

Specificații tehnice

[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 21054364/ ocds-b3wdp1-MD-1648812215357 din 01.04.2022

Obiectul de achiziției: "Consumabile medicale, Consumabile pentru dispozitive medicale, Consumabile pentru laborator și Articole parafarmaceutice"

Denumirea bunurilor	Denumirea modelului serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
<b>Bunuri</b>						
<b>Lot 1 Cutii de incinerare</b>						
Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 7,5 l (cu sac galben pericol biologic 10l)	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 7,5 l (cu sac galben pericol biologic 10l)	RM	Combinatul de articole din carton	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 7,5 l (cu sac galben pericol biologic 10l). Cu pictograma "Pericol Biologic". Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 7,5 l (cu sac galben pericol biologic 10l). Cu pictograma "Pericol Biologic". Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 20 l	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 20 l	RM	Combinatul de articole din carton	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 20 l (cu sac galben pericol biologic 30l). Cu pictograma "Pericol Biologic". Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului .	Cutii de carton pentru colectarea deșeurilor medicale 20 l (cu sac galben pericol biologic 30l). Cu pictograma "Pericol Biologic". Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului .	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 2 Indicatoare pentru sterilizare</b>						
Indicatoare pentru sterilizare Extern-132 grade N1000	Indicatoare pentru sterilizare Extern-132 grade N1000	Federația Rusa	Medtest	Indicatoare pentru sterilizare Extern-132 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Indicatoare pentru sterilizare Extern-132 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Indicatoare pentru sterilizare Intern-132 grade N1000	Indicatoare pentru sterilizare Intern-132 grade N1000	Federația Rusa	Medtest	Indicatoare pentru sterilizare Intern-132 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Indicatoare pentru sterilizare Intern-132 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Indicatoare pentru sterilizare Intern la 180 grade N1000	Indicatoare pentru sterilizare Intern la 180 grade N1000	Federația Rusa	Medtest	Indicatoare pentru sterilizare Intern la 180 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Indicatoare pentru sterilizare Intern la 180 grade N1000. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 4 Hârtie ECG</b>						
Hârtie ECG cu dimensiunea 80x90x250 foi, compatibil cu aparatul "Electrocardiograf MAC-600", „sau echivalentul”.	Hârtie ECG cu dimensiunea 80x90x250 foi, compatibil cu aparatul "Electrocardiograf MAC-600"	Turcia	Erenler	Hârtie ECG cu dimensiunea 80x90x250 foi, compatibil cu aparatul "Electrocardiograf MAC-600", „sau echivalentul”. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Hârtie ECG cu dimensiunea 80x90x250 foi, compatibil cu aparatul "Electrocardiograf MAC-600", „sau echivalentul”. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 7 Lingurița Folkman</b>						

Lingurița Folkman sterilă, în ambalaj unitar	Lingurița Folkman sterilă, în ambalaj unitar	Polonia	Zarys	Lingurița Folkman sterilă, în ambalaj unitar. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Lingurița Folkman sterilă, în ambalaj unitar. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 12 Lame pentru bisturiu</b>						
Lame pentru bisturiu nr. 20	Lame pentru bisturiu nr. 20	Polonia	Zarys	Lame pentru bisturiu nr. 20. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.20. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Lame pentru bisturiu nr. 20. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.20. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Lame pentru bisturiu nr. 21	Lame pentru bisturiu nr. 21	Polonia	Zarys	Lame pentru bisturiu nr. 21. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.21. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Lame pentru bisturiu nr. 21. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.21. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Lame pentru bisturiu nr. 22	Lame pentru bisturiu nr. 22	Polonia	Zarys	Lame pentru bisturiu nr. 22. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.22. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc.	Lame pentru bisturiu nr. 22. Sterile (Metoda de sterilizare: radiatii Gamma). Așcuțite. Material: oțel-carbon. Dimensiune lamă: nr.22. Mod de ambalare: ambalate individual în folie de aluminiu. Ambalate în cutii câte 100 buc.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 13 Emplastru</b>						
Emplastru ~ 2.5x500cm	Emplastru 2.5x500cm	Polonia	Zarys	"1.Adeziv 2.Material tesut 3. <b>Neiritant</b> , nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	"1.Adeziv 2.Material tesut 3. <b>Neiritant</b> , nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
Emplastru ~ 5x500cm	Emplastru 5x500cm	Polonia	Zarys	"1.Adeziv 2.Material tesut 3. nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 5x500cm . Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	"1.Adeziv 2.Material tesut 3. nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 5x500cm . Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)
<b>Lot 14 Microperfuzoare sterile (fluturas)</b>						
Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 22	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 22	Polonia	Zarys	1.mărime: 22G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii . Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	1.mărime: 22G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii . Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)

Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G23	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G23	Polonia	Zarys	1.mărime: 23G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	1.mărime: 23G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului)
Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G24	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G24	Polonia	Zarys	1.mărime: 24G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	1.mărime: 24G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului)
Tifon nesteril, 90 cm	Tifon nesteril, 90 cm	Federația Rusa	ООО «Емельянь Савостинь»	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2. Bumbac 100 %, este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere, țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini. Caracteristici fizico-mecanice: lățime 90cm ±1.5cm, densitate minimă 32 g/m2 ±2g, caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec., agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil, fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003. 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. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2. Bumbac 100 %, este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere, țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini. Caracteristici fizico-mecanice: lățime 90cm ±1.5cm, densitate minimă 32 g/m2 ±2g, caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec., agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil, fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003. 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. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total de valabilitate al produsului.	Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă. Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului)

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist achiziții publice

Ofertantul: M-INTER-FARMA SA Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23