioara	ActionBlue	India	Action Medical	Vopsea pentru marcarea capsulei anterioare, uz intraocular – flacon 1,0 ml 0,06%.Trepan blue 0,6mg, sodium chloride 8,2mg *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător * *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată si etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Vopsea pentru marcarea capsulei anterioare, uz intraocular – flacon 1,0 ml 0,06%.Trepan blue 0,6mg, sodium chloride 8,2mg	ISO 13485, CE

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

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

Specificații de preț (F4.2)

Numărul licitației:	LP nr. 21043139 / ocds-b3wdp1-MD-1628853546170	Data: 08.10.2021	Alternativa nr.: —
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată de implanturi oftalmologice (cristaline) și consumabile oftalmologice, conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2022	Lot: 1,2,5,7, 11-15, 17-25, 27-37, 39, 46-50, 52, 53, 62	Pagina: 1 din 3

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2			3	4	5	6	7	8	9
3310000 0-1	1	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc	buc	1014	850.00	850.00	861,900.00	861,900.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	2	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartus inclus	Cristalin artificial camera posterioara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartus inclus	buc	1354	700.00	700.00	947,800.00	947,800.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	5	Cristalin artificial camera posterioare foldabil cu injector unica folosință	Cristalin artificial camera posterioare foldabil cu injector unica folosință	buc	350	500.00	500.00	175,000.00	175,000.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	7	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	buc	10	2500.00	2500.00	25,000.00	25,000.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	11	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	buc	130	105.00	105.00	13,650.00	13,650.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	12	Cristalin artificial dur camera posterioară.	Cristalin artificial dur camera posterioară.	buc	280	105.00	105.00	29,400.00	29,400.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	13	Cristalin artificial foldabil	Cristalin artificial foldabil	buc	60	500.00	500.00	30,000.00	30,000.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	14	Cristalin artificial dur	Cristalin artificial dur	buc	126	105.00	105.00	13,230.00	13,230.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	15	Cristalin artificial dur c/a	Cristalin artificial dur c/a	buc	36	105.00	105.00	3,780.00	3,780.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	17	Banda Shirmer nr.100	Banda Shirmer nr.100	set	28	160.00	192.00	4,480.00	5,376.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	18	Bastonase tupfer oftalmologice	Bastonase tupfer oftalmologice	set	5404	4.50	5.40	24,318.00	29,181.60	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	19	Burete absorbant oftalmic	Burete absorbant oftalmic	buc	6234	4.50	5.40	28,053.00	33,663.60	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2			3	4	5	6	7	8	9
3310000 0-1	20	Canula getabila 23G	Canula getabila 23G	buc	785	11.50	12.42	9,027.50	9,749.70	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	21	Canula getabila 25G	Canula getabila 25G	buc	875	11.50	12.42	10,062.50	10,867.50	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	22	Canula getabila 27G	Canula getabila 27G	buc	2006	11.50	12.42	23,069.00	24,914.52	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	23	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	buc	455	14.50	15.66	6,597.50	7,125.30	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	24	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	buc	221	55.00	59.40	12,155.00	13,127.40	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	25	Capsuloretractor	Capsuloretractor	buc	94	375.00	450.00	35,250.00	42,300.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	27	Cirlige iriene (Iris retractors)	Cirlige iriene (Iris retractors)	buc	120	200.00	240.00	24,000.00	28,800.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	28	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.75 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.75 mm	buc	2468	70.00	84.00	172,760.00	207,312.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	29	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.6 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 2.6 mm	buc	980	70.00	84.00	68,600.00	82,320.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	30	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	buc	1360	65.00	78.00	88,400.00	106,080.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	31	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	buc	1210	72.50	87.00	87,725.00	105,270.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	32	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 1.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgia cataractei lama de 1.2 mm	buc	386	75.00	90.00	28,950.00	34,740.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	34	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	buc	198	95.00	102.60	18,810.00	20,314.80	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	35	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac curbat	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac curbat	buc	175	85.00	91.80	14,875.00	16,065.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	36	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgie oftalmica	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgie oftalmica	buc	1142	77.50	83.70	88,505.00	95,585.40	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	37	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgie oftalmica	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgie oftalmica	buc	893	75.50	81.54	67,421.50	72,815.22	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	39	Fir sutură nailon 10/0, 12'	Fir sutură nailon 10/0, 12'	buc	170	82.50	89.10	14,025.00	15,147.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2			3	4	5	6	7	8	9
3310000 0-1	46	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	buc	248	57.50	62.10	14,260.00	15,400.80	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	47	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	buc	195	39.50	42.66	7,702.50	8,318.70	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	48	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	buc	137	65.00	70.20	8,905.00	9,617.40	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	49	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	buc	3	500.00	600.00	1,500.00	1,800.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	50	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	Trepane pentru transplant de cornee jetabile	buc	3	600.00	720.00	1,800.00	2,160.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	52	Viscoelastic in seringă 2ml	Viscoelastic in seringă 2ml	buc	3210	62.50	67.50	200,625.00	216,675.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	53	Viscoelastic, 5 ml	Viscoelastic, 5 ml	buc	1203	47.50	51.30	57,142.50	61,713.90	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
3310000 0-1	62	Vopsea pentru capsula anterioara	Vopsea pentru capsula anterioara	flacon	735	35.00	37.80	25,725.00	27,783.00	Până la 30 zile de la comanda beneficiarului
TOTAL								3,244,504.00	3,403,983.84	

Semnătură electronică: Numele, Prenumele: Petru IAROVOI În calitate de: Director

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