

Specificații tehnice

[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-1658754515985 | Data: „11” septembrie 2022 | Alternativa nr.: __ |
| Denumirea licitației: | Achiziționarea centralizată a consumabilelor de laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023 | | Pagina: __ din __ |

| Cod CPV | Nr. Lot | Denumire Lot | Denumirea poziției | Modelul articolului | Țara de origine | Producătorul | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant | Standarde de referință |
|----------------|---------|---|---|--|-----------------|--|--|---|---|
| 1 | 2 | | | 3 | | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 33100 000-1 | 22 | Container (colector) mase fecale | Container (colector) mase fecale | <i>Container nesteril pentru mase fecale cu lopatică 30ml</i> (Codul produsului: 25134) | Italia | F.L.MEDICAL s.r.l. Unipersonale | 1.volum: 30ml 2.cu lopățică 3.cu etichetă pentru marcare 4.capac filetat 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 semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intenționată). | 1.volum: 30ml 2.cu lopățică 3.cu etichetă pentru marcare 4.capac filetat 5. ambalaj: N700 | Declarație de Conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 25 | Container pentru urina (nesteril) 150ml | Container pentru urina (nesteril) 150ml | <i>Container nesteril pentru urina 150ml</i> (Codul produsului: 8870000003) | Turcia | FIRAT PLASTIK KAUCUK SAN. VE TIC. A.S. | 1.Volum Total: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 100-120 ml 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 semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intenționată). | 1.Volum Total: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 100ml 5. Ambalaj N750 | Declarație de Conformitate CE; ISO 13485 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|--|--|---|--------|--|---|--|--|
| 33100 000-1 | 26 | Container pentru urină (nesteril) 200 ml | Container pentru urină (nesteril) 200 ml | <i>Container nesteril pentru urina 200ml</i> (Codul produsului: 2220) | Italia | APTACA SPA | 1.Volum Total : 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 4.Volum Gradat (marcat) până la 150-170 ml Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1.Volum Total : 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 4.Volum Gradat (marcat) până la 175 ml 5. Ambalaj N600 | Extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale (DM000035630); Declaratia de conformitate CE; ISO 13485; ISO 9001 |
| 33100 000-1 | 27 | Container pentru urină (nesteril) 250 ml | Container pentru urină (nesteril) 250 ml | <i>Container nesteril pentru urina 250ml</i> (Codul produsului: 8870000076) | Turcia | FIRAT PLASTIK KAUCUK SAN. VE TIC. A.S. | 1.Volum TOTAL : 250 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 200-220 ml Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1.Volum TOTAL : 300 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 250 ml 5. Ambalaj N250 | Certificat de Conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 28 | Container pentru urină (steril) 150 ml | Container pentru urină (steril) 150 ml | <i>Container steril pentru urina 150ml</i> (Codul produsului: 8870000004) | Turcia | FIRAT PLASTIK KAUCUK SAN. VE TIC. A.S. | 1.Volum TOTAL: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.steril, ambalat individual 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 100-120 ml Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1.Volum TOTAL: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.steril, ambalat individual 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 100 ml 6. Ambalaj N1 | Certificat de Conformitate CE; ISO 13485 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|---|--|---|--------|--------------|---|--|--|
| 33100 000-1 | 29 | Container pentru urina (steril) 200 ml | Container pentru urina (steril) 200 ml | <i>Container steril pentru urina 200ml</i> (Codul produsului: 2220/SG) | Italia | APTACA SPA | 1.Volum Total: 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.steril, ambalat individual 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 150-170 ml Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 1.Volum Total: 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.steril, ambalat individual 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 175 ml 6. Ambalaj N1 | Extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale (DM000036211); Declaratia de conformitate CE; ISO 13485; ISO 9001 |
| 33100 000-1 | 38 | Eprubetă cu granule, volum singe 8-10 ml, cu capac, cu eticheta | Eprubetă cu granule, volum singe 8-10 ml, cu capac, cu eticheta | <i>Eprubetă cu granule, volum singe 8-10 ml, cu capac, cu eticheta</i> (Codul produsului: BSTA19) | Italia | BIOSIGMA SpA | 1. eprubetă cu granule 2.volum: 8-10 ml 3. cu etichetă; Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 1. eprubetă cu granule 2.volum: 10 ml 3. cu etichetă; 4. Ambalaj N50 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 41 | Eprubetă din plastic conice, fara capac, 10 ml | Eprubetă din plastic conice, fara capac, 10 ml | <i>Eprubetă din plastic conice, fara capac, 10 ml</i> (Codul produsului: BSP074) | Italia | BIOSIGMA SpA | 1.eprubetă din plastic conice 2. fără capac 3.volum 10 ml Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 1.eprubetă din plastic conice 2. fără capac 3.volum 10 ml 4. Ambalaj N2000 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|---|---|--|---------|--|--|--|---|
