

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
14	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200519	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
15	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200521	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
16	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7.5 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200522	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
17	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200523	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
18	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200524	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
19	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
20	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, Fără pudră, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fără pudră, N 6 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200513	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200515	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei stanelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200516	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
23	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8.0 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200517	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
24	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8.5 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: DM000200518	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
25	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9 REF: SS0602 Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENT S CO., LTD.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 – conform pag. 3 din catalog Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE, ISO13485

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
34	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L REF: GLVPPL Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	HUZHOU JUNDA IMPORT & EXPORT CO. LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Unitatea de măsură: bucată – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Ambalaj: 100 bucăți – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Rezistență la rupere. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/34 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
35	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M REF: GLVPPM Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	HUZHOU JUNDA IMPORT & EXPORT CO. LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Unitatea de măsură: bucată – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Ambalaj: 100 bucăți – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Rezistență la rupere. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/35 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
36	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L REF: GLVPPS Nr. de înregistrare AMD: Neînregistrat	China	HUZHOU JUNDA IMPORT & EXPORT CO. LTD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Unitatea de măsură: bucată – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Ambalaj: 100 bucăți – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Rezistență la rupere. – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/36 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
38	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac $\geq 29G$	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 30 G x $\frac{1}{2}$ REF: SN01 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154790	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetasabil din oțel/inox, $\geq 29 G \times \frac{1}{2}$ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confectionată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetasabil din oțel/inox, 30 G x $\frac{1}{2}$ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - confectionată etanșat – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - ac hipoalergic, apirogen, – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - produs latex free; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 - ambalaj individual – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz). – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
39	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 10ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila REF: SN01 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154772	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - capacitate de 10 ml – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - ac 21Gx1½ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - transparentă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - rezistent la presiune – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - alunecare uniformă a pistonului seringii – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - netoxice, apirogene – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - produs latex free; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 - ambalate individual – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/39 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
40	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă	Seringa, cu ac, 10ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă REF: CMSS10mlG22x1 1/2” Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	CHANGZHO U MEDICAL APPLIANCE S GENERAL FACTORY CO., LTD	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - capacitate de 10 ml - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - ac 22Gx1½ - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - transparenta, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - refluarea soluției în timpul administrării, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - rezistent la presiune, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - alunecare uniformă a pistonului seringii, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - netoxice, apirogene, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - produs latex free; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - ambalate individual, - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
41	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	Seringa, cu ac, 20ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila, REF: CMSS20ml20x1 1/2” Nr. de înregistrare AMDM: DM000214161	China	CHANGZHO U MEDICAL APPLIANCE S GENERAL FACTORY CO., LTD	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - capacitate de 20 ml, - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - ac 20Gx1½ - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - transparenta - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - rezistent la presiune - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - alunecare uniformă a pistonului seringii - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - netoxice, apirogene - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - produs latex free; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - Amboul plasat EXCENTRIC; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - ambalate individual - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
42	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă,	Seringa, cu ac, 20ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă, REF: SN01 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154774	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - capacitate de 20 ml, – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - ac 21Gx1½ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - transparentă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - rezistent la presiune – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - alunecare uniformă a pistonului seringii – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - netoxice, apirogene – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - produs latex free; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 - ambalate individual – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/42 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
43	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa, cu ac, 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila REF: CMSS3mlG23x1” Nr. de înregistrare AMDM: DM000214150	China	CHANGZHOU MEDICAL APPLIANCE S GENERAL FACTORY CO., LTD	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - capacitate de 3 ml, - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - ac 23Gx1 - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - transparenta - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - rezistent la presiune - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - alunecare uniformă a pistonului seringii - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - netoxice, apirogene - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - produs latex free; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - ambalate individual - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
44	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterilă,	Seringa, cu ac, 2ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterilă, REF: SN01 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154768	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - capacitate de 2 ml, – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - ac 23Gx1¼ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - transparentă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - rezistent la presiune – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - alunecare uniformă a pistonului seringii – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - netoxice, apirogene – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - produs latex free; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 - ambalate individual – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/44 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
45	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterilă,	Seringa, cu ac, 5ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterilă, REF: SN01 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154770	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - capacitate de 5 ml, – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - ac 22Gx1¼ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - transparenta – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - rezistent la presiune – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - alunecare uniformă a pistonului seringii – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - netoxice, apirogene – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - produs latex free – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 - ambalate individual – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/45 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
46	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă	Seringa, cu ac, 5ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă REF: CMSS5mlG22x1½” Nr. de înregistrare AMDM: DM000214153	China	CHANGZHO U MEDICAL APPLIANCE S GENERAL FACTORY CO., LTD	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - capacitate de 5 ml, - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - ac 22Gx1½ - conform pag. 2 din Product Description of Syringe for Single Use - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - transparentă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - rezistent la presiune - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - alunecare uniformă a pistonului seringi - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - netoxice, apirogene - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - produs latex free; - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use - ambalate individual - conform pag. 1 din Product Description of Syringe for Single Use Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
47	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm REF: SN04 Nr. de înregistrare AMDM: DM000154808	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - clema cu rola pentru reglarea debitului; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - lungimea tubului 150cm (+/-5cm) - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 - Model: VC-A 21G x1 ½"- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/47 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
48	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson) REF: SN04 Nr. de înregistrare AMDM: Neînregistrat	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C;- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - clema cu rola pentru reglarea debitului;- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - lungimea tubului 150cm (+/-5cm) - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic,- conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/48 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
49	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer REF: SN05 Nr. de înregistrare AMDM: DM000368084	China	ANJI SPENQ INDUSTRIA L CO., LTD.	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - clema cu rola pentru reglarea debitului; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - lungimea tubului 160cm (-/+5cm) - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/49 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
50	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 REF: GRW90L0010 Nr. de înregistrare AMDM: Neinregistrat	China	HUZHOU JUNDA IMPORT & EXPORT CO. LTD.	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura 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. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - numărul de fire pe cm² minim 24 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractnte, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - lățime 90cm ±1.5cm - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - densitate minimă 32 g/m2 - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 - numărul de fire pe cm² 24 - conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/50 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreuna cu mostra Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) – conform machetului de ambalaj prezentat împreuna cu mostra Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . – conform machetului de ambalaj prezentat împreuna cu mostra Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractnte, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.	CE

SPECIFICAȚII TEHNICE

Conform anexei nr. 22 la OMF115/2021 din 15.09.2021

Autoritatea contractanta	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Numărul procedurii de achizitie	ocds-b3wdp1-MD-1685346316289
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Lot Nr.	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7

Numele, Prenumele
În calitate de

Vlad Chitic
Director executiv

Reprezentantul solicitantului
Telefonul solicitantului
E-mailul solicitantului

Sergiu Balta
+ 373 022 222 364
sergiu.balta@capcs.md

Ofertantul

"Lismedfarm" SRL

Adresa

sos. Muncesti 167/B, Chișinău

Contact

022-56-94-91, 022-55-64-38

Semnatura
(electronica) ofertantului