

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației:	LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1685346316289 din 04.08.2023	Alternativa nr.:
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024	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	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Nr de înregistrare AMDM/ Standarde de Referință
1		2		3	4	5	6	7	8
33100 00-1	1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Fasa de tifon 10cm x 5m nesterila (Codul produsului: 203280) (Numar de inregistrare: Notificare nr.7083 din 25.07.2023)	China	JIANERKANG MEDICAL CO., LTD	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofili, 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"> - Bumbac 100 % - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofiliie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - 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. - numărul de fire pe cm² minim 22 <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, 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, 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/cataloagul/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 Specificației Tehnice*</p>	<p>Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofili, densitatea 32g/m2 (TDS, pag.1-2)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 % (TDS, pag.1). - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere (TDS, pag.1) - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini (TDS, pag.1) <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm (TDS, pag.2) - lungime 5 m (TDS, pag.2) - densitate 32 g/m2 (TDS, pag.2) - legătura țesăturii=pânză (TDS, pag.2) - caracteristici fizico-chimice: hidrofiliie înaltă (TDS, pag.1) - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil (TDS, pag.1) - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (TDS, pag.1-2; CoA pag.1) - 22 de fire pe cm² (TDS, pag.2) <p>Facturare: N1</p>	Notificare nr.7083 din 25.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea min. 32 g/m2	Fasa de tifon 10cm x 5m sterila (Codul produsului: SCMSDS02010S) (Numar de inregistrare: DM000233114)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	<p>*Fașă/bandaj din tifon hidrofili, 5m x 10cm, sterila, 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"> - Bumbac 100 % - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofiliie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - 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. - numărul de fire pe cm² minim 22 <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/cataloagul/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 Specificației Tehnice*</p>	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofili, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 % (TDS pag.1) - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere (TDS pag.1) - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini (TDS pag.1) <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm (TDS pag.1) - lungime 5 m (TDS pag.1) - densitate 32 g/m2 (TDS pag.1) - legătura țesăturii=pânză (TDS pag.1) - caracteristici fizico-chimice: hidrofiliie înaltă (TDS pag.1) - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil (TDS pag.1) - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (TDS pag.1, Inspection report) - 24 de fire pe cm² (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000233114

33100 00-1	3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	Fasa de tifon 14cm x 7m nesterila (Codul produsului: 203282) (Numar de inregistrare: Notificare nr.7083 din 25.07.2023)	China	JIANERKANG MEDICAL 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"> - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofile înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - 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. - numărul de fire pe cm² minim 22 <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/cataloag/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>Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, hidrofil, densitatea 32g/m2 (TDS, pag.1-2)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 % (TDS, pag.1), - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere (TDS, pag.1) - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini (TDS, pag.1) <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm (TDS, pag.2) - lungime 7 m (TDS, pag.2) - densitate minim 32 g/m2 (TDS, pag.2) - legătura țesăturii=pânză (TDS, pag.2) - caracteristici fizico-chimice: hidrofile înaltă (TDS, pag.1) - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil (TDS, pag.1) - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (TDS, pag.1-2; CoA pag.1) - 22 de fire pe cm² (TDS, pag.2) <p>Facturare: N1</p>	Notificare nr.7083 din 25.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Fasa de tifon 14cm x 7m sterila (Codul produsului: SCMSDS02014S) (Numar de inregistrare: DM000233115)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterila, 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"> - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofile înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - 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. - numărul de fire pe cm² minim 22 <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, 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/cataloag/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, sterila, densitatea 32 g/m2 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 % (TDS pag.1) - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere (TDS pag.1) - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini (TDS pag.1) <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm (TDS pag.1) - lungime 7 m (TDS pag.1) - densitate 32 g/m2 (TDS pag.1) - legătura țesăturii=pânză (TDS pag.1) - caracteristici fizico-chimice: hidrofile înaltă (TDS pag.1) - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil (TDS pag.1) - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (TDS pag.1, <p>Inspection report)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 24 de fire pe cm² (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000233115

33100 00-1	5	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj de ghips 10cm x 270cm (2-3min) (Codul produsului: SCMSD0371003) (Numar de inregistrare: DM000372884)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m ²). 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- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscarea 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, 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 dispozitive medicale Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - 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 oferta se va indica codul/modelul/denumirea comerciala a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m ²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 2-3 minute. Timpul de uscarea definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	DM000372884
33100 00-1	6	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj de ghips 10cm x 270cm (4-7min) (Codul produsului: SCMSD0371007) (Numar de inregistrare: Notificare nr.6961 din 11.07.2023)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m ²). 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 si maxim 7 minute. Timpul de uscarea 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 dispozitive medicale Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - 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 oferta se va indica codul/modelul/denumirea comerciala a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m ²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 4-7 minute. Timpul de uscarea definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	Notificare nr.6961 din 11.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	7	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj de ghips 10cm x 270cm (8-12min) (Codul produsului: SCMSD0371012-2) (Numar de inregistrare: DM000372883)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m ²). 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 si maxim 12 minute. Timpul de uscarea 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 dispozitive medicale Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - 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 oferta se va indica codul/modelul/denumirea comerciala a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m ²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 8-12 minute. Timpul de uscarea definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	DM000372883
33100 00-1	8	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj de ghips 15cm x 270cm (2-3min) (Codul produsului: SCMSD0371503) (Numar de inregistrare: DM000372886)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m ²). 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- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscarea 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, 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 dispozitive medicale Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - 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 oferta se va indica codul/modelul/denumirea comerciala a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu 17 fire/cm ² , este impregnata (ambele părți) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m ²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 2-3 minute. Timpul de uscarea definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	DM000372886

33100 00-1	9	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj de ghips 15cm x 270cm (4-7min) (Codul produsului: SCMSD0371507) (Numar de inregistrare: Notificare nr.6961 din 11.07.2023)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). 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 si 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 adresii 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 Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 circulare internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 4-7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	Notificare nr.6961 din 11.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	10	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj de ghips 15cm x 270cm (8-12min) (Codul produsului: SCMSD0371512-2) (Numar de inregistrare: DM000372885)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). 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 adresii 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 Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 circulare internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 8-12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	DM000372885
33100 00-1	11	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj de ghips 20cm x 270cm (2-3min) (Codul produsului: SCMSD0372003) (Numar de inregistrare: DM000372888)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). 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- 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 adresii producatorului, denumirea si codul produsului, numarului 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 Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 circulare internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 2-3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	DM000372888
33100 00-1	12	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 4-7 min	Bandaj de ghips 20cm x 270cm (4-7min) (Codul produsului: SCMSD0372007) (Numar de inregistrare: Notificare nr.6961 din 11.07.2023)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). 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 si 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 adresii 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 Inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 circulare internationala) a participantului. *In ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 4-7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1) Facturare: N1	Notificare nr.6961 din 11.07.2023 (acceptata de catre AMDM)

33100 00-1	13	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 8- 12 min	Bandaj de ghips 20cm x 270cm (8-12min) (Codul produsului: SCMSD0372012-2) (Numar de inregistrare: DM000372887)	China	Shanghai Channelmed Import & Export Co.,Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). 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 si maxim 12 minute. Timpul de uscarea 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 inregistrate in Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu stampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatie internationala) a participantului. *In oferta se va indica codul/modelul/denumirea comerciala a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu ghips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului 400g/m²). (TDS, pag.1) Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu ghips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. (TDS, pag.1) Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Ghips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. (TDS, pag.1) Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare 8-12 minute. Timpul de uscarea definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea). (TDS, pag.1) Permite trecerea razelor X. (TDS, pag.1)	Facturare: N1	DM000372887
33100 00-1	14	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Manusi chirurgicale sterile din latex cu pudra N6 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373055)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	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 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"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 (TDS pag.2) Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2) Rezistență la rupere. (TDS pag.4) Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)	Facturare: N1 (o pereche)	DM000373055
33100 00-1	15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Manusi chirurgicale sterile din latex cu pudra N7 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373056)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	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 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"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 (TDS pag.2) Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2) Rezistență la rupere. (TDS pag.4) Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)	Facturare: N1 (o pereche)	DM000373056

33100 00-1	16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale sterile din latex cu pudra N7,5 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373057)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu 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. 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 7,5 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373057
33100 00-1	17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Manuși chirurgicale sterile din latex cu pudra N8 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373058)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu 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>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, 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. 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 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373058
33100 00-1	18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale sterile din latex cu pudra N8,5 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373059)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products 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. 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 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373059

33100 00-1	19	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Manuși chirurgicale sterile din latex cu pudra N9 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373060)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9</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. 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 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373060
33100 00-1	20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Manuși chirurgicale sterile din latex fara pudra N6 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373061)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6</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. 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, fara pudră, N 6 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373061
33100 00-1	21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale sterile din latex fara pudra N7 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373062)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7</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. 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, fara pudră, N 7 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373062

33100 00-1	22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manusi chirurgicale sterile din latex fara pudra N7,5 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373063)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products 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, 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. 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, fara pudră, N 7,5 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373063
33100 00-1	23	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manusi chirurgicale sterile din latex fara pudra N8 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373064)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products 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, 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. 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, fara pudră, N 8 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373064
33100 00-1	24	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manusi chirurgicale sterile din latex fara pudra N8,5 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373065)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără 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, 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. 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, fara pudră, N 8,5 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 si ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373065

33100 00-1	25	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manusi chirurgicale sterile din latex fara pudra N9 (Codul produsului: SCMDG001) (Numar de inregistrare: DM000373066)	China	Zhenjiang Huayang Latex Products Co., Ltd	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9</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. 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, fara pudră, N 9 (TDS pag.2)</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: 50 perechi (TDS pag.5)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.2)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.4)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 și ASTM D3577 (TDS pag.4)</p> <p>Facturare: N1 (o pereche)</p>	DM000373066
33100 00-1	26	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Manusi nesterile latex cu pudra L (Codul produsului: LX01) (Numar de inregistrare: DM000275205)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, 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. 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, texturate la degete, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L (TDS pag.1)</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.1)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1)</p> <p>Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)</p>	DM000275205
33100 00-1	27	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	Manusi nesterile latex fara pudra L (Codul produsului: LO01) (Numar de inregistrare: Notificare Nr. 7085 din 25/07/2023)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără 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. 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, texturate la degete, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L (TDS pag.1)</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1)</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1)</p> <p>Rezistență la rupere. (TDS pag.1)</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1)</p> <p>Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)</p>	Notificare nr. 7085 din 25.07.2023 (acceptata de catre AMDM)

33100 00-1	28	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	Manusi nesterile latex fara pudra M (Codul produsului: L001) (Numar de inregistrare: Notificare Nr. 7085 din 25/07/2023)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	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; 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 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"	Mănuși pentru examinare, texturate la degete, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1) Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)	Notificare nr. 7085 din 25.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	29	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	Manusi nesterile latex fara pudra S (Codul produsului: L001) (Numar de inregistrare: Notificare Nr. 7085 din 25/07/2023)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	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; 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 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"	Mănuși pentru examinare, texturate la degete, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1) Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)	Notificare nr. 7085 din 25.07.2023 (acceptata de catre AMDM)
33100 00-1	30	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	Manusi nesterile latex cu pudra S (Codul produsului: LX01) (Numar de inregistrare: DM000275203)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu 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; 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 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"	Mănuși pentru examinare, texturate la degete, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea S (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1) Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)	DM000275203

33100 00-1	31	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	Manusi nesterile nitril fara pudra L (Codul produsului: SNBE10004)	China	SHANDONG Intco Medical Products	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L</p> <p>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 . *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, texturate la degete, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374; (TDS pag.1)</p> <p>Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)</p>	Declarație de conformitate CE
33100 00-1	32	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Manusi nesterile nitril fara pudra M (Codul produsului: SNBE10003)	China	SHANDONG Intco Medical Products	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M</p> <p>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 . *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, texturate la degete, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374; (TDS pag.1)</p> <p>Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)</p>	Declarație de conformitate CE
33100 00-1	33	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Manusi nesterile nitril fara pudra S (Codul produsului: SNBE10002)	China	SHANDONG Intco Medical Products	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S</p> <p>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 . *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, texturate la degete, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374; (TDS pag.1)</p> <p>Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)</p>	Declarație de conformitate CE

33100 00-1	34	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	(Codul produsului:)		<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărima L</p> <p>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>	
33100 00-1	35	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	(Codul produsului:)		<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărima M</p> <p>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>	
33100 00-1	36	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	(Codul produsului:)		<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărima S</p> <p>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>	

33100 00-1	37	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	Manusi nesterile latex cu pudra M (Codul produsului: LX01) (Numar de inregistrare: DM000275204)	Thailand	Sri Trang Gloves (Thailand) Public Company Limited	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărima 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; 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"	Mănuși pentru examinare, texturate la degete, nesterile, latex, cu pudră, Mărima M (TDS pag.1) Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți (TDS pag.1) Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. (TDS pag.1) Rezistență la rupere. (TDS pag.1) Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 21420; EN 374 (TDS pag.1) Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)	DM000275204
33100 00-1	38	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringa p/u insulina 100U/1ml 29Gx1/2" ac nedetasabil (Codul produsului: SCMDSN1027) (Numar de inregistrare: DM000373400)	China	JIANGYIN FANMEI MEDICAL DEVICE CO.,LTD	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetasabil din oțel/inox, 29 G x ½ " - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanșat - ac hipoalergic, aprotogen, - produs latex free; - ambalaj individual 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 (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. *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"	Seringi sterile pentru insulina, de unica folosință. (TDS pag.1) - ac nedetasabil din oțel inoxidabil, 29 G x ½ " (TDS pag.1) - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale (TDS pag.1) - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc (TDS pag.1) - confecționată etanșat (TDS pag.1) - ac hipoalergic, aprotogen, (TDS pag.1) - produs latex free; (TDS pag.1) - ambalaj individual (TDS pag.1) Facturare: N1	DM000373400
33100 00-1	39	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterilă	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterilă	Seringa 10ml 3 componente 21Gx1 1/2" (Codul produsului: S32102140) (Numar de inregistrare: DM000229145)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradajie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, aprotogene - produs latex free; - ambalate individual 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 (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. *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"	Seringă sterilă, jetabilă (TDS pag.1) - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 10 ml (TDS pag.1) - ac 21Gx1½" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradajie din ml în ml, gradajia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, aprotogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) Facturare: N1	DM000229145

33100 00-1	40	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa 10ml 3 componente 22Gx1 1/2" (Codul produsului: S32102240) (Numar de inregistrare: DM000229147)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, aprotogene - produs latex free; - ambalate individual <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 Pictogramme 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 specificație 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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 10 ml (TDS pag.1) - ac 22Gx1½" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, aprotogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: NI</p>	DM000229147
33100 00-1	41	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,	Seringa 20ml 3 componente 20Gx1 1/2" (Codul produsului: S32202040) (Numar de inregistrare: DM000229149)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, aprotogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual <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 Pictogramme 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 specificație 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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 20 ml (TDS pag.1) - ac 20Gx1½" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, aprotogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - amboul plasat EXCENTRIC (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: NI</p>	DM000229149

33100 00-1	42	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila,	Seringa 20ml 3 componente 21Gx1 1/2" (Codul produsului: S32202140) (Numar de inregistrare: DM000229151)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual <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)</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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 20 ml (TDS pag.1) - ac 21Gx1½" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, apirogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - amboul trebuie EXCENTRIC (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000229151
33100 00-1	43	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa 2ml 3 componente 23Gx1" (Codul produsului: S32022325) (Numar de inregistrare: DM000229153)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <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)</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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 2 ml (TDS pag.1) - ac 23Gx1" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, apirogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000229153

33100 00-1	44	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila,	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila,	Seringa 2ml 3 componente 23Gx1 1/4" (Codul produsului: S32022330) (Numar de inregistrare: DM000229155)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <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)</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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 2 ml (TDS pag.1) - ac 23Gx1¼" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, apirogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: NI</p>	DM000229155
33100 00-1	45	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila,	Seringa 5ml 3 componente 22Gx1 1/4" (Codul produsului: S32052230) (Numar de inregistrare: DM000229157)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <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)</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 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 5 ml (TDS pag.1) - ac 22Gx1¼" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, apirogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: NI</p>	DM000229157

33100 00-1	46	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa 5ml 3 componente 22Gx1 1/2" (Codul produsului: S32052240) (Numar de inregistrare: DM000229159)	China	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co., Ltd	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <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 Pictogrammele 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 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>Seringă sterilă, jetabilă (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), (TDS pag.1) - capacitate de 5 ml (TDS pag.1) - ac 22Gx1½" (TDS pag.1) - conector la amboul acului de tip Luer-Slip (TDS pag.1) - transparentă (TDS pag.1) - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă (negru) (TDS pag.1) - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă (TDS pag.1) - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării (TDS pag.1) - rezistent la presiune (TDS pag.1) - alunecare uniformă a pistonului seringii (TDS pag.1) - netoxice, apirogene (TDS pag.1) - produs latex free (TDS pag.1) - ambalate individual (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000229159
33100 00-1	47	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sistem p/u perfuzie cu manson 21Gx1 1/2" 150cm (Codul produsului: IV-1) (Numar de inregistrare: DM000317111)	China	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd	<p>Sistem/set de perfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 1/2, apirogen, netoxic, <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 Pictogrammele 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 (TDS pag.1)</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (TDS pag.1) - 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 (TDS pag.1) - clema cu rola pentru reglarea debitului (TDS pag.1) - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor (TDS pag.1) - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip (TDS pag.1) - lungimea tubului 150cm (TDS pag.1.3) - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel inoxidabil, dimensiunea 21G x 1 1/2", apirogen, netoxic (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000317111
33100 00-1	48	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	Sistem p/u perfuzie fara manson 21Gx1 1/2" 150cm (Codul produsului: IV-1 NLB) (Numar de inregistrare: DM000373409)	China	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd	<p>Sistem/set de perfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 1/2, apirogen, netoxic, <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 Pictogrammele 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 (TDS pag.1)</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (TDS pag.1) - 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 (TDS pag.1) - clema cu rola pentru reglarea debitului (TDS pag.1) - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip (TDS pag.1) - lungimea tubului 150cm (TDS pag.1.3) - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel inoxidabil, dimensiunea 21G x 1 1/2", apirogen, netoxic (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000373409

