**DOCUMENTATIE DE ATRIBUIRE**

Pentru elaborarea si prezentarea ofertei pentru achizitia de :

**„ MATERIALE SANITARE”**

**Negociere fara publicarea prealabila**

**APROBAT : MANAGER**

Dr. Beatrice Mahler

**VIZAT : DIRECTOR INGRIJIRI**

As. Daniela Trandafir

**2021**

**CAIET DE SARCINI**

Acest Caiet de Sarcini poate fi utilizat ca punct de plecare în elaborarea unei oferte pentru achiziția de produse care, după caz, poate include cu titlu accesoriu operațiuni cum ar fi (dar fără a se limita la): transport, livrare, testare, , suport tehnic – și oricare altele asemenea

PROCEDURĂ : **Negociere fara publicare prealabila**

**MATERIALE SANITARE**

**COD CPV** 33140000-3 Consumabile medicale (Rev.2)

.

1. **INTRODUCERE**

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentația de atribuire și constituie ansamblul cerințelor pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică.

Caietul de sarcini conține, în mod obligatoriu, specificații tehnice. Acestea definesc, după caz și fără a se limita la cele ce urmează, caracteristici referitoare la nivelul calitativ, tehnic și de performanță, siguranța în exploatare, dimensiuni, precum și sisteme de asigurare a calității, terminologie, simboluri, teste și metode de testare, ambalare, etichetare, marcare, condițiile pentru certificarea conformității cu standarde relevante sau altele asemenea.

Caietul de sarcini trebuie să precizeze șiinstituțiile competente de la care furnizorii, executanții sau prestatorii pot obțineinformații privind reglementările obligatorii referitoare la protecția muncii, la prevenirea și stingerea incendiilor și la protecția mediului, care trebuie respectate pe parcursul îndeplinirii contractului și care sunt în vigoare la nivel național sau, în mod special, în regiunea ori în localitatea în care se execută lucrările sau se prestează serviciile ori operațiunile de instalare, accesorii furnizării produselor (după caz)..

În cadrul acestei proceduri, Institutul de Pneumoftiziologie „Marius Nasta” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către Ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului Contractului.

Această secțiune a Documentației de Atribuire include ansamblul cerințelor pe baza cărora fiecare Ofertant va elabora Oferta (Propunerea Tehnică și Propunerea Financiară) pentru furnizarea produselor care fac obiectul Acordului-cadru/ Contractului subsecvent ce rezultă din această procedură.

Caietul de sarcini face parte integrantă din documentaţia pentru atribuirea unui acord cadru pe o perioada de 4 luni de la data semnarii acordului-cadru şi constituie ansamblul cerinţelor, prescriptiilor, caracteristicilor de natura tehnica pe baza cărora se elaborează de către fiecare ofertant propunerea tehnică. Cerinţele, prescriptiile, caracteristicile impuse vor fi considerate ca fiind minimale. În acest sens, orice ofertă prezentată, care se abate de la prevederile Caietului de sarcini, va fi luată în considerare, dar numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerinţelor, prescriptiilor si caracteristicilor minimale din Caietul de sarcini. Ofertele care nu satisfac toate cerinţele caietului de sarcini vor fi declarate oferte neconforme şi vor fi respinse.

Precizare: Specificatiile tehnice care indica o anumita origine, sursa, productie, un procedeu special, o marca de fabrica sau de comert, un brevet, o inventie, o licenta de fabricatie, sunt mentionate doar pentru identificarea cu usurinta a tipului de produs si nu au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produs, aceste specificatii vor fi considerate ca avand mentiunea: “ SAU ECHIVALENT”

Autoritatea contractanta **NU** permite si/sau solicita depunerea de oferte alternative.

**2. OBIECTUL ACHIZITIEI**

Obiectul prezentei achizitii este achizitionarea de “**Materiale sanitare**”, *cod CPV* 33140000-3 Consumabile medicale (Rev.2)

Criteriul de atribuire: **PRETUL CEL MAI SCAZUT**

Procedura de atribuire: Negociere fara publicare prealabila in urma careia se va incheia un Acord-cadru cu 1 operator economic cu o durata de 4 luni.

# 2.1 Descrierea produselor solicitate:

**Anexa 1 – Cantitati minime/maxime contract subsecvent/acord cadru**

**Anexa 2 – Specificatii tehnice**

**2.3 Valabilitatea consumabilelor**

Toate produsele prezentate trebuie sa fie in termen de valabilitate, valabilitatea produselor va fi de cel putin **12 luni de la data primirii/ receptiei produselor**.

**2.3 Livrare, ambalare, etichetare, transport si asigurare pe durata transportului**

Transportul produselor la sediul unitatii cade in sarcina furnizorului.

Termenul de livrare este de 72 ore de la data lansarii comenzii ferme prin fax/e-mail - se va prezenta o **declaratie pe proprie răspundere în acest sens**.

Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul este acceptat de Autoritatea contractantă.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la sediul Autoritatii contractante, respectiv la magazia de materiale sanitare cu circuit inchis a Institutului de Pneumoftiziologie “Marius Nasta”, sos.Viilor 90, sector 5, Bucuresti. Fiecare produs va fi ambalat corespunzator si va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare.

Contractantul va ambala și eticheta produsele furnizate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinația stabilită .

Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, stării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului. Transportul produselor la sediul achizitorului se va face pe cheltuiala furnizorului si cu mijloace proprii sau inchiriate.

Ambalare şi etichetare produselor conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, termen de valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc).

**3. CONDITII NECESARE PENTRU PARTICIPAREA LA PROCEDURA**

**3.1** Constituirea **garantiei de participare**-Nu este cazul

**3.2Documentele obligatorii prezentate de furnizor** pentru a demonstra ca produsele livrate sunt de calitate din punct de vedere tehnic. Documentele justificative (certificate emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi care confirma asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii) **sunt:**

* **Certificat CE** de conformitate a produselor cu Directiva Europeana 93/42/EEC pentru aplicarea marcajului CE, in cadrul caruia sa se regaseasca denumirea producatorului, produsele certificate, termen valabilitate, codul de identificare al organismului notificat- in traducere autorizata, conform cu originalul si copii conform cu originalul, daca provin din Romania;
* **Declaratie de conformitate** producator in care sa se regaseasca declaratia pe propria raspundere a acestuia ca produsele sunt conforme cu Directiva Europeana 93/42/EEC, in traducere autorizata, conform cu originalul si copii conform cu originalul, daca provin din Romania.
* **Aviz de functionare** eliberat de Ministerul Sanatatii –ANMDM, in conformitate cu art.926 din Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii din care sa reiasa ca ofertantul este autorizat in vederea importului, distributiei dispozitivelor medicale ofertate, aviz in care sa se regasasca producatorul dispozitivelor medicale care fac obiectul achizitiei (a se prezenta doar pentru produsele care sunt declarate ca dispozitive medicale)
* **Declaratie privind conformitatea propunerii tehnice cu specificaţiile caietului de sarcini -** Formularul nr.8
* Fisa tehnica a produselor, emisa de producator, prin care ofertantul are obligatia de a face dovada conformitatii produselor care urmeaza sa fie furnizate, cu cerintele prevazute in Caietul de sarcini. Propunerea tehnică va conţine un comentariu, articol cu articol al tuturor specificaţiilor conţinute în caietul de sarcini, prin care se va demonstra corespondenţa propunerii tehnice cu specificaţiile caietului de sarcini; in traducere autorizata, conform cu originalul si copii conform cu originalul, daca provin din Romania
* Toate tipurile de manusi trebuie sa indeplineasca urmatoarele conditii:
* SR EN 455-1: cerinte si testare pentru lipsa porilor
* SR EN 455-2: cerinte si testare pentru proprietati fizice
* SR EN 455-3: cerinte si testare pentru evaluare biologica
* SR EN 455-4: cerinte si testare pentru determinarea duratei de valabilitate la raft
* EN 420 – Manusi de protectie – cerinte generale si metode de testare
* EN 388 – Manusi de protectie – riscuri mecanice
* Etichetare conform EN ISO 15223-1:2012
* Certificare conform EN ISO 10993-1:2009, EN ISO 10993-10:2013

**Toate certificatele si autorizatiile trebuie sa fie in termen de valabilitate la data depunerii ofertei.** Se vor anexa copii CONFORM CU ORIGINALUL ale documentelor mai sus mentionate, iar cele intocmite in alta limba decat romana trebuie sa fie insotite de traducere autorizata, semnata si stampilata conform cu originalul.

Ofertele tehnice care nu respecta cele mai sus precizate vor fi declarate **inacceptabile** conform art.134, alin.5 din HG nr.395/2016.

# RECEPȚIA PRODUSELOR

Receptia calitativa si cantitativa se va face de catre autoritatea contractanta in ziua livrarii (termen livrare = maxim 72 ore de la data transmiterii comenzii ferme prin fax/e-mail) intocmindu-se astfel nota de receptie, in baza urmatoarelor documente:

- factura fiscala/aviz de insotire si dupa caz buletine de analiza. Receptia va fi facuta in prezenta unei comisii de receptie si a unui delegat imputernicit de ofertant. Daca produsul nu corespunde calitativ sau cantitativ, autoritatea contractanta are dreptul sa respinga produsul iar ofertantul are obligatia de a inlocui intr-un termen de maxim 48 ore produsul refuzat.

Recepția produselor se va efectua pe baza de factura fiscala/aviz de insotire si declaratie de calitate/conformitate a produselor.

1. **MODALITĂȚI SI CONDIȚII DE PLATA**

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emitere și de scadența ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificata de Autoritatea/entitatea contractantă.

Factura va fi însoțita de urmatoarele documente justificative prevăzute mai jos:

1. certificatul de calitate și garanție;
2. declarația  de conformitate;
3. avizul de expediție a produsului;

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 zilede la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative, în conformitate cu prevederile Legii nr. 72/2013 cu completarile si modificarile ulterioare privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligaţiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesionişti şi între aceştia şi autorităţi contractante, pe baza următoarelor documente:

- factură fiscală în original, semnată şi ştampilată de persoanele autorizate;

- documente de recepţie cantitativă şi calitativă;

**6. CADRUL LEGAL CARE GUVERNEAZA RELATIA DINTRE AUTORITATEA CONTRACTANTA SI CONTRACTANT**

Prezenta procedura de atribuire s-a organizat în conformitate cu legislația în vigoare în domeniul achizițiilor publice/sectoriale în Romania la momentul lansării procedurii de atribuire, după cum urmează:

* Legea nr. 98/2016 privind achizitiile publice, cu toate modificarile si completarile ulterioare;
* H.G. nr. 395/2016 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a prevederilor referitaore la atribuirea contractului de achizitie publica/ acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizitiile cu toate modificarile si completarile ulterioare;
* Legea nr. 101/2016 privind remediile si caile de atac in materie de atribuire a contractelor de achizitie publica, a contractelor sectoriale si a contractelor de concesiune de lucrari si concesiune de servicii, precum si pentru organizarea si functionarea Consiliului Nationala de Solutionare a Contestatiilor;
* Ordinul nr. 1581/2018 privind aprobarea formularelor standard ale proceselor-verbale intermediare de evaluare aferente procedurilor de atribuire a contractelor/acordurilor-cadru de achiziție publică, a contractelor/acordurilor-cadru sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii.
* Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii, republicata.

**7. ATRIBUTIILE SI RESPONSABILITATILE AUTORITATII CONTRACTANTE**

Biroul Achizitii Publice din cadrul autoritatii contractante raspunde de managementul acordului cadru/contractelor subsecvente si de sarcinile specifice.

Implementarea contractului subsecvent se va face in conformitate cu prevederile caietului de sarcini, respectiv cu cele ale propunerii tehnice si financiare, precum si cu prevederile contractuale. Autoritatea contractanta va urmari derularea si implementarea contractului prin personalul de specialitate din cadrul Institutului de Pneumoftiziologie Marius Nasta. In derularea acordului cadru/contractului subsecvent autoritatea contractanta are urmatoarele atributii:

- intocmeste acordul cadru/contractul subsecvent, comenzile aferente contractelor subsecvente in conformitate cu legislatia in domeniul achizitiilor publice si a documentatiei de atribuire;

- evalueaza conformitatea produselor livrate cu cerintele prevazute in documentatia de atribuire;

- monitorizeaza respectarea termenelor de livrare/plata a facturilor in conformitate cu documentatia de atribuire

Autoritatea contractanta prin comisia de receptie va raspunde de receptia produselor ce fac obiectul prezentei proceduri de atribuire intocmind in acest sens documentele specifice, iar sectiile careia ii sunt destinate produsele vor raspunde de pastrarea produselor in conditii optime conform legilor in vigoare, repartizarea acestora etc.

**8. COMUNICARI**

Orice comunicare intre parti, referitoare la indeplinirea acord-cadru/ contractelor subsecvente, trebuie sa fie transmisa in scris. Comunicarile intre parti se pot face si prin telefon, fax sau e-mail cu conditia confirmarii in scris a primirii comunicarii.

Monitorizarea produselor livrate de furnizor va fi facuta de personal calificat incepand din momentul recetiei lor pana la epuizare.

Autoritatea contractanta inainte de initierea procedurii de atribuire, a identificat urmatoarele riscuri ce pot aparea in derularea acordului-cadru/contractelor subsecvente cu referire la obligatiile asumate si masuri de gestionare a acestora:

- Ca masură de gestionare a acestui risc autoritatea contractantă are dreptul de a deduce din valoarea obligaţiei neexecutate, ca penalităţi, dobânda legală penalizatoare de 0,06%, pentru fiecare zi de întârziere, din valoarea obligaţiei neexecutate, până la îndeplinirea efectivă a obligaţiilor, in conformitate cu OG nr. 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie şi penalizatoare pentru obligaţiile bănești precum şi pentru reglementarea unor măsuri financiar - fiscale în domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012 cu completarile ulterioare.

**10. MODIFICAREA CONTRACTULUI SI DISPOZITII CONEXE**

Evaluarea Modificarilor Contractului si a circumstantelor acestora

Circumstantele care pot determina Modificarea Contractului ca urmare a identificarii de solutii, pe durata Contractului, pentru obiectul Contractului si obiectivele urmarite de Achizitor sunt:

- orice modificare a datelor de contact, reprezentantilor autorizati ai Partilor;

- drepturile si obligatiile Contractantului stabilite prin acest contract sunt preluate de catre un alt operator economic ca urmare a unei succesiuni universale sau cu titlu universal in cadrul unui proces de reorganizare, in conditiile stabilite prin Lege;

- schimbari la nivelul Legii, Regulamente CE, Reglementari, Standarde, Cadrul legal care guverneaza relatia dintre Autoritatea contractanta si Contractant si/sau Metodologia propusa din Propunerea Tehnica.

Notificarea privind Modificarile Contractului

Dispozitiile produc efecte cu conditia existentei sub forma de dovezi suficiente si credibile ca fiecare Parte (achizitor, furnizor) din Contract a actionat diligent la momentul planificarii achizitiei, la momentul elaborarii Ofertei si pe perioada de derulare a Contractului, asa cum reies acestea din Documentele Contractului.

Orice dispozitie referitoare la activarea optiunilor din Contract trebuie justificata prin referire la continutul documentelor Contractului:

- oricare dintre Parti (achizitor, furnizor) notifica cealalta Parte, de indata ce devine constienta de o neclaritate/ambiguitate sau incoerenta/neconcordanta intre documentele Contractului. In cazul unor astfel de neclaritati si incoerente, clarificarea aspectelor se face printr-o Dispozitie data de Achizitor.

