

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri/servicii/lucrări

Obiectul achiziției: Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii

Cod CPV: 33140000-3

Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Procedura achiziției: Licitație publică

Procedura nr. 19/00048 **din** 05.09.2019

Nr. BAP și data publicării: 22 **din** 18.06.2019

Data deschiderii: 05.09.2019 , **ora** 11:00

Prezenta documentație este identică cu cea aprobată și postată în cadrul Sistemului Informațional Automatizat “Registrul de Stat al Achizițiilor Publice”, fapt pentru care autoritatea contractantă poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru

semnătura

L.Ș.

Buletin Nr 22 din 18.06.2019

Tip anunțuri: Invitație de prezentare a ofertelor

Licitație publică Nr. 19/00048

Autoritatea contractantă	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Adresa	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Telefon/fax	022-88-43-25 (48)
Membrii al grupului de lucru , responsabil de procedura de achiziție	LIPCIU NINA
Obiectul achiziției	Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020
Cod CPV	33140000-3
Locul eliberării documentelor/caietului de sarcini	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Locul desfășurării procedurii de achiziție publică	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Limba în care vor fi întocmite documentația standard/caietul de sarcini	De stat
Pentru ridicarea documentelor de licitație pe suport de hârtie taxa de achitare constituie	0.00
Rechizitele contului de achitare pentru documente:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a ofertei:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a contractului:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Termenul de depunere a ofertelor	05.09.2019 12:00
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	05.09.2019 12:00

Date suplimentare privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=31628491>

Buletin Nr 30 din 13.08.2019

Tip anunțuri: Anunț de modificare a datelor privind procedura

În atenția operatorilor economici!

La Licitație publică nr. 19/00048 din 05.09.2019 cu privire la achiziția de Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020, cod CPV - 33140000-3, conform necesităților autorității contractante CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE, sunt operate următoarele modificări:

Termenul de depunere a ofertelor	05.09.2019 12:00
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	05.09.2019 12:00

SE ÎNLOCUEȘTE CU:

Termenul de depunere a ofertelor	05.09.2019 11:00
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	05.09.2019 11:00

Alte date publicate anterior în invitația privind procedura de achiziție:

Perioada bugetară
Lista bunurilor/serviciilor/lucrărilor
Lista documentelor și cerințelor de calificare

Datele actualizate privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=31628491>

În atenția operatorilor economici!

La Licitație publică nr. 19/00048 din 05.09.2019 cu privire la achiziția de Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020, cod CPV - 33140000-3, conform necesităților autorității contractante CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE, sunt operate următoarele modificări:

Alte date publicate anterior în invitația privind procedura de achiziție:

Lista bunurilor/serviciilor/lucrărilor

Datele actualizate privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=31628491>

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip LICITAȚIE PUBLICĂ

nr. 19/00048 din 17.06.2019

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Licitație publică
Obiectul achiziției: Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020
Cod CPV: 33140000-3

Data publicării anunțului de intenție: Nu e specificată

Această invitație la procedura de achiziție este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul Achizițiilor Publice

Nr.: 22 din 18.06.2019.

În scopul achiziționării "**Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020**"

conform necesităților autorității contractante (în continuare – Cumpărător), pentru perioada bugetară: **2020** este alocată suma necesară din sursa alocațiilor: **CNAM**

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor Bunuri:

Listă: Bunuri și specificații tehnice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea 32g/m2			
1.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea 32g/m2	Bucată	547235.00	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, nesteril - 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 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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea 32g/m2	Bucată	547235.00	<p>limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
2		Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2			
2.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	48373.00	<p>"Fașă/bandaj din tifon hidrofil, steril - Bumbac 100 %, - este rulata 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 standartului SM SR EN 14079:2003</p> <p>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)"</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
2.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	48373.00	<p>medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
3		Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2			
3.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	973836.00	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, nesteril</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză <p>caracteristici fizico-chimice:</p> <p>hidrofilie înaltă</p> <ul style="list-style-type: none"> - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
3.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	973836.00	<p>achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
4		Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2			
4.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	72037.00	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, steril</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <ul style="list-style-type: none"> - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md,</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	72037.00	<p>(extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
5		Bandaj gipsat, 10cm x 270cm			
5.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm	Bucată	37076.00	<p>Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară.</p> <p>Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă.</p> <p>Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată cu gips medicinal precum și a purității fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerată de piele, asigurând o fixare perfectă și corespunzătoare.</p> <p>Compoziția produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat în fibră de tifon. Agent de fixare.</p> <p>Timpul de imersie în apă pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute.</p> <p>Timpul de uscarea definitivă pînă la 60 de minute după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X.</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
5.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm	Bucată	37076.00	<p>iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, 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"</p>
6		Bandaj gipsat, 15cm x 270cm			
6.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm	Bucată	100750.00	<p>Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară.</p> <p>Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă.</p> <p>Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată cu gips medicinal precum și a purității fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerată de piele, asigurând o fixare perfectă și corespunzătoare.</p> <p>Compoziția produsului: Tifon hidrofil 100% bumbac. Gips medicinal impregnat în fibră de tifon. Agent de fixare.</p> <p>Timpul de imersie în apă pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute.</p> <p>Timpul de uscare definitivă pînă la 60 de minute după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea)</p> <p>Permite trecerea razelor X.</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm	Bucată	100750.00	<p>inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul produsului/descrierea produsului de către producător, 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"</p>
7		Bandaj gipsat, 20cm x 270cm			
7.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm	Bucată	120180.00	<p>Fașă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară. Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată 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 fibră de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apă pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute. Timpul de uscare definitivă pînă la 60 de minute după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea) 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</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
7.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm	Bucată	120180.00	<p>2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
8		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6			
8.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Pereche	42200.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale,</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
8.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Pereche	42200.00	<p>iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
9		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7			
9.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Pereche	276500.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu 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; ASTM D3577</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
9.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Pereche	276500.00	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"
10		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5			
10.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Pereche	600010.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
11		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8			
11.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Pereche	543685.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
11.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Pereche	543685.00	<p>Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577 Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
12		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5			
12.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Pereche	190860.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
12.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Pereche	190860.00	<p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
13		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9			
13.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Pereche	44863.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
13.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Pereche	44863.00	<p>performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
14		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5			
14.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Pereche	241150.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
14.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Pereche	241150.00	<p>Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
15		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8			
15.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Pereche	149550.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 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; ASTM D3577</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
15.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Pereche	149550.00	codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"
16		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5			
16.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Pereche	63915.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 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; ASTM D3577</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
17		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, L			
17.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, L	Bucată	874500.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
17.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, L	Bucată	874500.00	<p>împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
18		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, M			
18.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, M	Bucată	1951300.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu pudră, Mărimea M 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;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
18.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, M	Bucată	1951300.00	<p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
19		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, S			
19.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, S	Bucată	296900.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu pudră, Mărimea S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
19.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, S	Bucată	296900.00	<p>standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
20		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, L			
20.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, L	Bucată	716560.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, fără pudră, Mărimea L 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;</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte -</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
20.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, L	Bucată	716560.00	<p>extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
21		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, M			
21.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, M	Bucată	938600.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, 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; EN 374-2;</p> <p>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 Pictogramele adecvate însoțite de nivelurile relevante de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate. "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
21.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, M	Bucată	938600.00	codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1"
22		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, S			
22.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, S	Bucată	221300.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, 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;</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
23		N 7 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			
23.1	33140000-3	N 7 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1127500.00	Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesterile, Mărimea 7 sau S Unitatea de măsură: bucată

