

**Specificații tehnice (anexa 22)**

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

Numărul procedurii de achiziție: <b>LP 21081370 / ocds-b3wdp1-MD-1685346316289, din 04/08/2023</b>					Data: 04/08/2023	Alternative nu sunt	
Obiectul achiziției: <b>Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024</b>					Lot: Lot: 1-48; 50;	Pagina 1 din 49	
Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	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
1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	AM-GB10500	China	Allmed Medical Products Co.,Ltd.	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 10 cm</li> <li>- lungime 5 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE irii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine./sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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 .</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice*</p>	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 10 cm</li> <li>- lungime 5 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE irii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine./sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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 .</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice*</p>	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m <sup>2</sup>	AM-GB10500-S	China	Allmed Medical Products Co.,Ltd.	<p>*Fașă/bandaj din tifon hidrofili, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m<sup>2</sup> (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 10 cm</li> <li>- lungime 5 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m<sup>2</sup></li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)* cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>*Fașă/bandaj din tifon hidrofili, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m<sup>2</sup> (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 10 cm</li> <li>- lungime 5 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m<sup>2</sup></li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)* cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000396724</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	AM-GB14700	China	Allmed Medical Products Co.,Ltd.	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității )</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 14 cm</li> <li>- lungime 7 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- <b>numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</b></li> </ul> <p>Pentru bunuri cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz).</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității )</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 14 cm</li> <li>- lungime 7 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- <b>numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</b></li> </ul> <p>Pentru bunuri cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz).</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000396724</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	AM-GB14700-S	China	Allmed Medical Products Co.,Ltd.	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 14 cm</li> <li>- lungime 7 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bumbac 100 %,</li> <li>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</li> <li>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</li> </ul> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- lățime 14 cm</li> <li>- lungime 7 m</li> <li>- densitate minim 32 g/m2</li> <li>- legătura țesăturii=pânză</li> <li>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</li> <li>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</li> <li>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</li> <li>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 22</li> </ul> <p>Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000396696</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
5	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min	OB10270F	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368034</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
6	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 4-7 min	OB10270N	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm<sup>2</sup>, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm<sup>2</sup>, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368039</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
7	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 8- 12 min	OB10270L	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm<sup>3</sup>, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm<sup>3</sup>, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368044</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
8	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min	OB15270F	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidroflr 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.* Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidroflr 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.* Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368035</p>



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
9	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 4-7 min	OB15270N	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368040</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
10	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 8- 12 min	OB15270L	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368045</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
11	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min	OB20270F	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.* Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictograme adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.* Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368036</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
12	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 4-7 min	OB20270N	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 5-6 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368041</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
13	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 8- 12 min	OB20270L	China	Forlong Medical Co., Ltd	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m<sup>2</sup>). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulata internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000368046</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
14	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	AP60-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	AP70-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7,5	AP75-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8	AP80-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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 virușilor și a substanțelor chimice.  Rezistență la rupere.  Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577  Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018  Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.  Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.  *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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 virușilor și a substanțelor chimice.  Rezistență la rupere.  Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577  Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018  Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.  Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.  *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	AP85-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
19	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	AP90-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>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)</p> <p>**Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1*</p>	<p>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</p> <p>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)</p> <p>**Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice*</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	AF60-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cit și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	AF70-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	AF75-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
23	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	AF80-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
24	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	AF85-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>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</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
25	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	AF90-LSG	China	ZHEJIANG ZHUOYI INDUSTRIAL&TRADING CO., LTD	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 47_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
26	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	LATEX POWDERED EXAMINATION GLOVES, Size L  Cod: DLXFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320323

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
27	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	LATEX POWDER FREE EXAMINATION GLOVES, Size L  Cod: DLOFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320333

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
28	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	LATEX POWDER FREE EXAMINATION GLOVES, Size M  Cod: DLOFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320332

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
29	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	LATEX POWDER FREE EXAMINATION GLOVES, Size S  Cod: DLOFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320331

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
30	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	LATEX POWDERED EXAMINATION GLOVES, Size S  Cod: DLXFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320321