| 33100 000-1 | 42 | Eprubetă din plastic cu gel pentru separare serului - 5ml cu eticheta | Eprubetă din plastic cu gel pentru separare serului - 5ml cu eticheta | <i>Eprubetă din plastic cu gel pentru separare serului - 5ml cu eticheta</i> (Codul produsului: RJ1905205-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | 1.epubetă din plastic cu gel pentru prepararea serului 2.volum: 5 ml 3. cu etichetă Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională) | 1.epubetă din plastic cu gel pentru prepararea serului 2.volum: 5 ml 3. cu etichetă 4. Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 44 | Eprubetă Eppendorf 1,5 ml | Eprubetă Eppendorf 1,5 ml | <i>Eprubetă Eppendorf 1,5 ml</i> (Codul produsului: 8870000023) | Turcia | FIRAT PLASTIK KAUCUK SAN. VE TIC. A.S. | 1.eprubetă Eppendorf 2.volum: 1,5 ml 3.cu clapeta capacului elastică și urchiușă mare 4.cu etichetă Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1.eprubetă Eppendorf 2.volum: 1,5 ml 3.cu clapeta capacului elastică și urchiușă mare 4.cu etichetă 5. Ambalaj N1000 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 46 | Eprubetă K3 EDTA, volum singe 2-3 ml, cu capac, cu eticheta | Eprubetă K3 EDTA, volum singe 2-3 ml, cu capac, cu eticheta | <i>Eprubetă K3 EDTA, volum singe 2,5 ml, cu capac, cu eticheta</i> (Codul produsului: BCS-202) | Lebanon | Plastilab S.A.R.L. | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum singe 2-3 ml 3. cu capac 4. cu etichetă Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum singe 2,5 ml 3. cu capac 4. cu etichetă 5.Ambalaj N50 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 ISO 9001 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|---|---|--|--------|--|--|--|---|
| 33100 000-1 | 47 | Eprubetă K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, cu capac, cu etichetă | Eprubetă K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, cu capac, cu etichetă | <i>Eprubetă K3 EDTA, volum sînge 4 ml, cu capac, cu etichetă</i> (Codul produsului: 32116) | Italia | F.L.MEDICAL s.r.l. | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum sînge 4-5 ml 3. cu capac 4. cu etichetă Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum sînge 4 ml 3. cu capac 4. cu etichetă 5. Ambalaj N50 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 48 | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,8% (2-3 ml) | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,8% (2-3 ml) | <i>Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,8% (2,5 ml)</i> Codul produsului: 22213) | Italia | F.L.MEDICAL s.r.l. | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,8% (2-3 ml de sânge) Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,8% (2,25 ml de sânge) Ambalaj N50 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 49 | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.25ML) (Mini-Eprubeta) | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.25ML) (Mini-Eprubeta) | <i>Eprubetă cu capilar pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.25ml)</i> (Codul produsului: RJ190350-25M) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | Eprubeta cu capilar pentru colectarea sangelui periferic cu K3EDTA cu capac (0,25 ml) pentru investigații hematologice Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Eprubeta cu capilar pentru colectarea sangelui periferic cu K3EDTA cu capac (0,25 ml) pentru investigații hematologice Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|---|---|--|-------|--|---|---|---|
| 33100 000-1 | 50 | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.5ML) | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.5ML) | <i>Eprubetă cu capilar pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.5ml)</i> (Codul produsului: RJ190350-50M) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | Eprubeta cu capilar pentru colectarea sangelui periferic cu K3EDTA cu capac (0,5 ml) pentru investigații hematologice Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Eprubeta cu capilar pentru colectarea sangelui periferic cu K3EDTA cu capac (0,5 ml) pentru investigații hematologice Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 52 | Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta | Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta | <i>Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4ml, cu eticheta</i> (Codul produsului: RJ1805104-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 4-5 ml 3.cu etichetă; 4.material PET Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 4ml 3.cu etichetă; 4.material PET 5.Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 53 | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6-8 ml, cu eticheta | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6-8 ml, cu eticheta | <i>Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6 ml, cu eticheta</i> (Codul produsului: RJ1805206-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 6-8 ml 3.cu etichetă; Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 6 ml 3.cu etichetă; 4. Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|----|--|--|---|---------|--|---|---|---|
| 33100 000-1 | 54 | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 8-10 ml, cu eticheta | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 8-10 ml, cu eticheta | <i>Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 8ml, cu eticheta</i> (Codul produsului: RJ1805308-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 8-10 ml 3.cu etichetă; Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 8ml 3.cu etichetă; 4. Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 58 | Eprubete-vacuum cu K3EDTA, volum de singe 10ml | Eprubete-vacuum cu K3EDTA, volum de singe 10ml | <i>Eprubete-vacuum cu K3EDTA, volum de singe 10ml</i> (Codul produsului: RJ1803310-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | 1. material: PET Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. material: PET 2. Ambalaj N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 67 | Lancete 1,2 mm (scarificatoare) pentru copii | Lancete 1,2 mm (scarificatoare) pentru copii | <i>Safe Digitest Scarificatoare 30Gx1.2mm</i> (Codul produsului: 02047100000300) | Polonia | HTL-Strefa S.A. | 1. ambalat individual 2. steril 3. pentru copii (recoltare din deget). Penetrarea 1,2 mm 4. cu mecanism de protecție. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. ambalat individual 2. steril 3. pentru copii (recoltare din deget). Penetrarea 1,2 mm 4. cu mecanism de protecție. 5. Ambalaj N100 | Extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale (DM000337123) |

| | | | | | | | | | |
|----------------|-----|--------------------------------------|--------------------------------------|---|-------|--|---|---|---|
| 33100 000-1 | 83 | Pipetă sterilă | Pipetă sterilă | Pipeta Serologica sterila 1ml (Codul produsului: B- SPT01) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | 1. ambalat individual 1 ml 1:1/100. Pipeta serologica sterila, din plastic non pirogenic ambalat individual, 1 ml. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1. ambalat individual 1 ml 1:1/100. 2. Pipeta serologica sterila, din plastic non pirogenic ambalat individual, 1 ml. 3. Ambalaj: N50 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |
| 33100 000-1 | 100 | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml) | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml) | <i>Vacutainer, K3 EDTA (2ml)</i> (Codul produsului: RJ1803102-0P) | China | Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd. | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml), PET Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml), PET Ambalaj: N100 | Declaratia de conformitate CE; ISO 13485 |
| 33100 000-1 | 103 | Vârfuri 0-5000 mkl | Vârfuri 0-5000 mkl | <i>Vârfuri 5000 mkl</i> (Codul produsului: B- XT5000DK-1) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | 1.volum: 0 - 5000 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată) | 1.volum: 0 - 5000 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 3. Ambalaj: 200 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|-----|---|---|--|-------|--------------------------------------|---|--|---|
| 33100 000-1 | 110 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze Pyrogen free ,0,5-10mkl (lungimea 4 - 5 cm) | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze Pyrogen free ,0,5-10mkl (lungimea 4 - 5 cm) | <i>Varfuri universale cu filtru in stative, sterile 10mkl (lungimea 4.5 cm)</i> (Codul produsului: B-XT10C-4) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze Pyrogen free ,0,5-10mkl (lungimea 4 - 5 cm) 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 0.5 - 10 mkl 5.lungime: 4.5 cm 6.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze Pyrogen free, 10mkl (lungimea 4,5 cm) 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 0.5 - 10 mkl 5.lungime: 4.5 cm 6.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 7. Ambalaj: N96 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |
| 33100 000-1 | 111 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 200 mkl | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 200 mkl | <i>Varfuri universale cu filtru in stative, sterile 200 mkl</i> (Codul produsului: B-XT200-4) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 200 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 200 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 200 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 200 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 6. Ambalaj: N96 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |
| 33100 000-1 | 112 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 300 mkl | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 300 mkl | <i>Varfuri universale cu filtru in stative, sterile 300 mkl</i> (Codul produsului: B-XT300-4) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 300 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 300 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 300 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 300 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 6. Ambalaj: N96 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |

| | | | | | | | | | |
|----------------|-----|---|---|---|-------|--------------------------------------|--|--|---|
| 33100 000-1 | 113 | Vărfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 1000 mkl | Vărfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 1000 mkl | <i>Varfuri universale cu filtru in stative, sterile 1000 mkl</i> (Codul produsului: B-XT1000X-4) | China | Changde BKMAM Biotechnology Co. Ltd. | Vărfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 1000 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 1000 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | Vărfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 1000 mkl 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 1000 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 6. Ambalaj: N96 | Declaratia de conformitate CE; ISO 9001 |
|----------------|-----|---|---|---|-------|--------------------------------------|--|--|---|

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

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