

Specificații tehnice (F 4.1)

IMSP Institutul Neurologie și Neurochirurgie		Oferta alternativa: Nu se admite
Numărul procedurii de achiziție:	ocds-b3wdp1-MD-1605875832715 / 21031116	
Denumirea procedurii de achiziție:		Pagina 1 din 24

Nr. Lot	Denumire Poziție	Model articol	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusa de către ofertant	Standar d de referință
1	1.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-1	HERNIA 572-1	Germania	Feuerstein	pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 1 (GR 504-10)	Ac chirurgical taios inversat HERNIA 572-1, corp triunghiular, curbura 1/2	ISO 13485, CE
2	2.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-2	HERNIA 572-2	Germania	Feuerstein	pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 2 (GR514-16)	Ac chirurgical taios inversat HERNIA 572-2, corp triunghiular, curbura 1/2	ISO 13485, CE
3	3.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-3	HERNIA 572-3	Germania	Feuerstein	pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 3 (GR514-14)	Ac chirurgical taios inversat HERNIA 572-3, corp triunghiular, curbura 1/2	ISO 13485, CE
4	4.Ac chirurgical, tip HERNIA 572-4	HERNIA 572-4	Germania	Feuerstein	pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, marimea 4 (GR514-11)	Ac chirurgical taios inversat HERNIA 572-4, corp triunghiular, curbura 1/2	ISO 13485, CE
5	5.Ac chirurgical, tip HERNIA GR 514-13	GR 514-13	Germania	Feuerstein	pentru muschi si pilele, rotund, din oțel dur, curbura- 1/2 rotund, cu 2 ochiuri, tip "coada de rindunica", cu virf triunghiular revers, tip HERNIA 572, GR 514-13	Ac chirurgical rotund GR 514-13, curbura 1/2	ISO 13485, CE
6	6.Ac p/u puncție spinală 18G	HTI0118-Q	China	Hitec	Ac cu vârf tip Quinke pentru anestezie spinală, puncție lombară. Steril. lungimea 90mm. Ambalajul și eticheta 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.	Ac tip Quinke p/u puncție spinală, 18G/90mm	ISO 13485, CE
7	7.Ac p/u puncție spinală 20G	HTI0120-Q	China	Hitec	Ac cu vârf tip Quinke pentru anestezie spinală, puncție lombară. Steril. lungimea 90mm. Ambalajul și eticheta 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.	Ac tip Quinke p/u puncție spinală, 20G/90mm	ISO 13485, CE
14	14.Burete hemostatic absorbabil 80x50x10mm	Equispon	Olanda	Equimedica I	din gelatina cu cel mai înalt grad de purificare. Nu este pirogenic. Biocompatibil. Ambalajul și eticheta 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.	Burete hemostatice Equispon, 80x50x10	ISO 13485, CE
15	15.Canula rectală pentru irigare	0621.	Ucraina	Kammed	canula din PVC transparentă cu 2 orificii laterale, Vârf	Canula pentru irigație, conector Jane, 18/24Fg	ISO

		01011618			atraumatic, drept, cilindric, ambalata individual. getabile, sterile, atraumatica, corp cilindric pentru adulți. Ambalajul și eticheta 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.		13485, Decl. CE
16	16.Cateter periferic i/v cu valve 16G	107010516	India	MAIS India	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	ISO 13485, CE
17	17.Cateter periferic i/v cu valve 18G	107010518	India	MAIS India	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	ISO 13485, CE
18	18.Cateter periferic i/v cu valve 20G	107010520	India	MAIS India	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de	Cu port lateral, portinfect cu capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de	ISO 13485, CE

					indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	
19	19.Cateter periferic i/v cu valve 22G	107010522	India	MAIS India	Cu port lateral, portinject cu capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală cu deschidere în formă de umbrelă. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	Cu port lateral, portinject cu capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei. Sterile, de unică folosință. Material: poliuretan, Rg contrastabil. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impingere accidentală. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire. Camera transparentă. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire. Amalaj individual și eticheta 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.	ISO 13485, CE
23	23.Cateter Foley Silicon cu 2 canale 16 Fr	HTB0216	China	Hitec	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
24	24.Cateter Foley Silicon cu 2 canale 18 Fr	HTB0218	China	Hitec	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
25	25.Cateter Foley Silicon cu 2 canale N22	HTB0222	China	Hitec	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	Silicon 100%, volumul balonului 5-15ml, vîrf tip nelaton, 2 orificii, 2 intrări, lungime 40cm. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE

26	26.Cateter tip Fogarti 4F	EFB4F80	Polonia	Balton Ltd	dimensiuni 4F, gradat la intervale de 10 cm, cu ambou pe care este inscriptionat diametrul cateterului si volumul balonului umplut cu lichid. Cateterul de embolectomie este prevazut cu conexiune Luer-Lock, si are terminatie distala atraumatica. Balonul din latex are dilatare simetrica. Ambalajul și eticheta 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.	dimensiuni 4F, gradat la intervale de 10 cm, cu ambou pe care este inscriptionat diametrul cateterului si volumul balonului umplut cu lichid. Cateterul de embolectomie este prevazut cu conexiune Luer-Lock, si are terminatie distala atraumatica. Balonul din latex are dilatare simetrica. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
27	27.Cateter ventricular BMI (Cateter din silicon pentru drenare ventriculară, dren tubular cerebral din silicon LD-2.0mm)	-6118	Taiwan	Wellong	Cateter ventricular, bariu impregnat I.D.-1,5mm, OD-2,8mm L-35; luer lock cap-1buc, female luer adapter-1buc, stylet-1buc, troacar-1buc. Ambalajul și eticheta 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.	Cateter ventricular din silicon, bariu impregnat I.D.-1,5mm, OD-2,8mm L-35; luer lock cap-1buc, female luer adapter-1buc, stylet-1buc, troacar-1buc.	ISO 13485, CE
31	31.Conductor GIGLI FF 130R 300mm, 14"	41090-33	Germania	REDA	130R 300mm, 14". Ambalajul și eticheta 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.	Conductor model DeMARTEL pentru ferestrua Gigli, lungime 33cm	ISO 13485, CE
34	34.Dispozitiv (sisteme pentru respirație artificială manuală)	HTA1403	China	Hitec	Sac Ambu, material polietilen luer-lock, Volumul sacului 150ml, adulți, transparent, steril, Ambalajul și eticheta 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.	Sac Ambu, material PVC, volumul sacului 150ml, adulți, transparent, nesteril	ISO 13485, CE
38	38.GIGLI FH 414 D-1.4 mm L- 400 mm 16"	722.040	India	HEMC	din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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.	din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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 o	ISO 13485, CE
39	39.GIGLI FH 415 D-1.4 mm L- 500 mm 20"	722.050	India	HEMC	din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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.	din 6 sîrme răsucite cu inel fixator D 3-4 mm, inox, flexibil, Ambalajul și eticheta 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 o	ISO 13485, CE

44	44.Infuzomat Space Lines Standart	IVP-042	China	Taizhou Safefusion / Rongbo Medical	Sistem pentru infuzie a lichidelor pînă la 48 ore , compatibile cu Infuzomate Space. Tub din silicon, nu conține latex,rezistent la presiune(4 bari),lungimea tubului 300cm	Sistem pentru infuzie a lichidelor pînă la 48 ore , compatibile cu Infuzomate Space. Tub din silicon, nu conține latex,rezistent la presiune(4 bari),lungimea tubului 300cm	ISO 13485, CE
45	45.Infuzomat Space Lines Universal Adapter	IVP-031	China	Taizhou Safefusion / Rongbo Medical	Sistem pentru nutriție enterală, cu adaptor universal pentru recipiente din plastic, sticle cu gît. Compatibil cu Infuzomate Space. Tub nu cînține PVC . Lungimea tubului 320cm.	Sistem pentru nutriție enterală, cu adaptor universal pentru recipiente din plastic, sticle cu gît. Compatibil cu Infuzomate Space. Tub nu cînține PVC . Lungimea tubului 320cm.	ISO 13485, CE
52	52.Masca oxigen adulti (pentru Babrov) Extra Large (XL)	HTA0103	China	Hitec	masca și tubul din vinil, conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.	masca și tubul din vinil, conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
53	53.Masca oxigen adulti (pentru Babrov) Large(L)	HTA0104	China	Hitec	masca și tubul din vinil, conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.	masca și tubul din vinil, conectorul din latex. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
82	82.Robinete 3- direcționale compatibile cu consumabile tip Luer-Lock, Discofix R Plus, rotația robinetului 360, rezistent la presiune <de 4 bari	DM-TW	China	Zibo Eastmed	Obligat: rotația robinetului 360, rezistent la presiune <de 4 bari rezistent la influența chimică a med-lor, rezistent la dezinfectant pe bază de alcool. ISO, EN. Ambalajul și eticheta 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.	Obligat: rotația robinetului 360, rezistent la presiune <de 4 bari rezistent la influența chimică a med-lor, rezistent la dezinfectant pe bază de alcool. ISO, EN. Ambalajul și eticheta 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 o.	ISO 13485, CE
88	88.Seringi pentru alimentarea pacienților 100/120ml	HT-98013	China	Haitech	Seringa din 3 componente (cu piston de cauciuc). Posibilitate de adaptare la cateter (Ch 6-Ch20), sondele de alimentare sau adaptare tip Luer (prin dispozitivul de prelungire a conului). Steril. Ambalajul și eticheta 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.	Seringa din 3 componente (cu piston de cauciuc). Posibilitate de adaptare la cateter (Ch 6-Ch20), sondele de alimentare sau adaptare tip Luer (prin dispozitivul de prelungire a conului). Steril. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
91	91.Set de administrare gravitacionala pentru nutriție enterala	IVP-031	China	Taizhou Safefusion / Rongbo Medical	DEHP-free, pentru administrarea nutriției enterale, cu adaptor universal, care permite conectarea la mai multe tipuri de recipiente pentru nutriția enterala (atat la flacoanele din sticla, cat si la pungi).	DEHP-free, pentru administrarea nutriției enterale, cu adaptor universal, care permite conectarea la mai multe tipuri de recipiente pentru nutriția enterala (atat la flacoanele din sticla, cat si la pungi).	ISO 13485, CE