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
23.1	33140000-3	N 7 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1127500.00	<p>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;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
24		N 8 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			
24.1	33140000-3	N 8 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	3900900.00	<p>Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesteril, Mărimea 8 sau M</p> <p>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;</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
24.1	33140000-3	N 8 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	3900900.00	<p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
25		N 9 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			
25.1	33140000-3	N 9 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1554300.00	<p>Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesteril, Mărimea 9 sau L</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
25.1	33140000-3	N 9 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1554300.00	<p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
26		N7 Mănuși p/u examinare, Nitril fara pudră, Nesterile, netede,			
26.1	33140000-3	N7 Mănuși p/u examinare, Nitril fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1252900.00	<p>Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 7 sau S</p> <p>Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
26.1	33140000-3	N7 Mănuși p/u examinare, Nitril fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1252900.00	<p>de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
27		N8 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,			
27.1	33140000-3	N8 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	5695100.00	<p>Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 8 sau M 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;</p> <p>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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*Se va prezenta fișa</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
27.1	33140000-3	N8 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	5695100.00	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"
28		N9 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,			
28.1	33140000-3	N9 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	2524100.00	<p>Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 9 sau L 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;</p> <p>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, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
29		Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G			
29.1	33140000-3	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G	Bucată	557160.00	<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <ul style="list-style-type: none"> - ac nedetașabil din oțel/innox, 29 G ½ ; 0.33 x (8-12mm) - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
30		Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila			
30.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	Bucată	6023020.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
30.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	Bucată	6023020.00	<p>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</p> <p>- rezistent la presiune</p> <p>- alunecare uniformă a pistonului seringii</p> <p>- netoxice, apirogene</p> <p>- ambalate individual</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
31		Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila			
31.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	1712380.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <p>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</p> <p>- capacitate de 10 ml sau 12 ml,</p> <p>- ac 22Gx1½ 0,7x40mm</p> <p>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</p> <p>- transparenta</p> <p>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</p> <p>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</p> <p>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
31.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	1712380.00	<p>administrării</p> <ul style="list-style-type: none"> - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
32		Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,			
32.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,	Bucată	965598.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ 0,9x40mm - 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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
32.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,	Bucată	965598.00	<p>- netoxice, apirogene - ambalate individual</p> <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
33		Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,			
33.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	Bucată	1172122.00	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - 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 - ambalate individual

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
33.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	Bucată	1172122.00	<p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
34		Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila			
34.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila	Bucată	4052930.00	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 0,6x25mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
34.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila	Bucată	4052930.00	<p>producătorului, denumirea si codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
35		Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,			
35.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	Bucată	4441360.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm - 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 - ambalate individual <p>Ambalate și 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</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
35.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	Bucată	4441360.00	<p>sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
36		Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,			
36.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,	Bucată	6479310.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ 0,7x30mm - 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 - ambalate individual <p>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, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
36.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,	Bucată	6479310.00	<p>performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
37		Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila			
37.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	5720000.00	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - 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 - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
37.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	5720000.00	<p>inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
38		Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm			
38.1	33140000-3	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Bucată	3269254.00	<p>Sistem/set de perfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare 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, <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
38.1	33140000-3	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Bucată	3269254.00	<p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
39		Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer			
39.1	33140000-3	Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer	Bucată	223900.00	<p>Sistem/set de transfuzie</p> <p>Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare 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 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
39.1	33140000-3	Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer	Bucată	223900.00	<p>performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
40		Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2			
40.1	33140000-3	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2	Metru	2055315.00	<p>Tifon medical, nesteril</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 ±2g <p>caracteristici fizico-chimice:</p> <ul style="list-style-type: none"> hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>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, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
40.1	33140000-3	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m ²	Metru	2055315.00	<p>limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
41		Vată medicală nesterilă, 100g			
41.1	33140000-3	Vată medicală nesterilă, 100g	Bucată	132384.00	<p>Tifon medical, nesteril - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m² ±2g - 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 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte -</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
41.1	33140000-3	Vată medicală nesterilă, 100g	Bucată	132384.00	<p>extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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"</p>
42		Vată medicală, nesterilă, 250g			
42.1	33140000-3	Vată medicală, nesterilă, 250g	Bucată	30375.00	<p>Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici 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 250gr.</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>"Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
42.1	33140000-3	Vată medicală, nesterilă, 250g	Bucată	30375.00	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"
43		Vată medicală, nesterilă, 70g			
43.1	33140000-3	Vată medicală, nesterilă, 70g	Bucată	96170.00	<p>Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență 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/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 70gr.</p> <p>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</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)</p> <p>*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</p>

Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2020

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului atasat- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Nu
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	Nu
5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	Nu
6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	Nu
7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	Nu
8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație privind situația personală a operatorului economic- original– confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului; (conform modelului atasat)	Da
9	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
10	Informații generale despre ofertant	n	Nu
11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară - copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	Da
12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	Nu
13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	Nu
14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	Nu
15	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Certificat eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova) oroginal/copie confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	Da
16	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – original/copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
17	Garanția pentru ofertă F3.2	– original - conform formularului F3.2 din Documentatia Standart.	Da
18	Specificatii tehnice F 4.1	- original- confirmat prin semnătura și ștampila Participantului pe fiecare filă.	Da
19	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 FORMAT ELECTRONIC PERSONALIZAT. - Format electronic și suport pe hârtie - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului pe fiecare filă; (CD sau memory Stik), primit pentru completare cu pachetul de	Da