- Contractantul notifica Achizitorul imediat ce considera ca domeniul de aplicare ii cere sa faca ceva ce este ilegal sau imposibil. In cazul in care Achizitorul este de acord, acesta emite o Dispozitie in vederea aplicarii masurilor care se impun.

- Partea care propune Modificarea contractului cu cel putin 30 de zile inainte de data la care se considera ca Modificarea Contracului ar trebui sa produca efecte.

- fiecare Parte are obligatia de a notifica cealalta Parte de indata ce are cunostinta de existenta unor circumstante care pot intarzia sau impiedica livrarea Produselor sau care pot genera o revendicare pentru plata suplimentara. Contractantul ia toate masurile, cu diligenta specifica bunului comerciant, pentru reducerea la minim a acestor efecte.

**9. DENUNŢAREA UNILATERALĂ A CONTRACTULUI**

Dreptul la denunţarea unilaterală a contractului se exercită în conformitate cu înţelegerea părţilor.

Achizitorul îşi rezervă dreptul de a denunţa unilateral contractul, printr-o notificare scrisă adresată furnizorului, fără nici o compensaţie, dacă acesta din urmă dă faliment, este în insolvenţă si se află sub incidenţa art. 123 din Legea nr. 85/2014 privind procedura insolvenţei sau este în situaţie de forţă majoră atunci când existenţa forţei majore şi efectele sale asupra executării obligaţiilor comerciale sunt avizate în conformitate cu dispoziţiile Legii nr. 335/2007, cu condiţia ca această denunţare să nu prejudicieze sau să afecteze dreptul la acţiune sau despăgubire pentru prestator, în ceea ce priveşte partea de contract deja executată. În acest caz, prestatorul are dreptul de a pretinde numai plata corespunzătoare pentru partea din contract îndeplinită până la data denunţării unilaterale a contractului.

Părţile contractante au posibilitatea de a denunţa contractul, în termen de 30 de zile, atunci când în cursul executării sale intră în vigoare reglementări legale a preţului sau mecanismului de determinare ce au incidenţă directă asupra acestuia.

Achizitorul are dreptul de a denunţa unilateral contractul în cazul în care în termenul de valabilitate al prezentului contract, intervin modificări substanţiale ale acestuia, astfel cum sunt stabilite de Legea nr.98/2016 privind achizitiile publice cu modificarile si completarile ulterioare.

Achizitorul are dreptul de a denuţa unilateral contractul în cazul în care furnizorul se afla la momentul atribuirii contractului în una dintre situaţiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 164-167 din Legea nr.98/2016 privind achizitiile publice cu modificarile si completarile ulterioare.

Achizitorul are dreptul de a denunţa unilateral contractul în cazul în care acesta nu ar fi trebuit să fie atribuit furniziorului având în vedere o încălcare gravă de către acesta din urmă, a obligaţiilor care rezultă din legislaţia europeană relevantă şi care a fost constatată printr-o decizie a Curţii de Justiţie a Uniunii Europene.

În condiţiile înregistrării imprevizibile a indisponibilităţii fondurilor bugetare destinate executării contractului, părţile contractante vor stabili de comun acord suspendarea executării contractului sau încetarea acestuia, pentru a evita afectarea intereselor legitime ale uneia sau ambelor părţi.

Achizitorul poate declara rezoluţiunea,cere restituirea preţului şi repararea prejudiciului suferit şi atunci când a fost evins de toate bunurile sau de o parte a acestora îndeajuns de însemnată încât, dacă ar fi cunoscut evicţiunea, el nu ar mai fi încheiat contractul;

Rezoluţiunea/rezilierea operează de plin drept atunci când ambele părţi înţeleg să nu îşi execute obligaţiile principale corelative. Rezilierea îşi produce efectele, fără îndeplinirea vreunor formalităţi speciale, dacă se menţine concomitenţa neexecutării un interval de 10 zile.

Rezoluţiunea/rezilierea prezentului contract nu are niciun efect asupra obligaţiilor deja scadente între părţi.

