

Specificații tehnice (F4.1)

[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-1628088765819 din 15/09/2021						Data: 15/09/2021	Alternativa nr.: _____
Denumirea licitației:		Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022						Lot: _____	Pagina: __din __
Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2			3	4	5	6	7	8
33100 000-1	9	Bahile (de unica folosinta)	Bahile (de unica folosinta)	Foot protective, RW 60	Turcia	I Teknoloji Medikal Ve Elektronik San. Ve Tic. LTD. ŞTİ.	1. Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15 pm 2.mărime: 41*15cm (devierea admisă 2 cm) 3.dotate cu bandă elastică 4.de unică folosință *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15 pm 2.mărime: 41*15cm 3.dotate cu bandă elastică 4.de unică folosință	a) Declarația de conformitate CE b) ISO 13485 c) ISO 9001
33100 000-1	14	Bonete medicale bufante	Bonete medicale bufante	Nurse cap (SCMNWP028)	Republica Populară Chineza	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1. de unică folosință 2.material: nețesut (polipropilenă) 3.ambalat: câte 50 - 100 buc. 4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g. 5. Circumferința la extindere min 60 cm.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. de unică folosință 2.material: nețesut (polipropilenă) 3.ambalat: 100 buc. 4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g. 5. Circumferința la extindere min 60 cm.	a) Declarația de conformitate CE b) ISO 13485
33100 000-1	27	Cateter i/v periferic 14G	Cateter i/v periferic 14G	Polysafety I.V. Cannula 14G (11010)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoeelastic 11.Ambalaj individual. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.cameră transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoeelastic 12.Ambalaj individual	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001

33100 000-1	28	Cateter i/v periferic 16G	Cateter i/v periferic 16G	Polysafety I.V. Cannula 16G (11011)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.camără transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatē internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.camără transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoelastic 12.Ambalaj individual.	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001
33100 000-1	29	Cateter i/v periferic 18G	Cateter i/v periferic 18G	Polysafety I.V. Cannula 18G (11013)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.camără transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatē internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 18 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.camără transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoelastic 12.Ambalaj individual.	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001
33100 000-1	30	Cateter i/v periferic 20G	Cateter i/v periferic 20G	Polysafety I.V. Cannula 20G (11015)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.camără transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatē internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.camără transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoelastic 12.Ambalaj individual.	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001
33100 000-1	31	Cateter i/v periferic 22G	Cateter i/v periferic 22G	Polysafety I.V. Cannula 22G (11016)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.camără transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatē internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.camără transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoelastic 12.Ambalaj individual.	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001

33100 000-1	32	Cateter i/v periferic 24G	Cateter i/v periferic 24G	Polysafety I.V. Cannula 24G (11017)	India	Poly Medicure Limited	1.dimensiune: 24 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiune: 24 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 4.steril 5.de unică folosință 6.Material: poliuretan, Rg contrastabil 7.cameră transparentă 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de împungere accidentală 9.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 10.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 11. Atrombogen, Termoelastic 12.Ambalaj individual.	a) Certificat de conformitate CE b) Declarație de conformitate CE c)ISO 13485 d) ISO 9001
33100 000-1	44	Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm	Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm	Medical bed sheets 200x150 cm (YFS-13)	Turcia	YFS Gida Temizlik Ambalaj Medikal Tic. Ltd. Sti.	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~200*150 cm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.material: neșesut, SMS, 35g/m.p. 2.dimensiune: 200*150 cm	a) Declarație de conformitate CE b) ISO 13485 și ISO 9001
33100 000-1	45	Cearsafuri medicale ~ 50*40cm	Cearsafuri medicale ~ 50*40cm	Medical bed sheets 50x40 cm (YFS-14)	Turcia	YFS Gida Temizlik Ambalaj Medikal Tic. Ltd. Sti.	1.material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~50*40 cm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.material: neșesut, SMS, 35g/m.p. 2.dimensiune: 50*40 cm	a) Declarație de conformitate CE b) ISO 13485 și ISO 9001
33100 000-1	46	Emplastru ~ 2.5x500cm	Emplastru ~ 2.5x500cm	Silk Tape 2,5*500cm SCMSD023	Republica Populară Chineza	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.Adeziv 2.Material tesut 3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. Adeziv 2. Material tesut, matase 3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4. Dimensiuni ~ 2.5x500cm	a) Declarație de conformitate CE b) ISO 13485
33100 000-1	47	Emplastru ~ 5x500cm	Emplastru ~ 5x500cm	Silk Tape 5*500cm SCMSD024	Republica Populară Chineza	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.Adeziv 2.Material tesut 3. nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 5x500cm *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. Adeziv 2. Material tesut, matase 3. Nonalergic, testat dermatologic 4. Dimensiuni ~ 5x500cm	a) Declarație de conformitate CE b) ISO 13485

