

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației:	LP nr. ocids-b3wdp1-MD-1628856219002	Data: „10” septembrie 2021	Alternativa nr.:
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată de consumabile oftalmologice (listă suplimentară), conform accesităților IMSF - beneficiari pentru anul 2022	Lot: 16	Pagina: __ din __

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	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	9	10
331000001	16	Manson pentru virf faco, compatibil cu VISALISV500	Manson pentru virf faco, compatibil cu VISALISV500	303060-0101-000	Germania	Carl Zeiss	1) reutilizabil; 2) Albastru; 3) Silicon; 4) 20G; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm; *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 8*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 poziț(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original semnat electronic a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	1) reutilizabil; 2) Albastru; 3) Silicon; 4) 20G; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm: *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 8*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 poziț(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original semnat electronic a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	EC, ISO

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Cucerenco Olesca În calitate de: Jurisconsult

Ofertantul: SC "Denolga Medical" SRL Adresa: Mun. Chisinau, str. Banulescu Bodoni, 45, of. 316