**11. ALOCAREA RISCURILOR – MĂSURI DE GESTIONARE A ACESTORA**

Autoritatea contractanta inainte de initierea procedurii de atribuire, a identificat urmatoarele riscuri ce pot aparea in derularea acordului-cadru/contractelor subsecvente cu referire la obligatiile asumate si masuri de gestionare a acestora:

* livrarea cu intarziere a produselor.

Ca masura de gestionare a acestui risc autoritatea contractanta va aplica dobânda legală penalizatoare la valoarea obligației neîndeplinite pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligaţiilor.

* lipsa monitorizării efective din punct de vedere cost - calitate a contractului

Ca masura de gestionare a acestui risc orice produs furnizat va fi atent controlat de catre personal specializat

* schimbări substanțiale în condițiile contractuale pentru a permite mai mult timp de prestare și prețuri mai mari pentru contractant

Ca masura de gestionare a acestui risc nu este admisa nicio schimbare in conditiile contractual

* acceptarea schimbării specificațiilor contractuale sub nivelul standardelor impuse prin documentație;

Ca masura de gestionare a acestui risc nu este admisa nicio schimbare a specificatiilor tehnice; in cazul in care nu se va furniza produsul adjudecat la prezenta procedura, contractul va fi reziliat unilateral

* Riscuri asociate furnizorului:

-Nerespectarea termenelor de livrare a produselor la termen;

* Riscuri asociate achizitorului:

-Intarzieri in efectuarea receptiei produsului;

-Intarzieri in efectuarea platii produsului;

**Masuri de gestionare a riscurilor**

-Plata de sanctiuni pentru neindeplinirea culpabila a obligatiilor astfel:

În cazul în care, din vina sa, furnizorul îşi îndeplineşte cu întârziere obligaţiile contractuale, atunci achizitorul are dreptul de a deduce din valoarea obligaţiei neexecutate, ca penalităţi, dobânda legală penalizatoare prevăzuta la art. 3 alin 2 ^1 din OG nr. 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie şi penalizatoare pentru obligaţiile bănești precum şi pentru reglementarea unor măsuri financiar - fiscale în domeniul bancar, aprobată prin Legea nr. 43/2012 cu completarile ulterioare. Dobânda legală penalizatoare se aplică din valoarea obligației neîndeplinite pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligaţiilor.

În cazul în care, din vina sa, achizitorul nu îşi onorează în termenul stabilit, furnizorul are dreptul de a solicita plata dobanzii legale penalizatoare aplicata la valoarea plăţii neefectuate, în conformitate cu art 4 din Legea nr. 72/2013 privind măsurile pentru combaterea intârzierii în executarea obligaţiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesionişti şi între aceştia şi autorităţi contractante. Dobanda legală penalizatoare se aplică pentru fiecare zi de întârziere, până la îndeplinirea efectivă a obligaţiilor.

Pentru neîndeplinirea obligaţiilor contractuale de către furnizor, achizitorul are dreptul de a declara rezoluţiunea contractului.

Pentru neexecutarea obligaţiilor la timp partea îndreptăţită poate cere atât executarea obligaţiei principale, cât şi a penalităţii, respectiv a daunelor-interese ce se cuvin potrivit legii şi înţelegerii părţilor.

- Receptia nu se considera finalizata pana cand produsul nu respecta cerintele din specificafiile tehnice, clauzele contractuale etc.;

**12. PREZENTAREA OFERTEI**

Limba de redactare a ofertei: Limba romana.

**Oferta** va fi semnată şi ştampilată pe fiecare pagină de către reprezentantul legal sau persoana împuternicită se va depune în plic înschis, cu menţiunea “***Procedura de Negociere fara publicare prealabila de Materiale sanitare*** – **A nu se deschide până la data de 04.03.2021 ora 15:00”** si se vor depunela registratura Institutului de Pneumoftiziologie Marius-Nasta sau se vor transmite pe adresa de email [achizitii@marius-nasta.ro](mailto:achizitii@marius-nasta.ro)

**13. MODUL DE PREZENTARE A PROPUNERII FINANCIARE**

Ofertantul va elabora propunerea financiară astfel încât aceasta să furnizeze toate informațiile solicitate cu privire la preț precum și la alte condiții financiare și comerciale legate de obiectul prezentei proceduri.