33100 000-1	48	Emplastru bactericid (2,5x7,2)	Emplastru bactericid (2,5x7,2)	Channelmed Wound Adhesive Plaster 2,5*7,2 SCMSD027	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.emplastru bactericid 2.mărime: 2.5 X 7.2 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. emplastru bactericid 2. mărime: 2.5 X 7.2	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	49	Garou hemostatic cu fixator	Garou hemostatic cu fixator	Channelmed Tourniquet (SCMDSN1082)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipotalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă;*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex 5.Garoul medical este hipotalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	50	Halat chirurgical steril L	Halat chirurgical steril L	Disposable Sterile Standard Surgical Gown, L, (101-502-03)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	1.mărimea: L 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.inchidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.mărimea: L 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului 50-80cm H2O. 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.inchidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 132 cm	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 și ISO 9001
33100 000-1	51	Halat chirurgical steril M	Halat chirurgical steril M	Disposable Sterile Standard Surgical Gown, M, (101-502-02)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	1.mărimea: M 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.inchidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.mărimea: M 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.inchidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 125 cm	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 și ISO 9001
33100 000-1	52	Halat chirurgical steril ranforsat L	Halat chirurgical steril ranforsat L	DisposableSterile Reinforced Surgical Gown (101-501-03)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	Halat chirurgical steril ranforsat L 1.mărimea: L 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.inchidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Halat chirurgical ranforsat mărimea: L 2.Material nețesut 3.straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 4.cu manșete elastice, tricotate 5.steril 6.ambalat individual 7.ajustare la nivelul gâtului 8.inchidere suprapusă la spate prin Legături 9. Lungime 132 cm 10. corespunde standardului EN 13795	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 și ISO 9001

33100 000-1	53	Halat chirurgical steril ranforsat M	Halat chirurgical steril ranforsat M	DisposableSterile Reinforced Surgical Gown (101-501-02)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	Halat chirurgical steril ranforsat M 1.mărimea: M 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 125 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenţiei Medicamentului şi Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate şi etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1..Halat chirurgical ranforsat mărimea: M 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 125 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	54	Halat chirurgical steril ranforsat S	Halat chirurgical steril ranforsat S	DisposableSterile Reinforced Surgical Gown (101-501-01)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	Halat chirurgical steril ranforsat S 1.mărimea: S 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 117 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenţiei Medicamentului şi Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate şi etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. .Halat chirurgical ranforsat mărimea: S 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 117 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	55	Halat chirurgical steril ranforsat XL	Halat chirurgical steril ranforsat XL	DisposableSterile Reinforced Surgical Gown (101-501-04)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	Halat chirurgical steril ranforsat XL 1.mărimea: XL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 140 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenţiei Medicamentului şi Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate şi etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. Halat chirurgical ranforsat mărimea: XL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 140 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	56	Halat chirurgical steril ranforsat XXL	Halat chirurgical steril ranforsat XXL	DisposableSterile Reinforced Surgical Gown (101-501-05)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	Halat chirurgical steril ranforsat XXL 1.mărimea: L 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 150 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenţiei Medicamentului şi Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate şi etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1..Halat chirurgical ranforsat mărimea: XXL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 150 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001

