

Specificații tehnice

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

Numărul procedurii de achiziție: 21073022, din 15/03/2023					Data: 15/03/2023	Alternative nu sunt	
Obiectul achiziției: Achiziționarea materialelor de consum și pieselor de schimb pentru hemodializă conform necesităților Serviciului de Dializă din Republica Moldova pentru anul 2023					Lot: 1;2;3;5;6;7;10;41;46-53;76-84; 95-101; 150;153;160;162-167	Pagina 1 din 1	
Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
1	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg, conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	DORA B-14PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 9 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 90 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 185; - creatinina ≥ 172; - fosfați ≥ 135; - vitamina B-12 ≥ 75.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 21,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 21 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 90 ml. Clearance la QB (mL/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 189; - creatinina: ≥ 180; - fosfați: ≥ 179; - vitamina B-12: ≥ 114.	ISO, CE
2	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg IMSP conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	DORA B-16PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 100 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 182; - creatinina ≥ 168; - fosfați ≥ 130; - vitamina B-12 ≥ 67.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 23,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 23 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 98 ml. Clearance la QB (mL/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 191; - creatinina: ≥ 183; - fosfați: ≥ 185; - vitamina B-12: ≥ 123.	ISO, CE
3	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg IMSPconform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	DORA B-18PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 110 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 186; - creatinina ≥ 173; - fosfați ≥ 154; - vitamina B-12 ≥ 95.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 26,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 26 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 110 ml. Clearance la QB (mL/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 193; - creatinina: ≥ 186; - fosfați: ≥ 190; - vitamina B-12: ≥ 130.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
5	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți, conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	BAIN-A.V.F-026AG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare artere/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare artere/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
6	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	BAIN-A.V.F-026VG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare artere/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare artere/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
7	Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri (pentru aparatele Dialog, BBraun) conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	Insprasol A 1006 (Canister, 10 Liters)	Turcia	INSPRAMED MEDIKAL SANAYI VE TICARET A.S.	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1.Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame, Pentru aparatele Dialog pentru diluția cu apă de 1:34 (Na-138 mmol/l, K-2,0, Ca - 1,75 mmol/l, Glucoza 5,5 mmol/l (lg/l)).	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1.Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Formă de prezentare: soluție concentrată, în canistre de 10 litri; Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: Da Scop utilizare: Hemodializă - bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line: Da Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun): diluția cu apă de 1:34 Na+ (mmol/L): 138 K+ (mmol/L): 2 Ca+2 (mmol/L): 1.75 Mg+2 (mmol/L): 0.5 Cl- (mmol/L): 109.5 Acetate- (mmol/L): 3 HCO3- (mmol/L): 32 Glucoza (mmol/L): 5.55	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
10	Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g, bucăți (pentru aparatele Dialog, BBraun) conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă	INSPRACART, 760g	Turcia	INSPRAMED MEDIKAL SANAYI VE TICARET A.S.	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1. Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componente obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame,	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă Cerințe generale: Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: Da, compatibil Formă de prezentare: Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame; Scop utilizare: Hemodializă - bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line: Da Continutul unui cartus: Pulberea de bicarbonat de sodiu, min. 760 gr.	ISO, CE
41	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S), conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	BAIN-BL-017E	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a singelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a singelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	ISO, CE
46	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T74M	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 7 F Lungimea: 100 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator: 7/8 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 100 ml/min.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
47	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T74M	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 7 F Lungimea: 100 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator: 7/8 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 100 ml/min.	ISO, CE
48	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm; conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T94M	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 7 F Lungimea: 120 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator: 7/8 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 100 ml/min.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
49	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0 F, L-100 mm; conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	HEMO-CATH® ST REF: SL12P	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, silicon Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter cu stilet (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Clama pentru cateter (1 buc.) Seringă de 10cc Cerințe specifice Diametru: 8 F Lungimea: 120 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator: 8/10 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 150 ml/min.	ISO, CE
50	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0 F, L-120 mm;conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	HEMO-CATH® ST REF: SL12P	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, silicon Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter cu stilet (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Clama pentru cateter (1 buc.) Seringă de 10cc Cerințe specifice Diametru: 8 F Lungimea: 120 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator: 8/10 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 150 ml/min.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
51	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0 F, L-150 mm; conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SIDE X SIDE REF: XTP96MT=	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 150 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 9 F Lungimea: 150 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator: 8/10 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 150 ml/min	ISO, CE
52	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm; conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SIDE X SIDE REF: XTP94MT=	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 5 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 9 F Lungimea: 120 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator: 8/10 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 150 ml/min	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
53	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-150 mm; conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului	DUO-FLOW® SIDE X SIDE REF: XTP96MT=	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 5 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 150 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 9 F Lungimea: 150 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator: 8/10 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 150 ml/min	ISO, CE
76	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg, conform necesităților IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	DORA B-16PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 100 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 182; - creatinina ≥ 168; - fosfați ≥ 130; - vitamina B-12 ≥ 67.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 23,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 23 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 98 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 191; - creatinina: ≥ 183; - fosfați: ≥ 185; - vitamina B-12: ≥ 123.	ISO, CE
77	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg, onform necesităților IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	DORA B-18PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 110 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 186; - creatinina ≥ 173; - fosfați ≥ 154; - vitamina B-12 ≥ 95.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 26,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 26 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 110 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 193; - creatinina: ≥ 186; - fosfați: ≥ 190; - vitamina B-12: ≥ 130.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
78	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) conform necesităților IMSP SC Bălți	BAIN-BL-017E	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Camără de captare activă a aerului arterial Da Camără de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Camără de captare activă a aerului arterial Da Camără de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	ISO, CE
79	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți onform necesităților IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	BAIN-A.V.F-026AG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
80	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți onform necesităților IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	BAIN-A.V.F-026VG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
81	Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri (pentru aparatele Dialog, BBraun) conform necesităților IMSP SC Bălți	Insprasol A 1006 (Canister, 10 Liters)	Turcia	INSPRAMED MEDIKAL SANAYI VE TICARET A.S.	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1. Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame, Pentru aparatele Dialog pentru diluația cu apă de 1:34 (Na-138 mmol/l, K-2,0, Ca - 1,75 mmol/l, Glucoza 5,5 mmol/l (lg/l)).	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1. Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Formă de prezentare: soluție concentrată, în canistre de 10 litri; Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: Da Scop utilizare: Hemodializă - bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line: Da Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun): diluația cu apă de 1:34 Na+ (mmol/L): 138 K+ (mmol/L): 2 Ca+2 (mmol/L): 1.75 Mg+2 (mmol/L): 0.5 Cl- (mmol/L): 109.5 Acetate- (mmol/L): 3 HCO3- (mmol/L): 32 Glucoza (mmol/L): 5.55	ISO, CE
82	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm; conform necesităților IMSP SC Bălți	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T118ME	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da, CE Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 11 F Lungimea: 200 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator: 12/11 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 190 ml/min.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