Propunerea financiară trebuie să fie fermă și nu se reactualizează, rămânând valabilă până la expirarea contractului.

Moneda din oferta financiară trebuie să fie lei.

Prețurile vor fi prezentate cu 2 zecimale.

Pretul din oferta va fi exprimat in lei fara TVA, pentru toata perioada acordului cadru, respectiv 4 luni.

In cazul in care se constata ca una sau mai multe oferte au oferte egale, autoritatea contractanta, va solicita respectivilor ofertanti pentru departajare, clarificari prin e-mail in vederea reofertarii preturilor de catre operatorii economici doar pentru produsele care fac obiectul reofertarii, trimitand in acest sens un centralizator nou cu oferte imbunatatite.

1. **MODUL DE PREZENTARE A PROPUNERII TEHNICE**

Oferta tehnica va fi intocmita prin completarea formularului de oferta tehnica

Solicitarile impuse de caietul de sarcini vor fi respectate cu strictete.

Nerespectarea cerintelor din caietul de sarcini atrage dupa sine descalificarea ofertei si considerarea ei ca fiind neconforma.

Documentele trebuie emise in limba romana, iar cele emise în altă limbă decât română trebuie să fie însoţite de traducerea autorizată în limba română.

* Din propunerea tehnica trebuie sa reiasa urmatoarele : Producător / ţara de origine, Ţara în care este fabricat, Anul de fabricaţie, Durata valabilitate a produselor : in functie de specifici Propunerea tehnică va conţine un comentariu, articol cu articol al tuturor specificaţiilor conţinute în caietul de sarcini, prin care se va demonstra corespondenţa propunerii tehnice cu specificaţiile caietului de sarcini.

Demonstrarea corespondentei propunerii tehnice cu specificatiile se demonstreaza prin prezentarea de pliante, brosuri, file de catalog, etc.

Propunerea tehnica se întocmeşte astfel încât procesul de evaluare şi informaţiile cuprinse în aceasta să permită identificarea facilă a corespondenţei cu specificaţiile tehnice din caietul de sarcini

1. **CRITERIUL DE ATRIBUIRE**

Criteriul de atribuire al ofertelor pentru încheierea acordului cadru este **Pretul cel mai scazut**

Stabilirea ofertei câştigătoare se va realiza numai prin compararea valorii totale, fără TVA, prezentate în cadrul ofertelor admisibile.