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
		documente, care urmează a fi prezentat fără modificări. Conținutul imprimat pe hârtie trebuie să fie identic cu cel din format electronic; Formularul electronic personalizat pentru fiecare operator economic va fi remis în termen de 5 zile pînă la deschiderea ofertelor.	
20	Declaratie	prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe cu termenul de valabilitate solicitat; Termenul de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel initial.	Da
21	Prezența obligatorie a mostrelor	la momentul depunerii ofertei cîte 2 exemplare pentru fiecare produs (conform condițiilor per poziție din FDA)	Da
22	Extras/dovadă de înregistrare	din Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)	Da
23	Notă	Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	Da
24	Fișa tehnică/catalogul produsului	Se va prezenta fișa tehnică/catalogul 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	Da
25	DUAE	DUAE-completat, semnat și ștampilat de către operatorul economic participant	Da

Informație Suplimentară:

Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Tel.: **022-88-43-25 (48)** , Fax: **022884245** , E-mail: **office@capcs.md**

Numele și funcția persoanei responsabile: **LIPCIU NINA, Șef secție achiziții medicamente**

Setul de documente poate fi primit la adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1.

Operatorii economici care doresc să depună oferte la procedura respectivă urmează să depună o cerere de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

NOTĂ: Cerința dată NU se referă la ofertanții care s-au înregistrat la procedură și au accesat documentele în cadrul SIA Registrul de Stat al Achizițiilor Publice.

Întocmirea ofertelor:

Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilate și ștampilate, urmează a fi prezentate

pînă la: **05.09.2019 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Ofertele întîrziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitatea a ofertelor: 90 zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică sau prin mijloace electronice a membrilor grupului de lucru al autorității contractante și a reprezentanților Participanților la licitație

la: **05.09.2019 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în formă de

Garanție bancară

Garanție prin transfer

în valoare de **0.5%**

Contractul intră sub incidența Acordului OMC - Nu

Conținutul prezentei Invitații este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Invitației, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN

FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevala asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
1.2.	Obiectul achiziției:	Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020
1.3.	Numărul procedurii:	19/00048
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Licitație publică
1.5.	Codul CPV:	33140000-3
1.6.	Numărul și data Buletinului Achizițiilor Publice:	22 din 18.06.2019
1.7.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	CNAM
1.8.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP
1.9.	Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.10.	Denumirea cumpărătorului:	Instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale
1.11.	Destinatarul:	Instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale
1.12.	Limba de comunicare:	De stat
1.13.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@capcs.md Persoana de contact: LIPCIU NINA
1.14.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	

2. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea 32g/m2			

1.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea 32g/m2	Bucată	547235.00	Faşă/bandaj din tifon hidrofil, nesteril - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesutura 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 standartului SM SR EN 14079:2003 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
2		Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2			

2.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	48373.00	"Fașă/bandaj din tifon hidrofîl, steril - Bumbac 100 %, - este rulata 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 standartului SM SR EN 14079:2003 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)" "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
3		Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2			

3.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	973836.00	Faşă/bandaj din tifon hidrofil, nesteril - Bumbac 100 %, - este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura 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 standartului SM SR EN 14079:2003 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
4		Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2			

4.1	33140000-3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	Bucată	72037.00	<p>Faşă/bandaj din tifon hidrofil, steril - 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</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"</p>
5		Bandaj gipsat, 10cm x 270cm			

5.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm	Bucată	37076.00	<p>Faşă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară. Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată 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 fibră de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apa pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute. Timpul de uscare definitivă pînă la 60 de minute 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. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, 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"</p>
6		Bandaj gipsat, 15cm x 270cm			

6.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm	Bucată	100750.00	<p>Faşă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară. Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată 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 fibră de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apa pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute. Timpul de uscare definitivă pînă la 60 de minute 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. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul produsului/descrierea produsului de catre producator, 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"</p>
7		Bandaj gipsat, 20cm x 270cm			