83	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life – termen lung", 15,0 F, L – 240-280 mm; IMSP conform necesităților IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	SPLIT STREAM® REF: SST24E. REF: SST28E.	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru 15,0 F Lungimea 240-280 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm Ghid metalic de securitate Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway” 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 Tunelizator 1 Seringă 5 ml 1 Bisturiu-lamă, 11 cm 1 Injection caps 2 Dispozitiv de fixare a cateterului 1 Autocolant de identificare a pacientului 1 Material de pansament 2	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare: Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru: 14,0 F; Lungimea: 240-280 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18 G Ø2,75 " x 70 mm Ghid metalic de securitate: Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare: 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway”: 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 buc. (1 buc.) Cateter (1/2 buc.) fir(e) de ghidare (2 buc.) Dilatatoare (1 buc.) Set de extensie arterială (roșu) (1 buc.) Set de extensie venoasă (albastru) (1 buc.) Introducator cu supapă decojit (2 buc.) Cleme (1 buc.) Hub detașabil (2 buc.) Tunelizator (1 buc.) Clemă pentru lumen (2 buc.) Capacele (1 buc.) Ac introducator	ISO, CE
84	Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g, bucăți (pentru aparatele Dialog, BBraun) IMSP conform necesităților IMSP SC Bălți	INSPRACART, 760g	Turcia	INSPRAMED MEDIKAL SANAYI VE TICARET A.S.	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1.Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame, Pentru aparatele Dialog pentru diluția cu apă de 1:34 (Na-138 mmol/l, K-2,0, Ca - 1,75 mmol/l, Glucoza 5,5 mmol/l (lg/l).	Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă Cerințe generale: Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: Da, compatibil Formă de prezentare: Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame; Scop utilizare: Hemodializă - bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line: Da Continutul unui cartus: Pulberea de bicarbonat de sodiu, min. 760 gr.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
95	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg, conform necesităților IMSP SR conform necesităților IMSP SR Cahul	DORA B-14PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 9 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 90 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 185; - creatinina ≥ 172; - fosfați ≥ 135; - vitamina B-12 ≥ 75.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,4 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 21,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 21 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 90 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 189; - creatinina: ≥ 180; - fosfați: ≥ 179; - vitamina B-12: ≥ 114.	ISO, CE
96	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg conform necesităților IMSP SR conform necesităților IMSP SR Cahul	DORA B-16PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 100 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 182; - creatinina ≥ 168; - fosfați ≥ 130; - vitamina B-12 ≥ 67.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,6 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 23,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 23 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 98 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 191; - creatinina: ≥ 183; - fosfați: ≥ 185; - vitamina B-12: ≥ 123.	ISO, CE
97	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg conform necesităților IMSP SR conform necesităților IMSP SR Cahul	DORA B-18PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 110 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 186; - creatinina ≥ 173; - fosfați ≥ 154; - vitamina B-12 ≥ 95.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,8 m ² . Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 26,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 26 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 110 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 193; - creatinina: ≥ 186; - fosfați: ≥ 190; - vitamina B-12: ≥ 130.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
98	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) conform necesităților IMSP SR conform necesităților IMSP SR Cahul	BAIN-BL-017E	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Camără de captare activă a aerului arterial Da Camără de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Camără de captare activă a aerului arterial Da Camără de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	ISO, CE
99	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți, SR conform necesităților IMSP SR Cahul	BAIN-A.V.F-026AG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
100	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți SR conform necesităților IMSP SR Cahul	BAIN-A.V.F-026VG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
101	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm; conform necesităților IMSP SR Cahul	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T118ME	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da, CE Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 11 F Lungimea: 200 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator: 12/11 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 190 ml/min.	ISO, CE
150	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg conform necesităților IMSP SR conform necesităților IMSP SR SCR	DORA B-18PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 110 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 186; - creatinina ≥ 173; - fosfați ≥ 154; - vitamina B-12 ≥ 95.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 26,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 26 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 110 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 193; - creatinina: ≥ 186; - fosfați: ≥ 190; - vitamina B-12: ≥ 130.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
153	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life – termen lung", 15,0 F, L – 240-280 mm; conform necesităților IMSP SR SCR	SPLIT STREAM® REF: SST24E. REF: SST28E.	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru 15,0 F Lungimea 240-280 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm Ghid metalic de securitate Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway” 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 Tunelizator 1 Seringă 5 ml 1 Bisturiu-lamă, 11 cm 1 Injection caps 2 Dispozitiv de fixare a cateterului 1 Autocolant de identificare a pacientului 1 Material de pansament 2	Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA): Da, CE Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare: Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru: 14,0 F; Lungimea: 240-280 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 18 G Ø2,75 " x 70 mm Ghid metalic de securitate: Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare: 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway”: 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 buc. (1 buc.) Cateter (1/2 buc.) fir(e) de ghidare (2 buc.) Dilatatoare (1 buc.) Set de extensie arterială (roșu) (1 buc.) Set de extensie venoasă (albastru) (1 buc.) Introducator cu supapă decojit (2 buc.) Cleme (1 buc.) Hub detașabil (2 buc.) Tunelizator (1 buc.) Clemă pentru lumen (2 buc.) Capacele (1 buc.) Ac introducator	ISO, CE
160	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg,conform necesităților IMSP Sfânta Treime	DORA B-18PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medice pentru Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 12,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 110 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 186; - creatinina ≥ 173; - fosfați ≥ 154; - vitamina B-12 ≥ 95.	Cerințe tehnico-medice pentru Dializator suprafața: 1,8 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 26,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 26 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 110 ml. Clearance la QB(ml./min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 193; - creatinina: ≥ 186; - fosfați: ≥ 190; - vitamina B-12: ≥ 130.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
162	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg, conform necesităților IMSP SR Comrat	DORA B-14PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 9 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 90 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 185; - creatinina ≥ 172; - fosfați ≥ 135; - vitamina B-12 ≥ 75.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,4 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 21,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 21 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 90 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 189; - creatinina: ≥ 180; - fosfați: ≥ 179; - vitamina B-12: ≥ 114.	ISO, CE
163	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg, conform necesităților IMSP SCR, SCM Sfânta Treime	DORA B-16PF	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare ≥ 10,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10,0 ml/oră. Volumul de umplere ≤ 100 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 182; - creatinina ≥ 168; - fosfați ≥ 130; - vitamina B-12 ≥ 67.	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator suprafața: 1,6 m². Coeficientul de urtrafiltrare: ≥ 23,0 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere: Da. Membrană complet sintetică: Da Coeficientul de UF: ≥ 23 ml/oră. Volumul de umplere: ≤ 98 ml. Clearance la QB(ml/min) = 200 Unitate măsură: ml/min - ureea: ≥ 191; - creatinina: ≥ 183; - fosfați: ≥ 185; - vitamina B-12: ≥ 123.	ISO, CE
164	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) conform necesităților IMSP SCR, SCM Sfânta Treime, IMPS SR Comrat	BAIN-BL-017E	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a singelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a singelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	ISO, CE

Nr. Lot	Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
165	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți conform necesităților IMSP SCR, SCM Sfânta Treime, IMPS SR Comrat	BAIN-A.V.F-026AG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
166	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți conform necesităților IMSP SCR, SCM Sfânta Treime, IMPS SR Comrat	BAIN-A.V.F-026VG	China	Bain Medical Equipment (Guangzhou) Co., Ltd	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da Termen garanție: ≥ 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă: Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial): Da 2 Vor conține clame integrate: Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360°: Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului: 1,6 mm – lungimea acului: 25 mm – lungimea tubului: 150 mm	ISO, CE
167	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm; conform necesităților IMSP SCR, SCM Sfânta Treime, IMPS SR Comrat	DUO-FLOW® SOFT-LINE® REF: T118ME	SUA	Medical Components, Inc.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare: Da, CE Termen garanție: ≥ 2 ani Condiții de fabricare: material biocompatibil, poliuretan Condiții livrare: Setul de baza, steril, cu accesorii pentru instalarea cateterului, conține: (1 buc.) Cateter (1 buc.) Dilatator (1 buc.) Ghid metalic (1 buc.) Ac introductor (2 buc.) Capacele Cerințe specifice Diametru: 11 F Lungimea: 200 mm Radio-opac: Da Conector: Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție: 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate: Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator: 12/11 F Viteza fluxului sangvin: ≥ 190 ml/min.	ISO, CE

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

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