92	92.Set pentru cateterizarea vaselor centrale (tip Seldinger) 5F	ZKDN5F20	Polonia	Balton Ltd.	Cateter cu 1-canal 5Fx20cm, conductor J - .035" / 60 cm , dilatator 6F, ac 18G/7cm, seringă 5ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	Cateter cu 1-canal 5Fx20cm, conductor J - .035" / 60 cm , dilatator 6F, ac 18G/7cm, seringă 5ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
93	93.Set pentru cateterizarea vaselor centrale (tip Seldinger) 6F	ZKDN6F20	Polonia	Balton Ltd.	Cateter cu 1-canal 6Fx20cm, conductor J - .038" / 60 cm , dilatator 7F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	Cateter cu 1-canal 6Fx20cm, conductor J - .038" / 60 cm , dilatator 7F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
94	94.Set pentru cateterizarea vaselor centrale (tip Seldinger) 7F	ZKDN7F20	Polonia	Balton Ltd.	Cateter cu 1-canal 7Fx20cm, conductor J - .038" / 60 cm , dilatator 8F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	Cateter cu 1-canal 7Fx20cm, conductor J - .038" / 60 cm , dilatator 8F, ac 18G/7cm, seringă 10ml, bisturiu, fixatoare. Steril, apirogen, netoxic. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
95	95.Set pentru cateterizarea vaselor centrale Monulumen G-12 (8Fr)	ZKDN8F20	Polonia	Balton Ltd.	G-12 (8Fr), Ac 14G x 7cm; volum perfuzie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilatator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip "J" *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/ prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	G-12 (8Fr), Ac 14G x 7cm; volum perfuzie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilatator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip "J" *Certificat CE, Declarație de conformitate, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului -se anexează. *Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	ISO 13485, CE
96	96.Set pentru cateterizarea	ZKDN9F20	Polonia	Balton Ltd.	Monulumen G-11 (9Fr) G-11 (9Fr), Ac 14G x 7cm; volum	0Monulumen G-11 (9Fr) G-11 (9Fr), Ac 14G x 7cm;	ISO

