

Specificații tehnice (anexa 22)

[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 procedurii de achiziție: LP 21514334 / ocds-b3wdp1-MD-1764148038623, din 19/12/2025		Data: 19/12/2025	Alternative: nu sunt
Obiectul achiziției: Achiziționarea centralizată a Consumabilelor Medicale 2 conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2026		Lot: 29; 100; 101; 102; 103; 104; 142; 208; 209; 210; 211; 212; 277; 278; 279; 280; 281; 282.	Pagina: 1 din _

Codul CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelului articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință/ Număr de înregistrare AMDM
1		2		3	4	5	6	7	8
33100000-1	29	Canulă traheostomică spiralat-armat (002770)	Canulă traheostomică spiralat-armat (002770)	200815	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Canulă cu conector 15mm (±1mm), spirala-armată, cu manșetă de presiune joasă. Obturator perforat și fixator mobil și curea de gât larg	Canulă cu conector 15mm (±1mm), spirala-armată, cu manșetă de presiune joasă. Obturator perforat și fixator mobil și curea de gât larg	DM000843048
33100000-1	100	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 6.5 (consumabil nr. 1173) (001535)	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 6.5 (consumabil nr. 1173) (001535)	ENCORE® Latex Ortho, REF: 330106065	Belgia	Ansell Healthcare Europe N.V.	N 6.5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 285mm (±5mm);	N 6.5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N (corespunde, conform fisierului "TR_EN 455_ Powder_ENCORE Latex Ortho_EN_2024.pdf, Page 5 of 6, Force at break during shelf life, Median = 28.5 Newtons, N"), grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu tehnologie de tip DERMASHIELD™ (NOTA: Tehnologia de acoperire interioară DERMASHIELD™, utilizată la mănușile chirurgicale ale producătorului ANSELL, este echivalentă cu tehnologia de acoperire interioară BIOGEL® regăsită la mănușile chirurgicale ale producătorului MÖLNLYCKE) pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 285mm (±5mm);	DM000836709
33100000-1	101	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 7.0 (consumabil nr. 1174) (001536)	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 7.0 (consumabil nr. 1174) (001536)	ENCORE® Latex Ortho, REF: 330106070	Belgia	Ansell Healthcare Europe N.V.	N 7,0. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 285mm (±5mm);	N 7,0. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N (corespunde, conform fisierului "TR_EN 455_ Powder_ENCORE Latex Ortho_EN_2024.pdf, Page 5 of 6, Force at break during shelf life, Median = 28.5 Newtons, N"), grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu tehnologie de tip DERMASHIELD™ (NOTA: Tehnologia de acoperire interioară DERMASHIELD™, utilizată la mănușile chirurgicale ale producătorului ANSELL, este echivalentă cu tehnologia de acoperire interioară BIOGEL® regăsită la mănușile chirurgicale ale producătorului MÖLNLYCKE) pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 285mm (±5mm);	DM000836710
33100000-1	102	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 7.5 (consumabil nr. 1175) (001537)	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 7.5 (consumabil nr. 1175) (001537)	ENCORE® Latex Ortho, REF: 330106075	Belgia	Ansell Healthcare Europe N.V.	N 7,5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 295mm (±5mm);	N 7,5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N (corespunde, conform fisierului "TR_EN 455_ Powder_ENCORE Latex Ortho_EN_2024.pdf, Page 5 of 6, Force at break during shelf life, Median = 28.5 Newtons, N"), grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu tehnologie de tip DERMASHIELD™ (NOTA: Tehnologia de acoperire interioară DERMASHIELD™, utilizată la mănușile chirurgicale ale producătorului ANSELL, este echivalentă cu tehnologia de acoperire interioară BIOGEL® regăsită la mănușile chirurgicale ale producătorului MÖLNLYCKE) pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 295mm (±5mm);	DM000836712

