

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: **14.09.2021**

Către: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**

LD nr. ocds-b3wdp1-MD-1628088765819

“M-INTER-FARMA” SA declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr.
- a) “M-INTER-FARMA” SA se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii **Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022.**
- a) Suma totală a ofertei **fără TVA** constituie **16 431 509.57** (șaisprezece milioane patru sute treizeci și una de mii cinci sute nouă lei 57 bani)
- a) Suma totală a ofertei **cu TVA** constituie **19 472 337.08** (nouăsprezece milioane patru sute șaptezeci și două de mii trei sute treizeci și șapte lei 08 bani)
- b) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;
În cazul acceptării prezentei oferte, “M-INTER-FARMA” SA se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.
- c) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**
- d) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5.**

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

L.Ș.

Nume: Palii Nina

În calitate de: Specialist achiziții publice

Ofertantul: “M-INTER-FARMA” SA

Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23

Data: 14.09.2021

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1628088765819 din 15.09.2021

Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022

Nr	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Tara de origine	Produs-cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
10	Bandaj elastic - 2 m x 8 cm	BANDAJ ELASTIC 8 cm x 4 m Denumirea comercială: elasto BAND FLEX Codul produsului: OE08400P	Polonia	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k..	1.Nesteril 2.lățime: 8 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 2 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elastan 7. elasticitate: ≥ 100% *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	1.Nesteril 2.lățime: 8 cm (stare liberă) 3.lungime: 4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și elastan 7. elasticitate: ≥ 100% *Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE: TD-45 DoC elastoBAND FLEX 2021-07-01 și Certificat de conformitate EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019.06.09 b) ISO 13485 EN EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 din 2021-05-14 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *Codul produsului OE08400P, pag. 96 conform catalogului prezentat.	CE, DC, ISO 13485
11	Bandaj elastic - 3-4 m x 10 cm	BANDAJ ELASTIC 10 cm x 4 m Denumirea comercială: elasto BAND FLEX Codul produsului: OE10400P-E	Polonia	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k..	1.Nesteril 2.lățime: 10 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 3-4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elastan 7. elasticitate: ≥ 100% *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	1.Nesteril 2.lățime: 10 cm (stare liberă) 3.lungime: 4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și elastan 7. elasticitate: ≥ 100% *Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE: TD-45 DoC elastoBAND FLEX 2021-07-01 și Certificat de conformitate EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019.06.09 b) ISO 13485 EN EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 din 2021-05-14 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *Codul produsului OE10400P-E, pag. 96 conform catalogului prezentat.	CE, DC, ISO 13485

12	Bandaj elastic - 5-6 m x 12 cm	BANDAJ ELASTIC 12 cm x 5 m Denumirea comercială: elasto BAND FLEX Codul produsului: OE12500P-E	Polonia	India	Disposafe Health and Life Care Ltd.	<p>1.Nesterii</p> <p>2.lățime: 12 cm ± 2cm (stare liberă)</p> <p>3.lungime: 5-6 m (stare liberă)</p> <p>4.cleme de fixare</p> <p>5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elastan</p> <p>7. elasticitate: ≥ 100%</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului participantului și precizia participantului va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. dimensiune: 14 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoeastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului participantului și precizia participantului va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>
27	Cater i/v periferic 14G	Denumirea comercială: Disopflon IV Cannula Codul produsului: 001.1004.14	India	Disposafe Health and Life Care Ltd.	<p>1. dimensiune: 16 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoeastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.14, imaginea anexată</p>	<p>1. dimensiune: 16 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală</p> <p>8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoeastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.14, imaginea anexată</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>	
28	Cater i/v periferic 16G	Denumirea comercială: Disopflon IV Cannula Codul produsului: 001.1004.16	India	Disposafe Health and Life Care Ltd.	<p>1. dimensiune: 18 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoeastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului participantului și precizia participantului va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical "</p>	<p>1. dimensiune: 18 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>	
29	Cater i/v periferic 18G	Denumirea comercială: Disopflon IV Cannula Codul produsului: 001.1004.18	India	Disposafe Health and Life Care Ltd.	<p>1. dimensiune: 18 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul caterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>		

