

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție ocds-b3wdp1-MD-1685346316289 din 04.08.2023

Obiectul de achiziției: Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Nr de înregistrare AMDM/ Standarde de Referință
331000 0-1	1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Nesteril, 5m x 10cm, 32g/m2	China	Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., Ltd	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - numărul de fire pe cm² minim 22 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE irii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine./sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofil, densitatea min. 32g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, confirmarea- vezi pag. 2 din rapoart de testare “2.2. AC for Gauze roll-for all.signed” (anexat la oferta în SIA RSAP) - numărul de fire pe cm² 24 *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material_Catalogue_Technical_Specs - o.signed” (anexat la oferta în SIA RSAP)	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice"		
331000 0-1	2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2	Steril, 5m x 10cm, 32g/m2	China	Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., Ltd	"Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - numărul de fire pe cm² minim 22 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)" cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterilă, densitatea min. 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, confirmarea- vezi pag. 4 din raport de testare "2.2. AC for Gauze roll-for all.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP) - numărul de fire pe cm² 24 *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material_Catalogue_Technical_Specs - o.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP)	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	Nesteril, 7m x 14cm, 32g/m2	China	Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., Ltd	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în

						cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. -numărul de fire pe cm² minim 22 Pentru bunuri cu marcaj CE să fie 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz). Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, confirmarea- vezi pag. 3 din rapoart de testare "2.2. AC for Gauze roll-for all.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP) - numărul de fire pe cm² 24 *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material_Catalogue_Technical_Specs - o.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP)	Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2	Steril, 7m x 14cm, 32g/m2	China	Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., Ltd	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-iflamabil	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-iflamabil	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - numărul de fire pe cm² minim 22 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	- fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, confirmarea- vezi pag. 5 din rapoart de testare "2.2. AC for Gauze roll-for all.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP) - numărul de fire pe cm² 24 *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material_Catalogue_Technical_Specs - o.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP)	
331000 0-1	5	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare până la 3 min	10cm x 270cm, modelare până la 3 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- 3.Catalogue_POP_Plaster_Bandage și 2.1. Test Report POP(modeling up to 3 min) (anexat la oferta în SIA RSAP)	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	*Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificație obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	
331000 0-1	6	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 4-7 min	10cm x 270cm, modelare 4-7 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificație obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

							desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	
331000 0-1	7	Bandaj ghipsat, 10cm x 270cm, modelare 8-12 min	10cm x 270cm, modelare 8-12 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²) . Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	8	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare până la 3 min	15cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm², este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Inregistrate in Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	°C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative in care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.1. Test Report POP(modeling up to 3 min) (anexat la oferta in SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta in SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	
331000 0-1	9	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 4-7 min	15cm x 270cm, modelare 4-7 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Inregistrate in Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificatiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative in care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.2. Test Report POP(modeling up to 4-7 min) (anexate la oferta in SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						circulate internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	
331000 0-1	10	Bandaj ghipsat, 15cm x 270cm, modelare 8 - 12 min	15cm x 270cm, modelare 8- 12 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fasa ghipsata, datorită calității și rezistenței tesaturii impregnate cu gips medicinal precum și a purității fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerată de piele, asigurând o fixare perfectă și corespunzătoare. Compoziția produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat în fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apă cu temperatura: 20 °C- 40 °C până la 60 secunde, timpul de uscare definitivă până la 24 ore, după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea) Permite trecerea razelor X. 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fasa ghipsata, datorită calității și rezistenței tesaturii impregnate cu gips medicinal precum și a purității fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerată de piele, asigurând o fixare perfectă și corespunzătoare. Compoziția produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat în fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apă cu temperatura: 20 °C- 40 °C până la 60 secunde, timpul de uscare definitivă până la 24 ore, după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.3. Test Report POP(modeling up to 8-12 min).pdf (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	11	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare până la 3 min	20cm x 270cm, modelare până la 3 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fasa ghipsata, datorită calității și	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioară (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fasa ghipsata, datorită	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat

						rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 30 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative in care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.1. Test Report POP(modeling up to 3 min) (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage	al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	12	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 4-7 min	20cm x 270cm, modelare 4-7 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 4 minute și maxim 7 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative in care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.2. Test Report POP(modeling up to 4-7 min) (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3. Catalogue_POP_Plaster_Bandage.	
331000 0-1	13	Bandaj ghipsat, 20cm x 270cm, modelare 8- 12 min	20cm x 270cm, modelare 8- 12 min	China	Anji Sunlight Medical Products Co., Ltd	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internaționala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Fasa/bandaj ghipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara (densitatea bandajului min.400g/m²). Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa ghipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa cu temperatura: 20 °C- 40 °C pina la 60 secunde, timpul de modelare minim 8 minute și maxim 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- 2.3. Test Report POP(modeling up to 8-12 min).pdf (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 3.	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

							Catalogue_POP_Plaster_Bandage	
331000 0-1	20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Mănuși chirurgicale din latex fără pudra, N 6	China	Tianchang City Anrui Medical Equipment Co.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adequate 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee. *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 – Ref. 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed, 1.2.1. DOC_Surgical_Gloves_Powderless_Anruul_Jul_7_20 23.signed *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată (anexate la oferta în SIA RSAP): 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed 4.TECH-01-06-Product Descriptions.signed 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor.* fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice: 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Mănuși chirurgicale din latex fără pudra, N 7	China	Tianchang City Anrui Medical Equipment Co.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adequate 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 – Ref. 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed, 1.2.1. DOC_Surgical_Gloves_Powderless_Anruul_Jul_7_20 23.signed *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată (anexate la oferta în SIA RSAP): 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed 4.TECH-01-06-Product Descriptions.signed 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice: 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed	
331000 0-1	22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Mănuși chirurgicale din latex fără pudra, N 7,5	China	Tianchang City Anrui Medical Equipment Co.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 – Ref. 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed, 1.2.1. DOC_Surgical_Gloves_Powderless_Anru_Jul_7_2023.signed *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată (anexate la oferta în SIA RSAP): 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed 4.TECH-01-06-Product Descriptions.signed 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice: 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	23	Manuși chirurgicale, sterile, din latex,	Mănuși chirurgicale din latex	China	Tianchang City Anrui Medical Equipment Co.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi	Notificarea pentru înregistrarea

		Fara pudra, N 8	fără pudra, N 8			Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 – Ref. 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed, 1.2.1. DOC_Surgical_Gloves_Powderless_Anruj_Jul_7_2023.signed *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată (anexate la oferta în SIA RSAP): 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed 4.TECH-01-06-Product Descriptions.signed 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice: 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed	dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	24	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Mănuși chirurgicale din latex fără pudra, N 8,5	China	Tianchang City Anruj Medical Equipment Co.	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee .	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 – Ref. 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed, 1.2.1. DOC_Surgical_Gloves_Powderless_Anruj_Jul_7_2023.signed *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată (anexate la oferta în SIA RSAP): 4.TECH-01-03-List of harmonized standard.signed 4.TECH-01-06-Product Descriptions.signed 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice: 2.Catalogue_Powder-Free_Surgical_Gloves.signed	
331000 0-1	27	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare din latex Nepudrate, Mărimea L Denumirea comerciala MEDIC-DENT	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 (documentul confirmativ - MDR DOC Medic Dent) latex; EN 420; EN 374-2 (documentul confirmativ - 24-26 EN 420 EN 374-2.signed CHM0277509 Dimension & Dexterity Test TECHNICAL FILE-Powder free latex exam gloves) (anexate la oferta în SIA RSAP): 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000304812. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de catre producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice-24-26 TECHNICAL FILE-Powder free latex exam gloves.signed (anexat la oferta în SIA RSAP)	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALEE AMED DM000304812
331000 0-1	28	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare din latex Nepudrate,	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVELOR MEDICALEE

			Mărimea M Denumirea comerciala MEDIC-DENT			Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 (documentul confirmativ - MDR DOC Medic Dent) latex; EN 420; EN 374-2 (documentul confirmativ - 24-26 EN 420 EN 374-2.signed CHM0277509 Dimension & Dexterity Test TECHNICAL FILE-Powder free latex exam gloves) (anexate la oferta în SIA RSAP): 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000304811. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de către producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice-24-26 TECHNICAL FILE-Powder free latex exam gloves.signed (anexat la oferta în SIA RSAP)	AMED DM000304811
331000 0-1	29	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare din latex Nepudrate, Mărimea S Denumirea comerciala MEDIC-DENT	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 (documentul confirmativ - MDR DOC Medic Dent) latex; EN 420; EN 374-2 (documentul confirmativ - 24-26 EN 420 EN 374-2.signed CHM0277509 Dimension & Dexterity Test TECHNICAL FILE-Powder free latex exam gloves) (anexate la oferta în SIA RSAP): 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000304810.	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE AMED DM000304810

						a produsului în formularul F4.1"	Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de catre producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice-24-26 TECHNICAL FILE- Powder free latex exam gloves.signed (anexat la oferta în SIA RSAP)	
331000 0-1	31	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	Mănuși pentru examinare din nitril Nepudrate, Mărimea L Denumirea comerciala MEDIC-DENT	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;documente confirmative: TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat, Declaration of Conformity- Medic Dent.semnat 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000303654. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de catre producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice- 28-30 TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE AMED DM000303654
331000 0-1	32	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	Mănuși pentru examinare din nitril Nepudrate, Mărimea M Denumirea comerciala MEDIC-DENT	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420;	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE

						EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	420; EN 374-2;documente confirmative: TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat, Declaration of Conformity- Medic Dent.semnat 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000303653. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de catre producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice- 28-30 TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat	AMED DM000303653
331000 0-1	33	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	Mănuși pentru examinare din nitril Nepudrate, Mărimea S Denumirea comerciala MEDIC-DENT	Malaiezia	SUPERMAX GLOVE MANUFACTURING SDN. BHD.	Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor	Mănuși pentru examinare, microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;documente confirmative: TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat, Declaration of Conformity- Medic Dent.semnat 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE AMED DM000303652

						Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	* Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000303652. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică-descrierea produsului de catre producator, ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice- 28-30 TECHNICAL FILE NITRILE PF (SGM)_MEDIC-DENT.semnat	
331000 0-1	38	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina 1 ML, 29 G	China	CHANGZHOU JINLONG MEDICAL PLASTIC APPLIANCE CO., LTD.	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, $\geq 29 \text{ G} \times \leq \frac{1}{2}$ - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, 29 G - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanșat - ac hipoalergic, apirogen, - produs latex free; - ambalaj individual documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP). 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000368165. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică - TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP).	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVEL OR MEDICALEE AMED DM000368165
331000 0-1	43	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	2 ML, 3 COMPONENTE, 23Gx1	China	CHANGZHOU JINLONG MEDICAL PLASTIC APPLIANCE CO., LTD.	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - 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 - produs latex free; - ambalate individual	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - 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 - produs latex free;	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVEL OR MEDICALEE AMED DM000347006

						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 sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	- ambalate individual documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP). 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000347006. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică - TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP).	
331000 0-1	45	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterilă,	5 ml, 3 COMPONENTE, 22G X 1 1/4	China	CHANGZHOU JINLONG MEDICAL PLASTIC APPLIANCE CO., LTD.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - 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 - produs latex free; - 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului,	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml , - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - 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 - produs latex free; - ambalate individual documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată- TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP). 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE AMED DM000347008

						producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000347008. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică - TECHNICAL SHEET.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP).	
331000 0-1	47	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	China	CHANGZHOU JINLONG MEDICAL PLASTIC APPLIANCE CO., LTD.	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018. 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1) g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 150 cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic Documentul confirmativ- technical file(infusion set).signed" (anexat la oferta în SIA RSAP)." 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000365877. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică - technical file(infusion set).signed" (anexat la oferta în SIA RSAP)."	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR MEDICALEE AMED DM000365877
331000 0-1	49	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	Sisteme de transfuzie a singelui, cu ac polimer	China	CHANGZHOU JINLONG MEDICAL PLASTIC APPLIANCE CO., LTD.	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20	Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărât picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;	Nr. de înregistrare în REGISTRUL DE STAT AL DISPOZITIVE LOR

						picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, 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/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	- cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, Documentul confirmativ- Technical file(blood transfusion set).signed (anexat la oferta în SIA RSAP)." 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. * Dispozitiv medical înregistrat în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sub nr. DM000365878. Extrasul din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee anexat la oferta în SIA RSAP. * Fișa tehnică - Technical file(blood transfusion set).signed (anexat la oferta în SIA RSAP)."	MEDICALEE AMED DM000365878
331000 0-1	50	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	Tifon medical nesteril, 90 cm, 32 g/m2	China	Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material Co., Ltd	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 (nu se va lua în calcul eroarea admisibilă la nivel de măsurare a densității) - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea documentelor confirmative în care se va regăsi specificația tehnică solicitată, precum certificate, rapoarte de testare, cataloage, data sheet, altele. - numărul de fire pe cm² minim 24 Pentru bunurile cu marcaj CE să fie 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 sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Pentru bunurile fără marcaj CE să fie ambalate și	Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003, confirmarea- vezi pag. 1 din rapoart de testare "2.2. AC for Gauze roll-for all.signed" (anexat la oferta în SIA RSAP) - numărul de fire pe cm² 24 *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

						etichetate, cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standarde EN, GOST, altele . Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"	anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Hubei Qianjiang Kingphar Medical Material_Catalogue_Technical_Specs - o.signed” (anexat la oferta în SIA RSAP)	
331000 0-1	51	Vată medicală nesterilă, 100g	Vată medicală nesterilă, 100g	China	Taizhou Rich Medical Products Co.,Ltd	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peritectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peritectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată-2.1. Catalogue_Medical_Cotton, TECH (A) – O, TECH (B) – O (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producător ce confirmă descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Catalogue_Medical_Cotton.signed	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	52	Vată medicală, nesterilă, 200-250g	Vată medicală nesterilă, 200g	China	Taizhou Rich Medical Products Co.,Ltd	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peritectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peritectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în

						reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 200-250gr. 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/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"	reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 200gr. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată-2.1. Catalogue_Medical_Cotton, TECH (A) – O, TECH (B) – O (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. * fișa tehnică, descrierea produsului de către producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Catalogue_Medical_Cotton.signed	Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC
331000 0-1	53	Vată medicală, nesterilă, 50-70g	Vată medicală nesterilă, 50 g	China	Taizhou Rich Medical Products Co.,Ltd	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 50-70gr. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea si codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 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) *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee . *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1	Vata hidrofilă de uz medical - componența: bumbac 100% - caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fășii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 50 gr. *documente confirmative în care se regăsește specificația tehnică solicitată-2.1. Catalogue_Medical_Cotton, TECH (A) – O, TECH (B) – O (anexate la oferta în SIA RSAP) *Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE. Pe ambalajul produsului sunt indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN *Mostre - Se vor prezenta 2 buc la solicitarea autorității contractante, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. *În conformitate cu cerințele stipulate la pct.15 din anunțul de participare - Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale , anexate la oferta în SIA RSAP: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor.	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicalee, CE, DC

							* fișa tehnică, descrierea produsului de catre producator ce confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice - 2.1.Catalogue_Medical_Cotton.signed	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Palii Nina În calitate de: specialist achiziții publice

Ofertantul: M-INTER-FARMA SA, Adresa: mun. Chișinău, str. Grenoble 23