Codul CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelului articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință/ Număr de înregistrare AMDM
33100000-1	103	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 8.0 (consumabil nr. 1176) (001538)	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 8.0 (consumabil nr. 1176) (001538)	ENCORE® Latex Ortho, REF: 330106080	Belgia	Ansell Healthcare Europe N.V.	N 8,0. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 300mm (±5mm);	N 8,0. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N (corespunde, conform fisierului "TR_EN 455_ Powder_ENCORE Latex Ortho_EN_2024.pdf, Page 5 of 6, Force at break during shelf life, Median = 28.5 Newtons, N"), grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea 300mm (±5mm);	DM000836714
33100000-1	104	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 8.5 (consumabil nr. 1177) (001539)	Mănuși chirurgicale sterile cu BIOGEL 8.5 (consumabil nr. 1177) (001539)	ENCORE® Latex Ortho, REF: 330106085	Belgia	Ansell Healthcare Europe N.V.	N 8,5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea min 305mm (±5)mm.	N 8,5. Mănuși sterile, nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 50mg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N (corespunde, conform fisierului "TR_EN 455_ Powder_ENCORE Latex Ortho_EN_2024.pdf, Page 5 of 6, Force at break during shelf life, Median = 28.5 Newtons, N"), grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27mm; acoperit pe interior cu tehnologie de tip DERMASHIELD™ (NOTA: Tehnologia de acoperire interioară DERMASHIELD™, utilizată la mănușile chirurgicale ale producătorului ANSELL, este echivalentă cu tehnologia de acoperire interioară BIOGEL® regăsită la mănușile chirurgicale ale producătorului MÖLNLYCKE) pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). Lungimea min 305mm (±5)mm.	DM000836730
33100000-1	142	Pungi pentru colectarea sângelui dublu (003208)	Pungi pentru colectarea sângelui dublu (003208)	ODC-450SS	China	JIAXING TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD.	Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea sângelui – volum de 450 ml (±10ml) asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml (±10ml); Containerele vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stănate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y care va conține ; Tubulatura de prelevare a sângelui de donator cu 10 segmente aliorii și cod numeric de identificare a acestora ; Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă. f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. Ambalat individual.	Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea sângelui – volum de 450 ml (±10ml) asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml (±10ml); Containerele vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stănate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml; Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y care va conține ; Tubulatura de prelevare a sângelui de donator cu 10 segmente aliorii și cod numeric de identificare a acestora ; Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă. f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. Ambalat individual.	DM000754047

Codul CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelului articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință/ Număr de înregistrare AMDM
33100000-1	208	Set traheostomic (canulă traheală fenestrată + valvă) N 7.5 (003437)	Set traheostomic (canulă traheală fenestrată + valvă) N 7.5 (003437)	102034 102035	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Set traheostomic (canulă traheală fenestrată + valvă) N 7.5. Canulă traheală fenestrată cu robinet și valvă de vorbire tip B din polimer de uz medical siliconat transparent, termorezistent,. Ambalajul și eticheta 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.	Set traheostomic (canulă traheală fenestrată + valvă) N 7.0-8.0. Canulă traheală fenestrată și valvă de vorbire, din polimer de uz medical siliconat transparent, termorezistent,. Ambalajul și eticheta 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.	DM000842746 DM000842747
33100000-1	209	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7 (003439)	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7 (003439)	102054	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent. Ambalajul și eticheta 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.	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, din polimer de uz medical, siliconat, transparent. Ambalajul și eticheta 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. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	DM000842756
33100000-1	210	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7.5 (003440)	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7.5 (003440)	102054 102055	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7.5. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent. Ambalajul și eticheta 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.	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 7.0-8.0. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, din polimer de uz medical, siliconat, transparent. Ambalajul și eticheta 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. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	DM000842756 DM000842757
33100000-1	211	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0 (003441)	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0 (003441)	102055	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent. Ambalajul și eticheta 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.	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, din polimer de uz medical, siliconat, transparent. Ambalajul și eticheta 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. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	DM000842757
33100000-1	212	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.5 (003442)	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.5 (003442)	102055 102056	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.5. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu linie X-ray și linie din polimer de uz medical siliconat transparent. Ambalajul și eticheta 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.	Set traheostomic (Canulă traheostomică balonaș + linie de aspirație) N 8.0-9.0. Canulă traheală din polimer de uz medical siliconat, termorezistent, cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, din polimer de uz medical, siliconat, transparent. Ambalajul și eticheta 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. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	DM000842757 DM000842758
33100000-1	277	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 10 (003678)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 10 (003678)	103027	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 10 material polivinililclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 10, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare
33100000-1	278	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 7.5 (003679)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 7.5 (003679)	103024 103025	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 7.5 material polivinililclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 7.5, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare
33100000-1	279	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 8.0 (003680)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 8.0 (003680)	103025	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 8.0 material polivinililclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 8.0, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare

Codul CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelului articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință/ Număr de înregistrare AMDM
33100000-1	280	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 8.5 (003681)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 8.5 (003681)	103025 103026	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 8.5 material polivinilclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 8.5, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare
33100000-1	281	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 9 (003682)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 9 (003682)	103026	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 9.0 material polivinilclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 9.5, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare
33100000-1	282	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 9.5 (003683)	Tub pentru traheostomie bilumen tip Shiley 9.5 (003683)	103026 103027	Germania	Primed® Halberstadt Medizintechnik GmbH	Tub pentru traheostomie cu balon și cu canulă internă (tip Shiley) 9.5 material polivinilclorid, termoplastice, linie radioopacă.	Tub pentru traheostomie (tip Shiley) cu balon și cu canulă internă fabricată din material radioopac pentru controlul poziției, marimea 9.5, material poliuretan (superior), termoplastice. (NOTA: Utilizarea unei canule interioare din material radioopac garantează o vizibilitate superioară sub raze X în timpul poziționării și verificării, față de varianta cu o simplă linie radioopacă.)	ISO, CE La etapa de înregistrare

Semnat:_____Numele, prenumele: Petru Bolea În calitate de: Șef Departament Comercial

Ofertantul: S.C. Imunotchnomed S.R.L. Adresa: Str. Gheorghe Asachi 42, MD-2028, Chisinau, Moldova