

		Specificații tehnice (F4.1)							
		completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în							
Numărul licitației:		LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1638946035141 (21048238)						Data: 24,12 2021	Alternativa nr.:
Denumirea licitației:		Achiziționarea centralizată de consumabile pentru dispozitive medicale de tip deschis conform necesităților IMSP, pentru anul 2022 Rep						Lot: _____	Pagina: _____ din _____
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1		2		3	4,00	5	6	7	8
33100000-1	1	Gel ECG, 250 ml	Gel ECG, 250 ml	EG260 Conti Gel. High conductive electrode gel	Ungaria	Ultragel	1.volum flacon 250 ml (± 10 ml) 2.1 flacon transparent, 3.PH - 5.8 4. gel transparent, incolor, inodor (fără miros) 5.să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri, 6. fără deteriorare și coroziune la electrodul ECG, 7.hidrosolubil **Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a	1.volum flacon 260 ml (± 10 ml) 2.1 flacon transparent, 3.PH - 5.5-6,5. 4. gel transparent, incolor, inodor (fără miros) 5.să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri, 6. fără deteriorare și coroziune la electrodul ECG, 7.hidrosolubil **Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica	CE. ISO

Semnat:_____ Numele, Prenumele:Diana Tutunaru _ În calitate de: _jurist

Ofertantul: Natusana SRL _ Adresa: _or. Codru, str. M. Eminescu 31