33100 000-1	57	Halat chirurgical steril S	Halat chirurgical steril S	Disposable Sterile Standard Surgical Gown, S, (101-502-01)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	1.mărimea: S 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 117 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţionala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.mărimea: S 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 117 cm	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	58	Halat chirurgical steril XL	Halat chirurgical steril XL	Disposable Sterile Standard Surgical Gown, XL, (101-502-04)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	1.mărimea: XL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 140 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţionala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.mărimea: XL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 140 cm	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	59	Halat chirurgical steril XXL	Halat chirurgical steril XXL	Disposable Sterile Standard Surgical Gown, XXL, (101-502-05)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	1.mărimea: L 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puţin de 150 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţionala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.mărimea: XXL 2.Material neţesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981 3.cu manşete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime 150 cm	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	60	Halate de unica folosinta cu legaturi	Halate de unica folosinta cu legaturi	Disposable Gown (YFS-15)	Turcia	YFS Gida Temizlik Ambalaj Medikal Tic. Ltd. Sti.	Halat medical de uz unic, material neţesut, densitatea min 35g/m.p. Lungimea min 140cm, cu fixare spate prin legături în două nivele, fixare ajustată la gât, manşetă pentru fixare la mâneci. Mărimi disponibile (S,M,L,XL,XXL, XXXL), Certificat CE/ Declaraţie de conformitate a produsului finit. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificaţiilor tehnice pentru produsul oferit semnat electronic * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţionala)	1. Halat medical de uz unic 2. material neţesut 3.densitatea min 35g/m.p. 4.Lungimea min 140cm 5. cu fixare spate prin legături în două nivele 6. fixare ajustată la gât 7. manşetă pentru fixare la mâneci 8. Mărimi disponibile (S M L XL XXL XXXL)	a) Declaraţie de conformitate CE b) ISO 13485 şi ISO 9001
33100 000-1	62	Masca chirurgicala avansata	Masca chirurgicala avansata	Medispo-Face Mask (966-TO-AF)	Republica Populară Chineza	Guilin HBM Sanitary Protections, Inc.	1.material: SMS 3 straturi. 3.cusută cu ultrasunet pentru fixare 4.fără latex 5.fără fibre din sticlă, 6.cu benzi de legare 7.bandă pentru fixare la nas 8. 3 pliuri 4.cu bandă anti-aburire *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaraţia de conformitate CE şi/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependenţă de tipul produsului) * Toate specificaţiile sus-menţionate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulate internaţionala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.material: SMS 3 straturi. 2.cusută cu ultrasunet pentru fixare 3.fără latex 4.fără fibre din sticlă 5.cu benzi de legare 6.bandă pentru fixare la nas 7.3 pliuri 8.cu bandă anti-aburire	1. Declaraţia de conformitate CE 2. ISO 13485

33100 000-1	63	Masca de examinare simpla	Masca de examinare simpla	DR. Filtrex	Republica Moldova	FILTRANIUM SRL	1.material: polipropilenă - nețesut, 3 straturi, 3 pliuri 2.fixare:cu elastic 3.culoare: alb, albastru sau verde 4. fixator pentru nas *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.material: polipropilenă - nețesut, 3 straturi, 3 pliuri 2.fixare:cu elastic 3.culoare: albastru; 4. fixator pentru nas	1. Extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale
33100 000-1	76	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune inalta)	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune inalta)	Low pressure Extension Line (13187)	India	Poly Medicure Limited	"1.Steril, apirogen, ne-toxic 2.Lungimea 150cm 3.Material: PVC, transparent, presiune 4-7 bari 4. Unica folosinta 5.Ambalaj individual 6.Conectare Luer-Lock 7.Tremen de valabilitate - 3 ani de la livrare. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Steril, apirogen, ne-toxic 2.Lungimea 150cm 3.Material: PVC, transparent, presiune 4,5 bari 4.Unica folosinta 5.Ambalaj individual 6.Conectare Luer-Lock 7.Tremen de valabilitate - minim 3 ani la livrare	1. Declarația de conformitate CE 2. Certificat de conformitate CE 3. ISO 13485
33100 000-1	77	Pungi pentru colectarea urinei 2 litri	Pungi pentru colectarea urinei 2 litri	Channelmed Urine Bags (SCMDU8300)	Republica Populară Chineza	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.volum: 2 litri 2.steril 3.Cu valvă de evacuare 4.material: PVC, transparent 5. gradate (g) 6.Cu tub conector (posibilitatea de a fi conectat la sonda urinară) 7.Ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.volum: 2 litri 2.steril 3.Cu valvă de evacuare 4.material: PVC, transparent 5. gradate (g) 6.Cu tub conector (posibilitatea de a fi conectat la sonda urinară) 7.Ambalaj individual	1. Certificat de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	82	Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durata lunga), steril	Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durata lunga), steril	Disposable Sterile Long Lasting Pack (401-003-S)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	"Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp in forma de U. 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de pozitionare - pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioara. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc 2.Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc 3. Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc 4. Camp in forma de U. 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de pozitionare - pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 5. Camp parte superioara. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 6. Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichine de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485