30	Cateret i/v periferic 20G	India	Disposaf Health and Life Care Ltd.	<p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>India</p> <p>Denumirea comercială: Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Codul produsului: 001.1004.20</p>	<p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*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: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnat electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical. "</p> <p>1. dimensiune: 20 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabili</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul catterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală & Aripioare flexibile, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*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: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnat electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical. "</p>
31	Cateret i/v periferic 22 G	India	Disposaf Health and Life Care Ltd.	<p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>India</p> <p>Denumirea comercială: Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Codul produsului: 001.1004.22</p>	<p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila următoare</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.20, imaginea anexată</p> <p>1. dimensiune: 22 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabili</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul catterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală</p> <p>8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila următoare</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.20, imaginea anexată</p>
32	Cateret i/v periferic 24G	India	Disposaf Health and Life Care Ltd.	<p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>India</p> <p>Denumirea comercială: Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Disposaf Health and Life Care Ltd.</p> <p>Codul produsului: 001.1004.24</p>	<p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila următoare</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.18, imaginea anexată</p> <p>1. dimensiune: 20 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabili</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul catterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală</p> <p>8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila următoare</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.22, imaginea anexată</p> <p>1. dimensiune: 24 G</p> <p>2. port lateral</p> <p>3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. Material: poliuretanic, Rg contrastabili</p> <p>6. cameră transparentă</p> <p>7. Acul catterului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală</p> <p>8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire</p> <p>9. Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire</p> <p>10. Atrombogen, Termoelastic</p> <p>11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001</p> <p>b) ISO 13485 din 2021-01-09</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila următoare</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.22, imaginea anexată</p>

		<p>* In oferta se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical. "</p> <p>1. dimensiune: 26 G 2. port lateral 3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branului 4. de unică folosință 5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil 6. camera transparentă 7. Actii cateretului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9. Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11. Ambalaj individual.</p>	<p>Disposafe Health and Life Care Ltd.</p>	<p>India</p>	<p>Cateter i/v periferic 26 G</p> <p>Denumirea comercială: Dispoflon IV Cannula</p> <p>Codul produsului: 001.1004.26</p>	<p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: 001.1004.24, imaginea anexată</p> <p>1. dimensiune: 26 G 2. port lateral 3. capac colorat în conformitate cu dimensiunea branului 4. de unică folosință 5. Material: poliuretanic, Rg contrastabil 6. camera transparentă 7. Actii cateretului cu mecanism automat de protecție de împingere accidentală 8. Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9. Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastice 11. Ambalaj individual.</p> <p>*Dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat, se prezintă anexate la lot în SJA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 21-05-2021, emisa în baza Certificatului de conformitate EN_EC Certificate nr G1 1090290001 b) ISO 13485 din 2021-01-09 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila următoare * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *Codul produsului: 001.1004.26, imaginea anexată</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: 200*150 cm * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate la lot următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: ~200*150 cm * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Cearsaf Medical Nesteril</p> <p>Denumirea comercială: BROCHE®</p> <p>200 x 150 cm</p>	<p>Turcia</p>	<p>Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: 50*40 cm * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate la lot următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: 50*40 cm * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate la lot următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: ~50*40 cm * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Cearsaf medical nesteril</p> <p>Denumirea comercială: BROCHE®</p> <p>50 x 40 cm</p>	<p>Turcia</p>	<p>Cearsafuri medicale ~ 50*40cm</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: 50*40 cm * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate la lot următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: 50*40 cm * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate la lot următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>1. material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p. 2. dimensiune: ~50*40 cm * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * 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 semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Halat chirurgical steril</p> <p>STANDARD, MĂRIMEA L</p> <p>Denumirea comercială: BROCHE®</p> <p>Nr. catalog SGC003</p>	<p>Turcia</p>	<p>Halat chirurgical steril L</p>	<p>1. mărimea: L 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:198 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3. cu manșete elastice, tricoate 4. steril 5. ambalaj individual 6. ajustare la nivelul gâtului 7. închidere suprapusă la spate prin L-egături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul și corespondând standardului EN 13795- vezi DC * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51233H</p>	<p>1. mărimea: M 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:198 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3. cu manșete elastice, tricoate 4. steril 5. ambalaj individual 6. ajustare la nivelul gâtului</p>	<p>1. mărimea: L 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:198 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3. cu manșete elastice, tricoate 4. steril 5. ambalaj individual 6. ajustare la nivelul gâtului</p>	<p>Halat chirurgical steril M</p>	<p>51</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, AMED DM000 003115</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, AMED DM000 003115</p>
--	--	---	--	--------------	--	--	--	--	--	---------------	---	--	--	--	--	---------------	--------------------------------------	--	--	--	---	---------------	-----------------------------------	--	---	---	-----------------------------------	-----------	--------------------------	--------------------------	---	---