7.1	33140000-3	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm	Bucată	120180.00	<p>Faşă/bandaj gipsată pe suport din țesătură de tifon, cu minim 17 fire/cm², este impregnată cu gips natural medical de calitate superioară. Se remarcă prin proprietăți excelente de modelare și întărire rapidă. Fașă gipsată, datorită calității și rezistenței țesăturii impregnată 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 fibră de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie în apa pînă la 20 secunde, timpul de modelare pînă la 10 minute iar timpul de întărire pînă la 20 minute. Timpul de uscare definitivă pînă la 60 de minute după care poate fi supusă cu grija sarcinii pH neutru (nu interacționează cu pielea) 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. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"</p>
8		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6			

8.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Pereche	42200.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
9		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7			

9.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Pereche	276500.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
10		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5			

10.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	Pereche	600010.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
11		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8			

11.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Pereche	543685.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577 Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial. 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
12		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5			

12.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Pereche	190860.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
13		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9			

13.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Pereche	44863.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
14		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5			

14.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Pereche	241150.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 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; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
15		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8			

15.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Pereche	149550.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 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; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
16		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5			

16.1	33140000-3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Pereche	63915.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: bucată</p> <p>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; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"</p>
17		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, L			

17.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, L	Bucată	874500.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu pudră, Mărimea L 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
18		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, M			

18.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, M	Bucată	1951300.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu pudră, Mărimea M 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
19		Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, S			

19.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, cu pudră, Nesterile, S	Bucată	296900.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, cu 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
20		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, L			

20.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, L	Bucată	716560.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, fără pudră, Mărimea L 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
21		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, M			

21.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, M	Bucată	938600.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, fără pudră, Mărimea M 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 Pictogramele adecvate însoțite de nivelurile relevante de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate. "Se acceptă doar dispozitive medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
22		Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, S			

22.1	33140000-3	Mănuși pentru examinare, netede, fara pudră, Nesterile, S	Bucată	221300.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril/vinil, 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
23		N 7 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			

23.1	33140000-3	N 7 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1127500.00	Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesterile, Mărimea 7 sau S 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
24		N 8 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			

24.1	33140000-3	N 8 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	3900900.00	Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesteril, Mărimea 8 sau 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; 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
25		N 9 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,			

25.1	33140000-3	N 9 Mănuși p/u examinare, Latex, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1554300.00	Mănuși pentru examinare, latex, fără pudră, nesteril, Mărimea 9 sau 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
26		N7 Mănuși p/u examinare, Nitril fara pudră, Nesterile, netede,			

26.1	33140000-3	N7 Mănuși p/u examinare, Nitril fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	1252900.00	Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 7 sau S 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
27		N8 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,			

27.1	33140000-3	N8 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	5695100.00	Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 8 sau M 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
28		N9 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,			

28.1	33140000-3	N9 Mănuși p/u examinare, Nitril, fara pudră, Nesterile, netede,	Bucată	2524100.00	Mănuși pentru examinare, Nitril, fără pudră, nesterile, Mărimea 9 sau 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
29		Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G			

29.1	33140000-3	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G	Bucată	557160.00	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/innox, 29 G ½ ; 0.33 x (8-12mm) - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
30		Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila			

30.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	Bucată	6023020.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
31		Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila			

31.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	1712380.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictograme 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
32		Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,			

32.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,	Bucată	965598.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ 0,9x40mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictograme 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
33		Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,			

33.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	Bucată	1172122.00	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
34		Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila			

34.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila	Bucată	4052930.00	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 0,6x25mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
35		Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,			

35.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	Bucată	4441360.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm - 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 refluxul soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictograme 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
36		Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,			

36.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,	Bucată	6479310.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ 0,7x30mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și șampilată de către participant) *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"
37		Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila			

37.1	33140000-3	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	Bucată	5720000.00	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - 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 refluxul soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictograme 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
38		Sisteme de perfuzie a soluțiilor cu ac metalic, L-tub-150cm			

38.1	33140000-3	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Bucată	3269254.00	<p>Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își revine forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare 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; - manșon 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. 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"</p>
39		Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer			

39.1	33140000-3	Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer	Bucată	223900.00	<p>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 numărare 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 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"</p>
40		Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2			

40.1	33140000-3	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea 32 g/m2	Metru	2055315.00	Tifon medical, nesteril - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 ±2g - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
41		Vată medicală nesterilă, 100g			