33100 00-1	49	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sistem p/u transfuzie 18Gx1 1/2" (Codul produsului: BT-1) (Numar de inregistrare: DM000317110)	China	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd	<p>Sistem/set de transfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; - camera 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; - manșon de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip; - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfluorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, aprotogen, netoxic, <p>Amblate 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. 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 transfuzie (TDS pag.1)</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (TDS pag.1) - 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 (TDS pag.1) - clema cu rola pentru reglarea debitului (TDS pag.1) - manșon de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor (TDS pag.1) - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip (TDS pag.1) - lungimea tubului 155cm (TDS pag.1.3) - acul metalic al perfluorului este fabricat din oțel inoxidabil, dimensiunea 18G x 1 1/2", aprotogen, netoxic (TDS pag.1) <p>Facturare: N1</p>	DM000317110
33100 00-1	50	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril 90cm x 10m (Codul produsului: SCMSD007) (Numar de inregistrare: DM000232857)	China	Shanghai Channelmed Import & Export 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> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofile până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergetic, non- inflamabil - 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. - numărul de fire pe cm² minim 24 <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 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 32 g/m2 (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 % (TDS pag.1) - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere (TDS pag.1) - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini (TDS pag.1) <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm (TDS pag.1) - lungime 10m - densitate 32 g/m2 (TDS pag.1) - caracteristici fizico-chimice: hidrofilele până la 2 secunde (TDS pag.1, Inspection report) - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergetic, non- inflamabil (TDS pag.1) - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 (TDS pag.1, Inspection report) - 24 de fire pe cm² (TDS pag.1, Inspection report) <p>Facturare: N1 (rulou de 10m)</p>	DM000232857
33100 00-1	51	Vată medicală nesterilă, 100g	Vată medicală nesterilă, 100g	Vată hidrofilă nesterilă uz medicinal Tip B 100 g (Codul produsului: n/a) (Numar de inregistrare: DM000285277)	România	SPD Star	<p>Vată hidrofilă de uz medical</p> <ul style="list-style-type: none"> - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reductoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/ alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. <p>Ambalaj individual, masa 100gr.</p> <p>Amblate 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. 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>Vată hidrofilă de uz medical (TDS pag.1)</p> <ul style="list-style-type: none"> - componența: bumbac 100% (TDS pag.1) - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reductoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/ alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. (TDS pag.1-2) <p>Ambalaj individual, masa 100gr (TDS pag.2)</p> <p>Facturare: N1 (ambalaj de 100g)</p>	DM000285277

33100 00-1	52	Vată medicală, nesterilă, 200-250g	Vată medicală, nesterilă, 200-250g	Vată hidrofilă nesterilă uz medicinal Tip B 250 g (Codul produsului: n/a) (Numar de inregistrare: DM000285278)	România	SPD Star	<p>Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 200-250gr.</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>Vata hidrofilă de uz medical (TDS pag.1) - componența: bumbac 100% (TDS pag.1) - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. (TDS pag.1-2) Ambalaj individual, masa 250gr (TDS pag.2)</p> <p>Facturare: N1 (ambalaj de 250g)</p>	DM000285278
33100 00-1	53	Vată medicală, nesterilă, 50-70g	Vată medicală, nesterilă, 50-70g	Vată hidrofilă nesterilă uz medicinal Tip B 70 g (Codul produsului: n/a) (Numar de inregistrare: DM000285276)	România	SPD Star	<p>Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 50-70gr.</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>Vata hidrofilă de uz medical (TDS pag.1) - componența: bumbac 100% (TDS pag.1) - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. (TDS pag.1-2) Ambalaj individual, masa 70gr (TDS pag.2)</p> <p>Facturare: N1 (ambalaj de 70g)</p>	DM000285276

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Iurie Chirtoacă În calitate de: Administrator

Ofertantul: Dita EstFarm SRL Adresa: mun. Chișinău, str-la Burebista 23