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
31	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	Titanfine®, Single-use Nitrile Patient Examination Gloves, Size L	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
32	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Titanfine®, Single-use Nitrile Patient Examination Gloves, Size M	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cit și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
33	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Titanfine®, Single-use Nitrile Patient Examination Gloves, Size S	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 Iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cit și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
34	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Titanfine®, Single-use Examination Vinyl Gloves, Size L	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
35	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Titanfine®, Single-use Examination Vinyl Gloves, Size M	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cât și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
36	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	Titanfine®, Single-use Examination Vinyl Gloves, Size S	China	Hebei Titans Hongsen Medical Technology Co., Ltd.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Notificare Nr. 46_23 din 07/07/2023 pentru înregistrarea produsului în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, cit și documentele adiacente au fost depuse la AMDM. Copia notificării se anexează.</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
37	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	LATEX POWDERED EXAMINATION GLOVES, Size M  Cod: DLXFBOG	Thailanda	SRI TRANG GLOVES (Thailand) PLC.	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000320322

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
38	Seringa sterilă cu ac nedetașabil, pentru insulina, ac ≥29G	H100129/12	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac nedetașabil din oțel/inox, <math>\geq 29\text{ G} \times \leq \frac{1}{2}</math></li> <li>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale</li> <li>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc</li> <li>- confecționată etanșat</li> <li>- ac hipoalergic, aprotic,</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalaj individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac nedetașabil din oțel/inox, <math>\geq 29\text{ G} \times \leq \frac{1}{2}</math></li> <li>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale</li> <li>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc</li> <li>- confecționată etanșat</li> <li>- ac hipoalergic, aprotic,</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalaj individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367374</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
39	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	H10LS21/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml,</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
40	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	H10LS22/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml,</li> <li>- ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml,</li> <li>- ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000367384



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
41	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	H20LS20/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml sau 24 ml,</li> <li>- ac 20Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- Amboul trebuie plasat EXCENTRIC;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml,</li> <li>- ac 20Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- Amboul trebuie plasat EXCENTRIC;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000367386

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
42	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă,	H20LS21/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml sau 24 ml,</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- Amboul trebuie plasat EXCENTRIC</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml,</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- Amboul trebuie plasat EXCENTRIC</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367385</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
43	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	H3LS23/1	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml sau 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367379</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
44	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila,	H3LS23/114	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml sau 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
45	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,	H5LS22/114	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau 6 ml,</li> <li>- ac 22Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml,</li> <li>- ac 22Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367381</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
46	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	H5LS22/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau 6 ml,</li> <li>- ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml,</li> <li>- ac 22Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradatie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE  Nr de înreg. la AMDM: DM000367382

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
47	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	HIVS21/112	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <p>- 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,</p> <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <p>- 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,</p> <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367412</p>

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
48	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	HIVSW/O21	China	Changzhou Holinx Industries Co., Ltd.	<p>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,</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"</p>	<p>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,</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>ISO, CE</p> <p>Nr de înreg. la AMDM: DM000367413</p>



Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
50	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	<u>90cm x 90metri:</u> REF: AM-GR90-90-24A  <u>90cm x 1metri:</u> AM-GR90-90-24A-1  <u>90cm x 2metri:</u> AM-GR90-90-24A-2  <u>90cm x 5metri:</u> AM-GR90-90-24A-5  <u>90cm x 10metri:</u> AM-GR90-90-24A-10  <u>90cm x 20metri:</u> AM-GR90-90-24A-20  <u>90cm x 50metri:</u> AM-GR90-90-24A-50  <u>90cm x 100metri:</u> AM-GR90-90-24A-100	China	Allmed Medical Products Co.,Ltd.	<p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <p>- Bumbac 100 %,</p> <p>- este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <p>- lățime 90cm ±1.5cm</p> <p>- densitate minimă 32 g/m2</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pină la 10 sec.</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</p> <p>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 24</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională), cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	<p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității)</p> <p>- Bumbac 100 %,</p> <p>- este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <p>- lățime 90cm ±1.5cm</p> <p>- densitate minimă 32 g/m2</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pină la 10 sec.</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele.</p> <p>- numărul de fire pe cm<sup>2</sup> minim 24</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>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.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională), cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	ISO, CE

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, prenumele: Petru Bolea În calitate de: Șef Departament Comercial

Ofertantul: S.C. Imunotehnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova