

		Specificații tehnice (F4.1)							
		Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6							
Numărul licitației:		LP nr. 21043173						Data:18.09.2021	Alternativa nr.: nu
Denumirea licitației:		Achiziționarea centralizată a materialelor de sutură, conform necesităților IMSP-rilor beneficiare pentru anul 2022						Lot: indicate	Pagina: 1din 21
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produsătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1		2		3	4,00	5	6	7,00	8
33100000-1	1	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic	BXW790	Romania	Biosintex	USP 0 ; Lungimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lungimea acului(mm)-40; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper; (Echivalent cu CT;W740) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Nylon Mono USP 0 ; Lungimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lungimea acului(mm)-40; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper;	ISO, CE

331000 00-1	2	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic	BXW785B	Romania	Biosintex	USP 1 ; Lungimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lungimea acului(mm)-48; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper; (Echivalent cu CTX; W748) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Bionil Mono Poliamida, shyntetic monofilament, neresorbabil, USP 1 ; Lungimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lungimea acului(mm)-48; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper;	ISO, CE
331000 00-1	50	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Bx-PG 113	Romania	Biosintex	USP 0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 45; Curbura acului - 1/2 Taper; sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA) USP 0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 40; Curbura acului - 1/2 Taper; își mențină proprietățile mai mult de 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	ISO, CE
331000 00-1	51	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Bx-PG 1193	Romania	Biosintex	USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90; Lungimea acului (mm) – 37-36; Curbura acului - 1/2 Taper; sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA) USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 36,6; Curbura acului - 1/2 Taper;își mențină proprietățile mai mult de 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	ISO, CE

331000 00-1	53	Sutură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Sutură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Bx480	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90; Lungimea acului (mm) – 20-22; Curbura acului – ½ Taper; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Sutură cardiovasculară atraumatică sintetică, poliester, cu 2 ace, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) –22,2; Curbura acului – ½ Taper;	ISO, CE
331000 00-1	57	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bx1193	Romania	Biosintex	USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90 ; Lungimea acului (mm) – 37-36; Curbura acului – ½ Taper; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de apoximativ 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP, USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 36,6; Curbura acului – ½ Taper;	ISO, CE

331000 00-1	58	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bx1067	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90 ; Lungimea acului (mm) – 37; Curbura acului – ½ Tapercut; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de apoximativ 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 36,6; Curbura acului – ½ Taper;	ISO, CE
331000 00-1	60	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bx113	Romania	Biosintex	USP 0/0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 45; Curbura acului – 1/2 Taper;*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de apoximativ 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP, USP 0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 40; Curbura acului – ½ Taper;	ISO, CE

331000 00-1	61	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bx102	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 45-55 ; Cantitatea în pachet :3-6 suturi, fără ac. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de apoximativ 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 70 ; Cantitatea în pachet :5 suturi, fără ac.	ISO, CE
331000 00-1	62	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bx102	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 45-55 ; Cantitatea în pachet :3-6 suturi, fără ac. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, Sutură atraumatică absorbabilă împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de apoximativ 65% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 70 ; Cantitatea în pachet :5 suturi, fără ac.	ISO, CE
331000 00-1	65	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile	Bx556	Romania	Biosintex	USP 2/0; Lungimea suturii (cm) 75; Lungimea acului (mm) 25; Curbura acului – ½ Taper; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile, USP 2/0; Lungimea suturii (cm) 75; Lungimea acului (mm) 25; Curbura acului – ½ Taper;	ISO, CE