33100 000-1	83	Set chirurgical standard steril	Set chirurgical standard steril	Disposable Sterile Standard Pack (101-001-S)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	"Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînfortată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînfortare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție - sa nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioară. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă - pe toată suprafața de incizie; rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 • Material SMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistența lichide > 50 cm H2O/cm2 Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistența la penetrare lichide de min 150 cm de H2O/cm2 • Material SMMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistența lichide min. 150 cm H2O/cm2 Banda de poziționare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la comandă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînfortată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînfortare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție - sa nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioară. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă - pe toată suprafața de incizie; rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 • Material SMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistența lichide > 50 cm H2O/cm2 Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistența la penetrare lichide de min 150 cm de H2O/cm2 • Material SMMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistența lichide min. 150 cm H2O/cm2 Banda de poziționare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485
33100 000-1	87	Set pentru cezariana	Set pentru cezariana	Disposable Sterile Cesarean Section Pack (601-002-S)	Turcia	3 Teks Tekstil Gida ITH.IHR.SAN.VE TIC.LTD.ŞTI	I. 1. cearșaf pentru masa de instrumente 2. material: SMMS 3. mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. II. 1.cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector 2.mărime: ~ 200 x 300 cm - 1 buc. III. 1.cearșaf pentru nou-nascut 2.mărime: ~ 75 x 90 cm. 1 buc. IV.1. clamă ombilicală - 1 buc. V.1.halat chirurgical (material SMS) ranforsat 2. mărime: L (universală) - 2buc. VI.1.1. prosop pentru mâini 2.mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. VII.1. cearșaf 2.mărime: 100 x 100 cm - 1 buc.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	I. 1.cearșaf pentru masa de instrumente 2. material: SMMS 3. mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. II. 1.cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector 2.mărime: ~ 200 x 300 cm - 1 buc. III. 1.cearșaf pentru nou-nascut 2.mărime: ~ 75 x 90 cm. 1 buc. IV.1. clamă ombilicală - 1 buc. V.1.halat chirurgical (material SMS) ranforsat 2. mărime: L (universală) - 2buc. VI.1.1. prosop pentru mâini 2.mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. VII.1. cearșaf 2.mărime: 100 x 100 cm - 1 buc.	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485
33100 000-1	108	Spatule din lemn (apasatoare de limba),sterile	Spatule din lemn (apasatoare de limba),sterile	Sterile wooden tongue depressor (SCMNWP062)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.material: lemn, margini și suprafețe fin slefuite 2.dimensiuni: 150 x 18 x 1.6 - 2 mm 3.ambalate individual a câte 100 buc 4.Steril. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Material: lemn, margini și suprafețe fin slefuite 2.Dimensiuni: 150 x 18 x 1.6 3.ambalate individual a câte 100 buc 4.Steril.	a) Certificat de conformitate CE b) ISO 13485
33100 000-1	109	Specula ginecologica tip CUSCO L	Specula ginecologica tip CUSCO L	Channelmed vaginal Speculum SCMVS003	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.oglinză vaginală tip Cusco 2. mărime: L 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4.steril 5.ambalate individual 6.Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Oglinză vaginală tip Cusco 2.Mărime: L 3.Material: plastic, transparent 3.Depărtător tip „șurub” 4.Steril 5.Ambalate individual 6.Non-toxice, hipoalergice, apirogene	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485

33100 000-1	110	Specula ginecologica tip CUSCO M	Specula ginecologica tip CUSCO M	Channelmed vaginal Speculum (SCMVS002)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: M 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4. steril 5. ambalate individual, 6. Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: M 3. material: plastic, transparent 4. Depărtător tip „șurub” 5. steril 6. ambalate individual, 7. Non-toxice, hipoalergice, apirogene	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	111	Specula ginecologica tip CUSCO S	Specula ginecologica tip CUSCO S	Channelmed vaginal Speculum (SCMVS001)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1.oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: S 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4. steril 5. ambalate individual 6. Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: S 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4. steril 5. ambalate individual 6. Non-toxice, hipoalergice, apirogene	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	112	Tampoane impregnate cu alcool (large size)	Tampoane impregnate cu alcool (large size)	Alcohol Swab 60mmx60mm (SCMDSN1076)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1. dimensiuni: 60 x 60 mm (±5 mm) 2. alcool izopropilic 70% 3. material netesut 4. ambalat individual 6. în set a cîte min. 100 buc. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. dimensiuni: 60 x 60 mm 2. alcool izopropilic 70% 3. material netesut 4. ambalat individual 5. set 100 buc.	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485
33100 000-1	113	Tampoane impregnate cu alcool (standard size)	Tampoane impregnate cu alcool (standard size)	Alcohol Swab 30mmx65mm (SCMDSN1075)	Republica Populară Chineză	Shanghai Channelmed Import and Export Co.,Ltd	1. dimensiuni: 65 x 35 mm (±5 mm) 2. alcool izopropilic 70% 3. material netesut 4. ambalat individual 6. în set a cîte min. 100 buc. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnate electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1. dimensiuni: 65 x 30 mm 2. alcool izopropilic 70% 3. material netesut 4. ambalat individual 5. set 100 buc.	1. Declarația de conformitate CE 2. ISO 13485

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

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