				<p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic * a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51235FH</p>		<p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul corespunde standardului EN 13795-vezi DC. * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic * a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51235FH</p>		<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED DM000 004840</p>
53	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M</p>	Turcia	<p>NURTEKS TEKSTİL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M 1. mărimea: M 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3 cu manșete elastice, tricotate 4.steri 5 ambalat individual 6 ajustare la nivelul gâtului 7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul corespunde standardului EN 13795-vezi "Surgical gown reinforced EN" * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51235FH</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M 1. mărimea: M 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3 cu manșete elastice, tricotate 4.steri 5 ambalat individual 6 ajustare la nivelul gâtului 7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 125 cm 9. Halatul corespunde standardului EN 13795-vezi "Surgical gown reinforced EN" * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51235FH</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED DM000 004836</p>		
55	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL</p>	Turcia	<p>NURTEKS TEKSTİL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL.1. mărimea: XL. 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3 cu manșete elastice, tricotate 4.steri 5 ambalat individual 6 ajustare la nivelul gâtului 7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 140 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Moștre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta înscrispa pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participanților. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL.1. mărimea: XL. 2. Material nețesut 3 straturi SMS rezistența la penetrare de lichide în limita 50-80 cm HZO conform testului EN 20811:1981 (metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3 cu manșete elastice, tricotate 4.steri 5 ambalat individual 6 ajustare la nivelul gâtului 7. închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 140 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. * Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnate electronic * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Moștre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta înscrispa pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participanților. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED DM000 004836</p>		
57	<p>Halat chirurgical steril S</p>	Turcia	<p>NURTEKS TEKSTİL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA S Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog RGC004</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA S Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog RGC004</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED DM000 004836</p>		
58	<p>Halat chirurgical steril XL</p>	Turcia	<p>NURTEKS TEKSTİL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA XL Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog SGC004</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA XL Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog SGC004</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED DM000 003116</p>		
59	<p>Halat chirurgical steril XXL</p>	Turcia	<p>NURTEKS TEKSTİL İTH.</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA XL Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog SGC004</p>	<p>Halat chirurgical steril STANDARD, MĂRIMEA XL Denumirea comercială: BROCHE® Nr. catalog SGC004</p>	<p>CE, DC, ISO 13485, Nr. Inreg AMED</p>		