41.1	33140000-3	Vată medicală nesterilă, 100g	Bucată	132384.00	<p>Tifon medical, nesteril - 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</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m2 ±2g - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"</p>
42		Vată medicală, nesterilă, 250g			

42.1	33140000-3	Vată medicală, nesterilă, 250g	Bucată	30375.00	Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici 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 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) "Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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"
43		Vată medicală, nesterilă, 70g			

43.1	33140000-3	Vată medicală, nesterilă, 70g	Bucată	96170.00	Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență 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/alkalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 70gr. 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) Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, iar participanții la procedura de achiziție trebuie să prezinte - extras/dovadă de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant) *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
------	------------	-------------------------------	--------	----------	---

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului atasat- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	DA
3.2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
3.3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	NU
3.4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	NU
3.5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	NU
3.6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	NU

3.7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	NU
3.8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație privind situația personală a operatorului economic- original- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului; (conform modelului atasat)	DA
3.9	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	DA
3.10	Informații generale despre ofertant	n	NU
3.11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară - copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
3.12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	NU
3.13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	NU
3.14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	NU
3.15	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Certificat eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova) original/copie confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	DA
3.16	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – original/copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.17	Garanția pentru ofertă F3.2	– original - conform formularului F3.2 din Documentatia Standart.	DA
3.18	Specificatii tehnice F 4.1	- original- confirmat prin semnătura și ștampila Participantului pe fiecare filă.	DA
3.19	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 FORMAT ELECTRONIC PERSONALIZAT. - Format electronic și suport pe hârtie - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului pe fiecare filă; (CD sau memory Stik), primit pentru completare cu pachetul de documente, care urmează a fi prezentat fără modificări. Conținutul imprimat pe hârtie trebuie să fie identic cu cel din format electronic; Formularul electronic personalizat pentru fiecare operator economic va fi remis în termen de 5 zile pînă la deschiderea ofertelor.	DA
3.20	Declarație	prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe cu termenul de valabilitate solicitat; Termenul de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel initial.	DA
3.21	Prezența obligatorie a mostrelor	la momentul depunerii ofertei cîte 2 exemplare pentru fiecare produs (conform condițiilor per poziție din FDA)	DA
3.22	Extras/dovadă de înregistrare	din Registrul de stat a dispozitivelor medicale, de pe pagina amed.md, (extras semnată și ștampilată de către participant)	DA
3.23	Notă	Se acceptă doar dispozitive medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
3.24	Fișa tehnică/catalogul produsului	Se va prezenta fișa tehnică/catalogul 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	DA
3.25	DUAЕ	DUAЕ-completat, semnat și ștampilat de către operatorul economic participant	DA

4. Pregătirea ofertelor

4.1	Oferte alternative:	Nu vor fi
-----	---------------------	-----------

4.2	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. 19/00048 din 05.09.2019"
4.3	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	0.50% din valoarea ofertei fără TVA.
4.4	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
4.5	Termenul de livrare/prestare/executare:	20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2020
4.7	Metoda și condițiile de plată vor fi:	În timp de 30 zile bancare din data prezentării facturii fiscale la sediul CAPCS
4.8	Perioada valabilității ofertei va fi de:	90 zile
4.9	Ofertele în valută străină:	Nu se acceptă

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

5.1	Plicurile vor conține următoarea informație suplimentară:	Licitație publică nr. 19/00048 Pentru achiziționarea de: Achiziționarea produselor de uz medical (articole parafarmaceutice) conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2020 Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Adresa autorității contractante: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 A nu se deschide înainte de: 05.09.2019 11:00
5.2	Pentru depunerea ofertelor, adresa autorității contractante/organizatorului procedurii este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@capcs.md Data-limită pentru depunerea ofertelor este: Data, Ora: 05.09.2019 11:00
5.3	Deschiderea ofertelor va avea loc la următoarea adresă:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Data, Ora: 05.09.2019 11:00

6. Evaluarea și compararea ofertelor

6.1	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	Leu MD
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	05.09.2019
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Evaluarea va fi efectuată pe poziții, la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
6.3	Factorii de evaluare vor fi următorii:	Nu sunt

7. Adjudecarea contractului

7.1	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț
7.2	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	2.00%

7.3	Garanția de bună execuție a contractului:	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formulare de contract sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. 19/00048 din 05.09.2019”
7.5	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă:	20 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN _____