

									Anexa nr. 22
									la Documentația standard din
									Ordinul Ministerului Finanțelor
									nr. 115 din 15 septembrie 2021
		Specificații tehnice							
		[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]							
Numărul licitației:		LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1641913557981 din 11.02.2022						Data:11/02/2022	Alternativa nr.: _____
Denumirea licitației:		Achiziționarea centralizată a consumabilelor de laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (repetat)							Pagina: __ din __
Cod CPV	####	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Produ-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	
331000 00-1	25	Container pentru urină (nesteril) 250 ml	Container pentru urină (nesteril) 250 ml	Non-sterile urine sample container 250ml 8870000076	Turcia	Firat Plastik Kauçuk Sanayi ve tic a.ş.	1.Volum TOTAL : 250 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 200-220 ml *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) În cazul în care bunurile sunt de origine din țările CSI se va prezenta orice document ce atestă calitatea bunurilor recunoscute în țara de origine. * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională).	1.Volum TOTAL : 250 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.cu capac ce împiedică scurgerea lichidelor 4. Volum Gradat (marcat) până la 200-220 ml	1. Declarație de Conformitate CE 2. ISO 13485
331000 00-1	27	Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6-8 ml, cu eticheta	Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6-8 ml, cu eticheta	Firatmed Gel Clot Activator 8ml/16x100mm 8870000508	Turcia	Firat Plastik Kauçuk Sanayi ve tic a.ş.	1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 6-8 ml 3.cu etichetă; *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) În cazul în care bunurile sunt de origine din țările CSI se va prezenta orice document ce atestă calitatea bunurilor recunoscute în țara de origine. * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională).	1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 8 ml 3.cu etichetă	1. Declarație de Conformitate CE 2. ISO 13485
331000 00-1	29	Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta	Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta	Tubes with gel and Blood Clot Activator 5ml/13x100mm 2110	Turcia	TTT Saglik Hizmetleri Egitim İnşaat Sanayi ve ticaret anonim şirketi	1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 4-5 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) În cazul în care bunurile sunt de origine din țările CSI se va prezenta orice document ce atestă calitatea bunurilor recunoscute în țara de origine. * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională).	1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 5 ml 3.cu etichetă; 4.material PET	1. Declarație de Conformitate CE 2. ISO 13485
331000 00-1	59	Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml)	Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml)	Firatmed K3 Edta 2ml/13x75mm 8870000514	Turcia	Firat Plastik Kauçuk Sanayi ve tic a.ş.	Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml), PET *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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: Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE; ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) În cazul în care bunurile sunt de origine din țările CSI se va prezenta orice document ce atestă calitatea bunurilor recunoscute în țara de origine. * Toate specificațiile sus-menționate obligatori confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională).	Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml), PET	1. Declarație de Conformitate CE 2. ISO 13485

