

[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-1629959435224 din 27/09/2021							
Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea seringilor necesare pentru administrarea vaccinurilor împotriva COVID-19.							
Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	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	8
	Bunuri						
3310000 0-1	Lot1.Seringă sterilă, ac 23Gx 1"-1½"- 25G x 1"-1½", 1 ml	SF Tuberculin Syringe 1ml • 25G x 1" (0,5 x 25mm) 10.300.066	Germania	SF Medical Products GmbH	Seringi sterile de unică folosință - ac 23G x 1"-1½"- 25G x 1"-1½" - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -granitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual Declarație din partea producătorului prin care se garantează că: Spațiul mort redus al seringii combinat cu spațiul mort redus al acului nu trebuie să depășească un volum de 35 microlitri. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). *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 vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele	Seringi sterile de unică folosință - ac 25G x 1" - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -granitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual Spațiul mort redus al seringii combinat cu spațiul mort redus al acului nu depășește un volum de 35 microlitri.	1. CE Certificate 2. ISO 13485
3310000 0-1	Lot.2.Seringa sterilă cu ac 23Gx 1"-1½"- 25G x 1"-1½", 1 ml	SF Tuberculin Syringe 1ml • 25G x 1" (0,5 x 25mm) 10.300.066	Germania	SF Medical Products GmbH	Seringi sterile de unică folosință - ac 23Gx 1"-1½"- 25G x 1"-1½", - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -granitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). *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 vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau	Seringi sterile de unică folosință - ac 25G x 1", - volum 1ml , grade de măsurare a volumului -cu gradație din 0,1 ml în 0,1 ml - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc -granitura de etanșare a pistonului cu două trepte, care nu permite refularea soluției în timpul administrării - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual	1. CE Certificate 2. ISO 13485

3310000 0-1	Lot.3 Seringa, cu ac, 2ml, 3 compon, ac 21Gx 1"-1½"- 25Gx 1"-1½", sterilă	SF Syringe 2 ml • 21G x 1½" (0.8 x 40 mm) 10.300.067	Germania	SF Medical Products GmbH	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml , - ac 21Gx 1"-1½"- 25Gx 1"-1½" - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradăție din 0,2 ml în 0,2 ml sau din 0,1 ml în 0,1 ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). *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 vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml , - ac 21Gx 1½" - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradăție din 0,1 ml în 0,1 ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual	1. CE Certificate 2. ISO 13485
TOTAL							

Semnat:_____ Numele, Prenumele: **Chirtoacă Iurie** În calitate de: **Administrator**

Ofertantul: **Dita EstFarm SRL** Adresa: **mun. Chișinău, str-la Burebista 23**

