

			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-1658727450495					Data: 22 septembrie 2022	Alternativa nr.: N/A
Denumirea licitației:			Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023					Pagina: _1_ 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	1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Fașă de tifon	China	Anji Hongde Medical Products Co., Ltd.	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE irii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine./sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formulul Specificației	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2	Fașă de tifon	China	Anji Hongde Medical Products Co., Ltd.	*Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2	Fașă de tifon	China	Anji Hongde Medical Products Co., Ltd.	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunuri cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz). Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	Fașă de tifon	China	Anji Hongde Medical Products Co., Ltd.	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=panză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fașa tehnică/cataloul/descrierea produsului de către producător, produsului ce vine cm, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=panză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	5	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 12 min	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 12 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		
33100 000-1	6	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		
33100 000-1	7	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 12 min	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 12 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		
33100 000-1	8	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		
33100 000-1	9	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 12 min	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 12 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		
33100 000-1	10	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min				Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac		

33100 000-1	11	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	12	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	13	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	14	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9				Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.		
33100 000-1	17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudră, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudră, N 6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	19	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră	China	Tianchang City Anrui Medical Equipments Co., Ltd.	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9				Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a		

33100 000-1	23	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	24	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	25	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	26	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, S				Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărima S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.		
33100 000-1	27	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S				Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.		
33100 000-1	28	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fără pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fără pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare din nitril	China	Blue Sail Medical Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	29	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare din nitril	China	Blue Sail Medical Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	30	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S				Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărima S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"		

33100 000-1	31	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare din vinil	China	Blue Sail Medical Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	32	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare din vinil	China	Blue Sail Medical Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	33	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S				Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a		

33100 000-1	34	Mănuși pentru examinare,latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare,latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	35	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringă sterilă cu ac pentru insulină	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, $\geq 29 \text{ G} \times \leq \frac{1}{2}$ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confectionată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, $\geq 29 \text{ G} \times \leq \frac{1}{2}$ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confectionată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - ambalaj individual	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	36	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterilă	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ , sterilă				Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½		

33100 000-1	37	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă	Seringă sterilă cu ac	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual	CE ISO	Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	38	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterilă,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterilă,				Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½			
33100 000-1	39	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă,	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă,	Seringă sterilă cu ac	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual	CE ISO	Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,

33100 000-1	40	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila				Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1		
33100 000-1	41	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ , sterila,	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ , sterila,	Seringă sterilă cu ac	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	42	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ , sterila,	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ , sterila,				Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip		

33100 000-1	43	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ , sterilă	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ , sterilă	Seringă sterilă cu ac	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - gamitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	44	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Set pentru infuzie	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	45	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)	Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm (fără manson)				Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;		

33100 000-1	46	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Set pentru transfuzie	China	Zibo Eastmed Healthcare Products Co., Ltd.	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip; - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de transfuzie Cu ac polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip; - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic.	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	47	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon nesteril	China	Anji Hongde Medical Products Co., Ltd.	nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	CE ISO Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,
33100 000-1	48	Vată medicală nesterilă, 100g	Vată medicală nesterilă, 100g				Vată hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fășii sau mase albe, usoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte		
33100 000-1	49	Vată medicală, nesterilă, 250g	Vată medicală, nesterilă, 250g				Vată hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fășii sau mase albe, usoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte		