64	Microperfuzoaz e sterile (fluturas) cu ac G 19	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu conțin informații de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul produsului comercial și produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. mărime: 19 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documentar de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795-vezi DC.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002</p> <p>b) ISO 13485 nr. TR-51233H</p>	<p>1. mărime: 19 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 12-03-2021</p> <p>b) ISO 13485 din 2019-05-16</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* Codul produsului: GCH0201-19G-LL, imaginea anexată</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>
65	Microperfuzoaz sterile (fluturas) cu ac G 20	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu conțin informații de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul produsului comercial și produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. mărime: 20 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documentar de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795-vezi DC.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002</p> <p>b) ISO 13485 nr. TR-51233H</p>	<p>1. mărime: 20 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 12-03-2021</p> <p>b) ISO 13485 din 2019-05-16</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* Codul produsului: GCH0201-20G-LL, imaginea anexată</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>
66	Microperfuzoaz sterile (fluturas) cu ac G 21	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu conțin informații de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. mărime: 21 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale și se prezintă -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic * Pentru dispozitive medicale neînregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și se prezintă următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în funcție de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documentar de producător semnate electronic * Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>5. ambalat individual</p> <p>6. ajustare la nivelul gâtului</p> <p>7. închidere suprapusă la spate prin Legături</p> <p>8. Lungime nu mai puțin de 150 cm</p> <p>9. Halatului să corespundă standardului EN 13795-vezi DC.</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale este prezentat -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002</p> <p>b) ISO 13485 nr. TR-51233H</p>	<p>1. mărime: 21 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock și capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>* Dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE din 12-03-2021</p> <p>b) ISO 13485 din 2019-05-16</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Măstre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă înscrispita pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* Codul produsului: GCH0201-21G-LL, imaginea anexată</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>

67	Microperfuzoar e sterile (fluturas) cu ac G 22	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 22 Codul produsului: GCH0201-22G-LL	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>1. mărime:22 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	CE, DC, ISO 13485
68	Microperfuzoar e sterile (fluturas) cu ac G23	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 23 Codul produsului: GCH0201-23G-LL	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>1. mărime:23 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	CE, DC, ISO 13485
69	Microperfuzoar e sterile (fluturas) cu ac G24	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 24 Codul produsului: GCH0201-24G-LL	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>1. mărime:24 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	CE, DC, ISO 13485
70	Microperfuzoar e sterile (fluturas) cu ac G25	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 25 Codul produsului: GCH0201-25G-LL	China	Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd.	<p>1. mărime:25 G</p> <p>2. ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie</p> <p>3. cu arpi și tubulatură</p> <p>4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere</p> <p>5. steril</p> <p>6. cod în culorile internaționale conform mărimii</p> <p>*Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE din 12-03-2021</p> <p>b) ISO 13485 din 2019-05-16</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hîrte avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>*Codul produsului: GCH0201-24 G-LL, imaginea anexată</p>	CE, DC, ISO 13485

		<p>13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. steril</p> <p>2. lungime: 150 cm</p> <p>3. material: PVC, transparent</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. ambalaj individual</p> <p>6. Conector: Luer-Lock</p> <p>7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare</p> <p>* 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>ZARYS International Group sp. z o.o.</p> <p>Polonia</p>	<p>Prelungitoare pentru sisteme infuzie</p> <p>Denumirea comercială: easyFLOW LINE</p> <p>Codul produsului: P1500-BF</p>	<p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* Codul produsului: GCH0201-25G-LL, imaginea anexată</p>	<p>1. steril</p> <p>2. lungime: 150 cm</p> <p>3. material: PVC, transparent</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. ambalaj individual</p> <p>6. Conector: Luer-Lock</p> <p>7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare</p> <p>* Dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente:</p> <p>a) Declarația de conformitate CE TD-39-DZ - DoC easyFLOW LINE 2021-05-14 și EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019 06 09</p> <p>b) EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 exp. 2023-06-08 (2021-05-14)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* Codul produsului P1500-BF, pag. 37 conform catalogului prezentat</p>	<p>1. Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforțată din SMS 150x200cm - 1 buc</p> <p>2. Camp pentru Masa Mayo cu reînforțare SMS 78x145 cm - 1 buc</p> <p>3. Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 40x40 cm - 2 buc</p> <p>4. Camp în forma de U, 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc * Zona de incizie- 10x110 cm ; * Banda de poziționare - pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de >5cm; * Zona absorbanta - pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 * Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide > 50 cm H2O/cm2</p> <p>5. Camp parte superioară. 150x270 cm - 1 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta- pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm H2O/cm2</p> <p>6. Camp parte laterala. 95*105 cm - 2 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de >5 cm; * Zona absorbanta- pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>7. Banda de poziționare 10*50 - 1 buc</p> <p>* Pentru dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002</p> <p>b) ISO 13485 nr. TR51235H</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p>	<p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p> <p>Turcia</p>	<p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set chirurgical pentru intervenții laborioase (de durată lungă), sterili</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificației tehnice solicitate în cadrul LP ocde- b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>
<p>13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. steril</p> <p>2. lungime: 150 cm</p> <p>3. material: PVC, transparent</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. ambalaj individual</p> <p>6. Conector: Luer-Lock</p> <p>7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare</p> <p>* 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>* Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforțată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînforțare SMS 80x140 cm (+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioară. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc * Banda de poziționare - pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta - pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 * Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide > 50 cm H2O/cm2</p> <p>5. Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) de min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>6. Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de >5 cm; * Zona absorbanta- pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>7. Banda de poziționare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc * Pentru dispozitive 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p> <p>Turcia</p>	<p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set chirurgical standard sterili</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificației tehnice solicitate în cadrul LP ocde- b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>						
<p>13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. steril</p> <p>2. lungime: 150 cm</p> <p>3. material: PVC, transparent</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. ambalaj individual</p> <p>6. Conector: Luer-Lock</p> <p>7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare</p> <p>* 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>* Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforțată din SMS 150x200cm - 1 buc</p> <p>2. Camp pentru Masa Mayo cu reînforțare SMS 78x145 cm - 1 buc</p> <p>3. Servetel pentru absorbție - sa nu lase scame - 40x40 cm - 2 buc</p> <p>4. Camp parte inferioara. 195 x 195 cm - 1 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta - pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide > 50 cm H2O/cm2</p> <p>5. Camp parte superioarăS. 150x270 cm - 1 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta- pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>6. Banda de poziționare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc * Pentru dispozitive 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru setul produs la comandă se va prezenta și imaginea anexată</p>	<p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p> <p>Turcia</p>	<p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set chirurgical standard sterili</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificației tehnice solicitate în cadrul LP ocde- b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>						
<p>13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>	<p>1. steril</p> <p>2. lungime: 150 cm</p> <p>3. material: PVC, transparent</p> <p>4. de unică folosință</p> <p>5. ambalaj individual</p> <p>6. Conector: Luer-Lock</p> <p>7. termen de valabilitate - 3 ani de la livrare</p> <p>* 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru setul produs la comandă se va prezenta și imaginea anexată</p>	<p>* Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforțată din SMS 150x200cm - 1 buc</p> <p>2. Camp pentru Masa Mayo cu reînforțare SMS 78x145 cm - 1 buc</p> <p>3. Servetel pentru absorbție - sa nu lase scame - 40x40 cm - 2 buc</p> <p>4. Camp parte inferioara. 195 x 195 cm - 1 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta - pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide de min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>5. Camp parte superioarăS. 150x270 cm - 1 buc * Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în tesatura, latimea de > 5 cm; * Zona absorbanta- pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2 * Material SMMS pe toată suprafața zonei de incizie, rezistența la penetrare lichide min. 150 cm de H2O/cm2</p> <p>6. Banda de poziționare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc</p> <p>* Pentru dispozitive 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 dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002</p> <p>b) ISO 13485 nr. TR51235H</p>	<p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TIC. LTD. ŞTİ.</p> <p>Turcia</p>	<p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set chirurgical standard sterili</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificației tehnice solicitate în cadrul LP ocde- b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>CE, DC, ISO 13485</p>						

