

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1633962137966 (21045068)

Data: „23,10,2021

Alternativa nr.:

Denumirea licitației: Mănuși și dezinfectanți

Lot: _____

Pagina: __din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	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	
18424 300-0	1	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărime L.	23,07000,	Turcia/Malaysia	Beybi/TopGlove	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hîrtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex cu pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hîrtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a	Ce, ISO. Declarație de conformitate. Livrat catre CEC pe Contractul Nr. 60-APr/2020 din 02.10.2020

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Diana Tutunaru În calitate de: jurist

Ofertantul: IM NATUSANA SRL Adresa: or. Codru, str. M. Eminescu 31