

Specificația de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

Numerul licitației: ocds-b3wtp1-MD-1648224666100 din 14.04.2022

Denumirea licitației: Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (MSP) pentru anul 2022 (REPETAT 3)

Cod CPV	Nr. Lot	Denumirea Lot	Denumirea pozției	Modelul articolului	Producătorul	Tara de origine	Specificația tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință
1	2			3		4	5	6	7
33100000-1	1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min 32 g/m ² , COD-041301	Hubei V-Medical Products Co., Ltd	China	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32g/m² (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 10 cm -lungime 5 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei iri și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine/sau IEO 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bursile 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. Moște - 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 măreții. *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, hidrofilă, densitatea min. 32g/m² -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 10 cm -lungime 5 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei iri și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine/sau IEO 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bursile 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. Moște - 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 măreții. *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	Declarație de conformitate ISO
33100000-1	2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ² , COD-041302	Hubei V-Medical Products Co., Ltd	China	*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 ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 10 cm -lungime 5 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile 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 IEO 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Moște - 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 măreții. Pentru bursile 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 standardul EN, GOST, altele. *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	*Fașă bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m² -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 10 cm -lungime 5 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (conform specificației tehnice atașate)	Declarație de conformitate ISO
33100000-1	3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m ² , Cod - 041303	Hubei V-Medical Products Co., Ltd	China	*Fașă bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m² (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 14 cm -lungime 7 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile 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 IEO 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Moște - 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 măreții. Pentru bursile 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 standardul EN (după caz) *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	*Fașă bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m² -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 14 cm -lungime 7 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (conform specificației tehnice atașate)	Declarație de conformitate ISO
33100000-1	4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m ²	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m ² , Cod - 041304	Hubei V-Medical Products Co., Ltd	China	*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 ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 14 cm -lungime 7 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile 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 IEO 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bursile 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. Moște - 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 măreții. *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	*Fașă bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m² -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: -lățime 14 cm -lungime 7 m -densitate minim 32 g/m² -legătura (testuri)-pânză -caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (conform specificației tehnice atașate)	Declarație de conformitate ISO
33100000-1	5	Tifon medical steril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m ²	Tifon medical steril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m ²	Tifon medical steril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m ² , Cod - 041305	Hubei V-Medical Products Co., Ltd	China	Tifon medical, steril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m² (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea 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 pînă la 10 sec. -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -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, catalogue, data sheet, altele. Pentru bursile 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 IEO 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bursile 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. Moște - 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 măreții. *Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexoalele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogue/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 Specificației Tehnice"	Tifon medical, steril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m² -Bumbac: 100 % -este ratat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere -testarea 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 pînă la 10 sec. -agenți de albire utilizați: non-toxici, non-alergici, non- inflamabili -fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (conform specificației tehnice atașate)	Declarație de conformitate ISO

Semnat _____ Numele, Prenumele: Șarco Alexandru, În calitate de: Director
Ofertantul: Pharmacy SRL Adresa: mun. Chișinău, or. Durești, str. Durești 4