<p>84</p> <p>Set de nastere steril</p> <p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set de nastere steril</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificațiilor tehnice solicitate în cadrul LP ocde-b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>Turcia</p> <p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător semmate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p> <p>I. 1. cearșaf laminat 2. mărime: 100 X 75 cm 3. 1 bucată II. 1. servetele absorbante dense 2. mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) 3. 4 bucăți III. 1. scutece (protector) 2. mărime 90 X 60 cm 3. 1 bucată IV. 1. șorț laminat 2. 1 buc V. 1. bonetă 2. 1 bucată VI. 1. mască chirurgicală 2. trei straturi cu elastic 3. 1 bucată VII. 1. cearșaf 2. material: SMS 3. mărime: 130 X 75 cm 4. 1 bucată VIII. 1. câmă ombilicală 2. 1 bucată IX. 1. mini rulo de vață 2. 2 buc</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat sunt prezentate următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE din 02.05.2019 și Certificat de conformitate CE 2195-MED-1412002 b) ISO 13485 nr. TR51235H</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător semmate electronic</p> <p>* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului.</p>
<p>87</p> <p>Set pentru cezariana</p> <p>Setul produs la comandă (customizat)</p> <p>Modelul: Set pentru cezariana</p> <p>Nr. catalog va fi atribuit la executarea comenzii individuale, fabricate conform specificațiilor tehnice solicitate în cadrul LP ocde-b3wdp1-MD-1628088765819</p>	<p>Turcia</p> <p>NURTEKS TEKSTIL İTH. İHR. SAN. VE TİC. LTD. ŞTİ.</p>	<p>I. 1. cearșaf pentru masa de instrumente 2. material: SMMS 3. mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. II. 1. cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector 2. mărime: ~200 x 300 cm - 1 buc. III. 1. cearșaf pentru nou-născut 2. mărime: ~75 x 90 cm. 1 buc. IV. 1. câmă ombilicală - 1 buc. V. 1. halat chirurgical (material SMS) ranforsat 2. mărime: L (universală) - 2buc. VI. 1. prosop pentru mîini 2. mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. VII. 1. cearșaf 2. mărime: 100 x 100 cm - 1 buc * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.</p>

Semnatar: Numele, Prenumele: Palii Nina în calitate de: specialist în achiziții publice
 Oțetărașii: MANTLER FARMA S.A Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23



Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1628088765819 din 15.09.2021

Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022

Cod CPV	Nr.	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	11
33100000-1	10	Bandaj elastic - 2 m x 8 cm	Bucată	5230	6,0185	6,50	31 476,85	33 995,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	11	Bandaj elastic - 3-4 m x 10 cm	Bucată	3988	7,2222	7,80	28 802,22	31 106,40	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	12	Bandaj elastic - 5-6 m x 12 cm	Bucată	9797	11,3889	12,30	111 576,94	120 503,10	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	27	Cateter i/v periferic 14G	Bucată	5621	3,2500	3,51	18 268,25	19 729,71	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	28	Cateter i/v periferic 16G	Bucată	6876	2,9167	3,15	20 055,00	21 659,40	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	29	Cateter i/v periferic 18G	Bucată	117684	2,50	2,70	294 210,00	317 746,80	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	30	Cateter i/v periferic 20G	Bucată	172124	2,50	2,70	430 310,00	464 734,80	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	31	Cateter i/v periferic 22G	Bucată	196037	2,50	2,70	490 092,50	529 299,90	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	32	Cateter i/v periferic 24G	Bucată	99082	2,8241	3,05	279 814,91	302 200,10	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	33	Cateter i/v periferic 26G	Bucată	49100	3,1944	3,45	156 847,22	169 395,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	44	Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm	Bucată	146324	20,5000	24,60	2 999 642,00	3 599 570,40	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	45	Cearsafuri medicale ~ 50*40cm	Bucată	128280	4,4167	5,30	566 570,00	679 884,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	50	Halat chirurgical steril L	Bucată	69040	25,3333	30,40	1 749 013,33	2 098 816,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	51	Halat chirurgical steril M	Bucată	17725	25,3333	30,40	449 033,33	538 840,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	53	Halat chirurgical steril ranforsat M	Bucată	5810	30,00	36,00	174 300,00	209 160,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	55	Halat chirurgical steril ranforsat XL	Bucată	10950	30,00	36,00	328 500,00	394 200,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA
33100000-1	57	Halat chirurgical steril S	Bucată	3100	25,3333	30,40	78 533,33	94 240,00	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022	MD23TRPCC518430B01859AA

