

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-161052667942 din 22.04.2021

Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea Echipamentelor de protecție LISTA DE BAZĂ pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2021

Co d CP V	N r. lo t	Denum irea bunuril or	Modelul articolului i	Țara de origine	Produ- cătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard e de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
331 000 00- 1	3	Măști medicale	IIR, BFE>98%, 3 STRATURI	Federatia Rusa	FSUE "MOSCOW ENDOCRINE PLANT"	Material nețesut, trei straturi, cu pliuri. Nu va conține fibră de sticlă și latex. Hipoalergica. Fixare cu elastic. Să permită respirația fără efort. Să fie clar identificată partea internă și externă a măștii Filtrarea bacteriilor (BFE) min 98%, confirmată prin certificat și/sau raport de testare. Adaptabilă la forma feței, cu bară din metal pentru nas. Ambalare până la 100buc, nesterile. Măștile medicale să corespundă standardelor recomandate de OMS, și anume confirmarea deținerii ASTM F2100, sau EN 14683, sau un standard echivalent. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hîrtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o identificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică * Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică.	Material nețesut, trei straturi, cu pliuri. Nu conține fibră de sticlă și latex. Hipoalergica. Fixare cu elastic. Permite respirația fără efort. Este clar identificată partea internă și externă a măștii. Filtrarea bacteriilor (BFE) > 98%, confirmată în certificatul EN 14683:2019+AC:2019 ID Number: 2025843/160 din 30.11.2020 și raportu de testare B 25843 din 13.10.2020 (pag. 5)-sunt anexate la lot în SIA RSAP. Adaptabilă la forma feței, cu bară din metal pentru nas- descrierea în технический паспорт-анexasat la lot în SIA RSAP. Ambalare - 50 buc, nesterile. Măștile medicale corespund standardelor recomandate de OMS, și anume: dețin EN 14683 și raportul de testare B 25843 din 13.10.2020- sunt anexate la lot în SIA RSAP. *Toate specificațiile sus-menionate sunt confirmate documental de producător pe suport de hîrtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă este indicat modelul și denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat. * Pentru o identificare mai precisă participantul a anexat la lot în SIA RSAP poza la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică. * Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare-original avizat cu semnătura electronică- anexasat la lot în SIA RSAP.	1.Nr. înregistrare AMED: DM000304840 2. EC DECLARATION OF CONFORMITY din 18.11.2020, 3.Certificate EN 14683:2019+A C:2019 ID Number: 2025843/160 din 30.11.2020

331 000 00- 1	5	Respirato are	Model: FAGO S-101 Filtering Half Mask. Class: FFP2 NR. Brand name: Fago	Turcia	Fago Medikal Sanayi ve Tic aret Limited Şirketi	Dispozitive medicale cu filtru de particule, fără valvă. capacitatea de filtrare min. 94% (de ex. n95/n99/n100ffp2/ffp3). respirabilitate bună. cu formă fixă și design care nu se lipește de gură (de exemplu nas de rată, cu cupă, ș.a). de unică folosință. cu benzi elastice pe cap, flexibile, moi. Să corespundă standardelor internaționale recomandate de oms: europe (en 149) sau usa (niosh cfr part 84) sau echivalentul acestora cu prezentarea actelor confirmative *toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hîrtie avizate cu semnătura electronică. în ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în formularul f4.1. * pentru o identificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică.	Dispozitive medicale cu filtru de particule, fără valvă. Capacitatea de filtrare min. 94% (Class: FFP2). Respirabilitate bună. Cu formă fixă și design care nu se lipește de gură (de exemplu nas de rată, cu cupă, ș.a). De unică folosință. Cu benzi elastice pe cap, flexibile, moi. Correspund standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 149:2001+A1:2009, actul confirmativ anexat la lot în SIA RSAP- EU Type-Examination Certificate No 92-20-03 din 25.12.2020. *Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport de hîrtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă este indicat modelul și denumirea comercială (brand name) a produsului pentru a putea fi identificat * Pentru o identificare mai precisă participantul a anexat la lot în SIA RSAP poza la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică.	1.EU Type-Examination Certificate No 92-20-03 din 25.12.2020 2. EU Declaration of Conformity din 25/12/2020
------------------------	---	------------------	--	--------	---	--	---	---

331 000 00- 01	7	Mănuși nitril (M, L, XL)	1. NEPUDRATE, MĂRIMEA M. Denumirea comercială „MEDIC-DENT” 2. NEPUDRATE, MĂRIMEA L. Denumirea comercială „MEDIC-DENT” 3. NEPUDRATE, MĂRIMEA XL. Denumirea comercială „MEDIC-DENT”	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACT URING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, nesterile, nitril, nepudrate, Mărimile disponibile (M,L XL). Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 455 sau EN374 sau ASTM D6319 sau standarde echivalente cu prezentarea documentelor confirmative. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Pentru o identificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclus semnătura electronică a participantului.	Mănuși PENTRU EXAMINARE DIN NITRIL, nesterile, nepudrate, ambalaj -Nr. 100 buc. Mărimi disponibile (M,L, XL). Correspund standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4 confirmate în EU declaration of conformity din 08.10.2020. * La solicitare AC va fi prezentat Technical file No SGM-FTG-3 din 18.11.2019. În ofertă este indicat modelul și denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat . * Pentru o identificare mai precisă participantul a anexat la lot în SIA RSAP poze la produsul propriu- zis avizată cu semnătura electronică. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclus semnătura electronică a participantului-anexata la lot în SIA RSAP	EU declaration of conformity din 08.10.2020 Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIV ELOR MEDICALE AMED 1. Pentru marimea M DM000303653 2. Pentru marimea L DM000303654 3. Pentru marimea XL DM000303655
-------------------------	---	--------------------------------	---	-----------	---	--	---	---

331 000 00-1	8	Mănuși latex (M, L, XL)	1. PUDRATE, MĂRIMEA M. Denumirea comerciala "MEDIC- DENT" 2. PUDRATE, MĂRIMEA L. Denumirea comerciala "MEDIC- DENT" 3. PUDRATE, MĂRIMEA XL. Denumirea comerciala "MEDIC- DENT"	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTU RING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex, cu pudră, Mărimile disponibile (M,L, XL). Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS EN 455 sau EN 374 sau ASTM D6319 sau standarde echivalente cu prezentarea documentelor confirmative. *Toate specificațiile sus-menționate obligatorii să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o identificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică. a participantului.	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex, cu pudră, Mărimile disponibile (M,L, XL). Ambalaj: 100 bucăți Coreșpond standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 455 confirmare -Declaration of Conformity din 01.03.2021 anexată la lot în SIA RSAP EN 374 confirmare -EU TYPE Examination Certificate 2777/12636-01/E00-00 și anexat la lot în SIA RSAP . *Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă este indicat modelul și denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat. * Pentru o identificare mai precisă participantul a anexat la lot în SIA RSAP poze la produsul propriu- zis avizată cu semnătura electronică * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie avizat cu semnătura electronică a participantului-anexat la lot în SIA RSAP	EU declaration of conformity din 01.03.2021 EU TYPE Examination Certificate 2777/12636- 01/E00-00 Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIV ELOR MEDICALE AMED 1. Pentru marimea M DM000304806. 2. Pentru marimea L DM000304807 3. Pentru marimea XL DM000304808.
--------------------	---	----------------------------------	--	-----------	---	--	---	--

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist în achiziții publice
Ofertantul: "M-INTERFARMA" SA Adresa: mun. Chisinau, str.Grenoble, 23