	vaselor centrale Monulumen G-11 (9Fr)				perfusie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip "J" *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/document e tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	volum perfusie minim 90 ml/min, cateter 1.4mm, L-20cm din poliuretan; conductor metallic 60cm, seringă 10ml; Dilator-12cm, roentghenocontrast Cu ghid metalic tip "J" *Certificat CE, Dclarație de conformitate, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului -se anexează. *Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	13485, CE
97	97.Set pentru cateterizarea venelor centrale: Bilumen G-14-18 (7Fr-4Fr)	ZKDND7F20K LLTE	Polonia	Balton Ltd.	G-14-18 (7Fr-4Fr), L=20 cm, Material: a.Poliuretan,antitrombogen, b. Rentghencontrast, c.Cu marcaj al lungimii cateterului, d.Cu conductor metalic tip "J", e.Cu cablu pentru ECG-control al poziției cateterului în vasul magistral si electrocardiografie intracardiaca (ECG intraatrial)– obligator Cu valva de siguranta care protejeaza de embolie gazoasa sau hemoragie in caz de deconectare accidentala a perfuziei *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/ prospecte/ document e tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	G-14-18 (7Fr-4Fr), L=20 cm, Material: a.Poliuretan,antitrombogen, b. Rentghencontrast, c.Cu marcaj al lungimii cateterului, d.Cu conductor metalic tip "J", e.Cu cablu pentru ECG-control al poziției cateterului în vasul magistral si electrocardiografie intracardiaca (ECG intraatrial)– obligator Cu valva de siguranta TEGO care protejeaza de embolie gazoasa sau hemoragie in caz de deconectare accidentala a perfuziei *Certificat CE, Dclarație de conformitate, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului -se anexează. *Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	ISO 13485, CE
98	98.Set pentru punctie si cateterizare arteriala G20	302 153	Germania	Intra Special Catheters	pentru adulti, L= 12-15 cm, , Material: Polytetrafluorethylen sau poliuretan, Diametru extern 0,7-0,8 mm, Rentghencontrast, cu aripioare pentru fixare, Ac pentru punctie, Gid(conductor) metallic drept Steril. Ambalajul și	Set cateter arterial MICROSELD, metoda Seldinger (cateter 3F/15cm din PTFE, cu aripioare flexibile, ac p/u punctie, ghid metalic de securitate). G-20, pentru adulti, L= 15 cm, , Material: PTFE	ISO 13485, CE

					eticheta 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.	(Polytetrafluorethylen), Diametru extern <u>1.0 mm</u> , Rentghencontrast, cu arpioare pentru fixare, Ac pentru punctie, Ghid (conductor) metalic drept, cu un capăt flexibil Steril	
105	105.Sistem de drenaj lombar AC TUOHY Cateter filtru epidural plat 17 G	ZZOM 17G	Polonia	Balton	Completarea setului: Ac TOUHY marimea 17G/80mm, marimea cateterului epidural 20G, filtru antibacterial plat 0.2 µm, fixator.Ambalajul și eticheta 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.	Completarea setului: Ac TOUHY marimea 17G/80mm, marimea cateterului epidural 20G, filtru antibacterial plat 0.2 µm, fixator.Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
106	106.Sistem de drenaj Novovac pentru plaga	Novovac	India	Polymed (Poly Medicure)	drenaj flexibil, gaurit, Rg contrast marcat, de lungimea min 20 cm, cu stilet din inox pentru instalare drenaj, cu vacuum extractor mecanic min V=400ml, ambalat steril, apirogen	drenaj flexibil, gaurit, Rg contrast marcat, de lungimea min 20 cm, cu stilet din inox pentru instalare drenaj, cu vacuum extractor mecanic min V=400ml, ambalat steril, apirogen	ISO 13485, CE
107	107.Sistem drenaj extern si monitorizare LCR	6128	Taiwan	Wellong	Sisteme de drenaj extern a lichidului cefalorahidian LCR complexe cu scala de masurare a presiunii intracraniene (mmH2O sau mmHg) cu punga de colectare de 650ml si camera de picurare de 100ml ce permite calcularea debitului LCR.Aceste sisteme de drenaj extern LCR pot fi utilizate impreuna cu/compatibile/:- catetere ventriculare externe cu lungimi de 29cm (1.5mm ID, 3.0mm OD) sau 35cm (2.3mm ID, 4.0mm OD), radiotransparente.– catetere lombare externe cu lungimi de 90cm (0.76mm ID, 1.60mm OD) cu sau fara ghid introductor. Ambalajul și eticheta 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.	Sisteme de drenaj extern a lichidului cefalorahidian LCR complexe cu scala de masurare a presiunii intracraniene (mmH2O sau mmHg) cu punga de colectare de 650ml si camera de picurare de 100ml ce permite calcularea debitului LCR.Aceste sisteme de drenaj extern LCR pot fi utilizate impreuna cu/compatibile/:- catetere ventriculare externe cu lungimi de 29cm (1.5mm ID, 3.0mm OD) sau 35cm (2.3mm ID, 4.0mm OD), radiotransparente.– catetere lombare externe cu lungimi de 90cm (0.76mm ID, 1.60mm OD) cu sau fara ghid introductor. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
117	117.Tub endotraheal armat N 7.0	HTC0370C	China	Hitec	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE

118	118.Tub endotraheal armat N 7.5	HTC0375C	China	Hitec	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
119	119.Tub endotraheal armat N 8.0	HTC0380C	China	Hitec	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
120	120.Tub endotraheal armat N 8.5	HTC0385C	China	Hitec	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	armat, steril, din material termoplastic cu manjetă tip "Portex" Rg contrast. Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
125	125.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 7	HTC0570C	China	Hitec	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
126	126.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 8.5	HTC0585C	China	Hitec	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
127	127.Tub traheostomic cu manjetă getabilă N 9.0	HTC0590C	China	Hitec	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE

128	128.Tub traheostomic cu mangetă getabilă N 7.5	HTC0575C	China	Hitec	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
129	129.Tub traheostomic cu mangetă getabilă N 8,0	HTC0580C	China	Hitec	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	Poliuretan netoxic, termorezistent, cu linie X-ray, Ambalajul și eticheta 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.	ISO 13485, CE
135	135.Set de seringi p/u Nemoto Dual Shot CT-Injector:	AT2203	China	Anntom	seringi 200ml/100ml prelungitor dublu si prelungitor de conectare (set de la un singur producător în ambalaj unic). - seringi 200 ml/100 ml, în ambalaj dublu - 1+ 1buc; - linie bifurcată tip Y, în spirală, 150 cm-1 buc; - perforator (pompa) pentru umplerea seringilor cu soluții din flacoane- 2 buc. - linia de presiune înaltă, spiralată, lung-150cm-1buc, prelungitor - 1 m.	seringi 200ml/100ml prelungitor dublu si prelungitor de conectare (set de la un singur producător în ambalaj unic). - seringi 200 ml/100 ml, în ambalaj dublu - 1+ 1buc; - linie bifurcată tip Y, în spirală, 150 cm-1 buc; - perforator (pompa) pentru umplerea seringilor cu soluții din flacoane- 2 buc. - linia de presiune înaltă, spiralată, lung-150cm-1buc, prelungitor - 1 m.	ISO 13485, CE
136	136.Sutura atraumatica absorbabila 2/0[EP3]	PGA22026G4	China	Pingan	100% polyglycolic acid sintetic,absorbable, multifilamen,acoperită cu stearatul de calciu și de policaprolactonă.timpul efectiv pentru hermetizarea plagii minimum 30 de zile,timpul absorbtii 60-90 de zile, USP 2/0, lungimea suturii 75mm cu ac taios 26mm 3/8 sterila. *Certificat CE sau declaratiție de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	100% polyglycolic acid sintetic,absorbable, multifilamen,acoperită cu stearatul de calciu și de policaprolactonă.timpul efectiv pentru hermetizarea plagii minimum 30 de zile,timpul absorbtii 60-90 de zile, USP 2/0, lungimea suturii 75mm cu ac taios 26mm 3/8 sterila. *Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează. *Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.	ISO 13485, CE
137	137.Sutura atraumatica	PGA23024G4	China	Pingan	100% polyglycolic acid sintetic,absorbable,	100% polyglycolic acid sintetic,absorbable,	ISO

	absorbabila 3/0[metric 2] sterila				<p>multifilamen,acoperită cu stearatului de calciu și de policaprolactonă.timpul efectiv pentru hermetizarea plagii minimum 30 de zile,timpul absorbtii 60-90 de zile. USP 3/0, lungimea suturii 75mm cu ac taios 24mm 3/8 sterila.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</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>multifilamen,acoperită cu stearatului de calciu și de policaprolactonă.timpul efectiv pentru hermetizarea plagii minimum 30 de zile,timpul absorbtii 60-90 de zile, USP 3/0, lungimea suturii 75mm cu ac taios 24mm 3/8 sterila.</p> <p>*Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	13485, CE
138	138.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N1(EP-4]	PB200001	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).</p>	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina *Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE
139	139.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N2/0[EP-3]	PB200020	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și</p>	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina *Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE

					<p>ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).</p>		
140	140.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N2[EP-5]	PB200002	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina *Certificat CE sau declaratiție de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).</p>	<p>poliester impletit de culoare verde 20m bobina</p> <p>*Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorulu - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE
141	141.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N2/0[EP-3]	PB25020	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm *Certificat CE sau declaratiție de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</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>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm</p> <p>*Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorulu - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE

142	142.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N1[EP-4]	PB25001	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm *Certificat CE sau declaratiie de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.*</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>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm *Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE
143	143.Sutura chirurgicala non-absorbabila sterila fara ac USP N2[EP-5]	PB25002	China	Pingan	<p>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm *Certificat CE sau declaratiie de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</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>poliester impletit de culoare verde lungime 250 cm *Certificat CE, Certificat ISO 13485 , Catalogul producătorului - se anexează.</p> <p>*Termenul de valabilitate a produsului la livrare va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	ISO 13485, CE

Iarvoi Petru, Director
FPC SOGNO S.R.L.
mun. Chișinău, str. Academiei nr.2