33100000-1	58	Halat chirurgical steril XL	Bucată	64030	25,3333	30,40	1 622 093,33	1 946 512,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	59	Halat chirurgical steril XXL	Bucată	78700	25,3333	30,40	1 993 733,33	2 392 480,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	64	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G 19	Bucată	3975	0,8981	0,97	3 570,14	3 855,75	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	65	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G 20	Bucată	7235	0,8981	0,97	6 498,10	7 017,95	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	66	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G 21	Bucată	33395	0,8981	0,97	29 993,66	32 393,15	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	67	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G 22	Bucată	54900	0,8981	0,97	49 308,33	53 253,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	68	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G23	Bucată	78755	0,8981	0,97	70 733,66	76 392,35	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	69	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G24	Bucată	12105	0,8981	0,97	10 872,08	11 741,85	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	70	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G25	Bucată	14686	0,8981	0,97	13 190,20	14 245,42	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	75	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Bucată	71310	2,00	2,40	142 620,00	171 144,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	82	Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durată lungă), steril	Bucată	3006	230,00	276,00	691 380,00	829 656,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	83	Set chirurgical standard steril	Bucată	12446	98,3333	118,00	1 223 856,67	1 468 628,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	84	Set de nastere steril	Bucată	19126	86,6667	104,00	1 657 586,67	1 989 104,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
33100000-1	87	Set pentru cezariana	Bucată	3417	207,5000	249,00	709 027,50	850 833,00	MD23TRPCCC518430B01859AA	1. în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
	TOTAL						16 431 509,57	19 472 337,08		

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Paliu Nina În calitate de: specialist în achiziții publice
Ofertantului: M-INTER-FARMA SA Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23





Banca Comercială „ENERGBANK” Societate pe Acțiuni
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3
tel.: +(373 22) 544-377, 858-000; fax: +(373 22) 858-080
www.energbank.com; e-mail: office@energbank.com
IDNO 1003600008150, cod TVA 0202040
codul băncii: ENEGMD22
cod IBAN: MD10NB00000000035215845 la CD BNM
Capital social - 100 000 000 lei MD

Nr. 04/01-03/1595
din « 10 » 09 2021

Beneficiar: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
Data: 10 septembrie 2021

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. 534

BC „ENERGBANK” SA, cu adresa juridică MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3, c/f 1003600008150 a fost informată că „M-Inter-Farma” SA (numit în continuare „Ofertant”) vă înaintăm oferta (repetat) către Dvs. la data de 15 septembrie 2021 (numită în continuare „ofertă”) pentru „Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022”, conform invitației la licitație publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1628088765819 din 15.09.2021.

La cererea Ofertantului, noi, BC „ENERGBANK” SA, prin prezenta, ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma **115 000, 00 (una sută cincisprezece mii, 00 lei)** la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau

b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; (ii) nu acceptă rectificarea erorilor aritmetice, efectuată de către grupul de lucru, erori depistate în ofertă în timpul examinării ei; sau (iii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de licitație, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul apariției uneia dintre următoarele situații:

a) Ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului, sau

b) Ofertantul nu devine ofertant câștigător, fie în urma primirii de către noi a copiei înștiințării Dvs. despre numele altui ofertant câștigător; fie la terminarea perioadei de treizeci de zile după expirarea valabilității ofertei depuse de către Ofertant în cadrul licitației.

Prin urmare, orice cerere sau plată în conformitate cu această garanție trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la data respectivă inclusiv.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de **22 februarie 2022** și expiră în mod automat, dacă cererea scrisă de plată și confirmarea Dumneavoastră nu ne parvin pînă la această dată inclusiv.

Cu respect,

Președintele Comitetului de Conducere al BC Energnak SA



Vasilachi Iurii