331000 00-1	66	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile	Bx504	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 45; Lungimea acului (mm) 26; Curbura acului – ½ cutting; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Biosilk; Sutura matasa, fir multifilament, cu ac atraumatica non absorbabile, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 75; Lungimea acului (mm) 24,3; Curbura acului –3/8 cutting;	ISO, CE
331000 00-1	68	Sutura Silkam fara ac non absorbabile	Sutura Silkam fara ac non absorbabile	Bx502	Romania	Biosintex	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 75; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Biosilk; Sutura matasa, fir multifilament, fara ac atraumatica non absorbabile, USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 70; Ambalat 5 fire per plic	ISO, CE
331000 00-1	76	Matase	Matase	Bx562	Romania	Biosintex	USP 3/0 L -75 cm. 1ac 1/2 tăios-30mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Biosilk; Sutura matasa, fir multifilament, non absorbabile, USP 3/0 L -75 cm. 1ac 1/2 tăios-29,7mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	78	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx1209	Romania	Biosintex	USP 0 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 0 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	79	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx1210	Romania	Biosintex	USP 1 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 1, L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	81	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx108	Romania	Biosintex	USP 2/0 L- 75cm, 1ac 1/2 rotund 30 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 2/0, L-75cm. 1ac 1/2 rotund 30mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	82	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx123	Romania	Biosintex	USP 2; Lungimea suturii (cm) – 75; 1 ac rotund 1/2– 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 2, L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	83	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx160	Romania	Biosintex	USP 3&4 L-75cm. 1 ac ½rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 3&4 L-75cm. 1 ac ½rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	84	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx135	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-75cm 1 ac ½ rotund 20 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 3/0 L-75cm 1 ac ½ rotund 20 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	85	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx103	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-75cm 1 ac ½ rotund 26 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 3/0 L-75cm 1 ac ½ rotund 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	86	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx128	Romania	Biosintex	USP 4/0 L-75cm, 1 ac ½ rotund 17mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 4/0 L-75cm, 1 ac ½ rotund 17,5 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	87	Poliglicolic acid	Poliglicolic acid	Bx133	Romania	Biosintex	USP 5/ 0 L-75cm. 1 ac ½ rotund 15mm.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Dacril, acid poliglicolic, USP 5/ 0 L-75cm. 1 ac ½ rotund 15mm.	ISO, CE

331000 00-1	89	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx830	Romania	Biosintex	USP 0 L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 40mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 0 L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 40mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	90	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx862	Romania	Biosintex	USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	91	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx864	Romania	Biosintex	USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	92	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx8068	Romania	Biosintex	USP 1 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 1 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	93	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx8069	Romania	Biosintex	USP 1-L 90cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 1-L 90cm. 1ac 1/2 rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	95	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx808	Romania	Biosintex	USP 2/0 L -75cm. 1 ac ½rotund 30mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 2/0 L - 75cm. 1 ac ½rotund 30mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	96	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx836	Romania	Biosintex	USP 2/0 L-75cm. 1 ac ½rotund 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 2/0 L-75cm. 1 ac ½rotund 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	97	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx857	Romania	Biosintex	USP 2/0-L 75cm. 1 ac ½rotund 36,6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 2/0-L 70cm. 1 ac ½rotund 36,6mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	98	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx8106	Romania	Biosintex	USP 2-L 100cm. 1 ac ½rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 2-L 100cm. 1 ac ½rotund 48mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	100	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx858	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-70cm. 1 ac ½rotund 17.5mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 3/0 L-70cm. 1 ac ½rotund 17.5mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	101	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx835	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-75cm. 1 ac ½rotund - 20 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 3/0 L-75cm. 1 ac ½rotund - 20 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE
331000 00-1	102	Poliglicolic acid rapid	Poliglicolic acid rapid	Bx803	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-75cm. 1 ac ½rotund- 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Poliglicolic acid rapid, USP 3/0 L-75cm. 1 ac ½rotund- 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	ISO, CE

331000 00-1	103	Polipropilen	Polipropilen	Bx341	Romania	Biosintex	USP 2/0 L -90cm 2 ace ½rotund 20mm ½. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 2/0 L -90cm 2 ace ½rotund 20mm ½. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	104	Polipropilen	Polipropilen	Bx363	Romania	Biosintex	USP 2/0 L -90cm. 2 ace ½rotund 26 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 2/0 L -90cm. 2 ace ½rotund 26,2 mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	105	Polipropilen	Polipropilen	Bx330	Romania	Biosintex	USP 3/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 26mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 3/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 26,2mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	106	Polipropilen	Polipropilen	Bx314	Romania	Biosintex	USP 4/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 17mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 4/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 17,5mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	107	Polipropilen	Polipropilen	Bx342-1	Romania	Biosintex	USP 5/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 16mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 5/0 L -90 cm 2 ace ½rotund 17,5mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	108	Polipropilen	Polipropilen	Bx347	Romania	Biosintex	USP 6/0 L -75 cm 2ace ½ rotund 13mm . corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen, USP 6/0 L -75 cm 2ace ½ rotund 12,7mm . corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	109	Polydioxanone (PDS)	Polydioxanone (PDS)	Bx220	Romania	Biosintex	USP 3/0 L -90 cm 1 ac ½rotund 26mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polydioxanone (PDS), USP 3/0 L -75 cm 1 ac ½rotund 26,2mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	110	Polydioxanone (PDS)	Polydioxanone (PDS)	Bx242	Romania	Biosintex	USP 4/0 L -90 cm ac ½rotund 17mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polydioxanone (PDS), USP 4/0 L -75 cm ac ½rotund 17,5mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	111	Polydioxanone (PDS)	Polydioxanone (PDS)	Bx225	Romania	Biosintex	USP 6/0 L -70cm ac ½rotund 13mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polydioxanone (PDS), USP 6/0 L -75cm ac ½rotund 12,7mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	115	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Bx335	Romania	Biosintex	USP 2/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 26 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen(monofilament), USP 2/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 26,2 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	117	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Bx302	Romania	Biosintex	USP 4/0 L – 45 cm, 1/2 ac tăietor 19 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen(monofilament), USP 4/0 L – 75 cm, 3/8 ac tăietor 18,7 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	118	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Bx327-1	Romania	Biosintex	USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen(monofilament),USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	120	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Bx328	Romania	Biosintex	USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 13 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polipropilen(monofilament),USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 12,7 mm	ISO, CE
331000 00-1	121	Polyglactin 910	Polyglactin 910	Bx-PG 1240	Romania	Biosintex	USP 2/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 36 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polyglactin 910, USP 2/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 36,6 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	122	Polyglactin 910	Polyglactin 910	Bx-PG 135	Romania	Biosintex	USP 3/0 L – 70 cm, 1/2 ac rotund 22 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Polyglactin 910,USP 3/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 20mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	137	Matase	Matase	Bx555	Romania	Biosintex	USP 0 L-75cm ac rotund 35mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP 0 L-75cm ac rotund 36,6mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	138	Matase	Matase	Bx556	Romania	Biosintex	USP 2/0 L-75cm ac rotund 22mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP 2/0 L-75cm ac rotund 26,2mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	139	Matase	Matase	Bx504	Romania	Biosintex	USP 3/0 L-75cm ac taioș 25mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP 3/0 L-75cm ac taioș 24,3mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	142	Matase	Matase	Bx503	Romania	Biosintex	USP 3/0L-75cm ac rotund 26,2mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP 3/0L-75cm ac rotund 26,2mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	143	Matase	Matase	Bx508	Romania	Biosintex	USP2/0L-75cm ac rotund 30mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP2/0L-75cm ac rotund 30mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	144	Matase	Matase	Bx504	Romania	Biosintex	USP 3/0L-75cm ac tăietor 24,3mm 3/8 corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase, USP 3/0L-75cm ac tăietor 24,3mm 3/8 corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

331000 00-1	145	Matase	Matase	Bx562	Romania	Biosintex	USP 3/0L-75cm ac tăietor29,7mm 3/8. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase,USP 3/0L-75cm ac tăietor29,7mm 3/8. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE
331000 00-1	146	Matase	Matase	Bx569	Romania	Biosintex	USP 2/0L-75cm ac tăietor 39,2mm 3/8. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semnate electronic. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - semant electronic. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	Matase,USP 2/0L-75cm ac tăietor 39,2mm 3/8. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	ISO, CE

Semnat:_____

Numele, Prenumele: Ceaicvschi Tudor

În calitate de: Director

Ofertantul: "GBG-MLD" S.R.L. Adresa: mun. Chisinau, str. Albisora 64/2