**Anexa 1 – Cantitati minime/maxime contract subsecvent/acord cadru**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nr.crt.** | **Denumire Produs** | **U/M** | **Cantitate minima/ luna** | **Cantitate maxima/ luna** | **Cantitate minima 4 luni** | **Cantitate maxima 4 luni** | **Valoare min/luna** | **Valoare max/luna** | **Valoare min/4 luni** | **Valoare max/4 luni** |
| 1 | Vas umidificare 340 ml | buc | 100 | 1200 | 400 | 4800 | 2100.00 | 25200 | 8400 | 100800 |
| 2 | Vas umidificare 650 ml | buc | 100 | 800 | 400 | 3200 | 4000.00 | 32000 | 16000 | 128000 |
| 3 | Plosca femei unica folosinta din celuloza macerabila | buc | 100 | 5000 | 400 | 20000 | 330.00 | 16500 | 1320 | 66000 |
| 4 | Urinar barbati unica folosinta din celuloza macerabila | buc | 100 | 5000 | 400 | 20000 | 350.00 | 17500 | 1400 | 70000 |
| 5 | Suport rigid pentru plosca de unica folosinta din celuloza macerabila | buc | 10 | 50 | 40 | 200 | 1000.00 | 5000 | 4000 | 20000 |
| 6 | Bazin igienizare pacienti, din celuloza macerabila | buc | 50 | 1000 | 200 | 4000 | 192.50 | 3850 | 770 | 15400 |
| 7 | Solutie antimicrobiana pentru macerator | buc | 1 | 15 | 4 | 60 | 600.00 | 9000 | 2400 | 36000 |
| 8 | Lavete macerabile umede pentru igienizarea pacientului | pach | 50 | 2000 | 200 | 8000 | 1800.00 | 72000 | 7200 | 288000 |
| 9 | Capac si punga de colectare fluide biologice si medicale, cu gelifiere 1 l | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 3500.00 | 35000 | 14000 | 140000 |
| 10 | Capac si punga de colectare fluide biologice si medicale, cu gelifiere 2 l | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 4000.00 | 20000 | 16000 | 80000 |
| 11 | Capac si punga de colectare fluide biologice si medicale, cu gelifiere 3 l | buc | 50 | 500 | 200 | 2000 | 2250.00 | 22500 | 9000 | 90000 |
| 12 | Borcan colectare fluide biologice 1 l | buc | 10 | 50 | 40 | 200 | 350.00 | 1750 | 1400 | 7000 |
| 13 | Borcan colectare fluide biologice 2 l | buc | 10 | 50 | 40 | 200 | 350.00 | 1750 | 1400 | 7000 |
| 14 | Borcan colectare fluide biologice 3 l | buc | 5 | 20 | 20 | 80 | 175.00 | 700 | 700 | 2800 |
| 15 | Granule gel solidificare | plic | 50 | 500 | 200 | 2000 | 175.00 | 1750 | 700 | 7000 |
| 16 | Gel lubrifiant seringa preumpluta 6 ml | buc | 100 | 400 | 400 | 1600 | 1500.00 | 6000 | 6000 | 24000 |
| 17 | Gel lubrifiant seringa preumpluta 11 ml | buc | 20 | 100 | 80 | 400 | 360.00 | 1800 | 1440 | 7200 |
| 18 | Etichete de siguranta | role | 50 | 400 | 200 | 1600 | 2500.00 | 20000 | 10000 | 80000 |
| 19 | Sac transport cadavre | buc | 30 | 300 | 120 | 1200 | 2400.00 | 24000 | 9600 | 96000 |
| 20 | Dispozitiv transfer solutii | buc | 50 | 300 | 200 | 1200 | 287.50 | 1725 | 1150 | 6900 |
| 21 | Teste glicemie | buc | 500 | 4000 | 2000 | 16000 | 500.00 | 4000 | 2000 | 16000 |
| 22 | Ace sterile pentru recoltare glicemie | buc | 500 | 4000 | 2000 | 16000 | 85.00 | 680 | 340 | 2720 |
| 23 | Covor antibacterian | buc | 10 | 80 | 40 | 320 | 1000.00 | 8000 | 4000 | 32000 |
| 24 | Canula nazala pt.polisomnografie | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 2000.00 | 10000 | 8000 | 40000 |
| 25 | Trusa de perfuzie | buc | 500 | 4000 | 2000 | 16000 | 850.00 | 6800 | 3400 | 27200 |
| 26 | Trusa de transfuzie | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 350.00 | 3500 | 1400 | 14000 |
| 27 | Cateter venos central doua lumene | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 6400.00 | 12800 | 25600 | 51200 |
| 28 | Cateter venos central trei lumene | buc | 50 | 150 | 200 | 600 | 3500.00 | 10500 | 14000 | 42000 |
| 29 | Cateter venos central doua lumene antimicrobian | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 6300.00 | 12600 | 25200 | 50400 |
| 30 | Capacel dezinfectant pentru conector neutru | buc | 100 | 700 | 400 | 2800 | 280.00 | 1960 | 1120 | 7840 |
| 31 | Capacel dezinfectant linii deschise tip “female” | buc | 100 | 700 | 400 | 2800 | 280.00 | 1960 | 1120 | 7840 |
| 32 | Capacel dezinfectant linii deschise tip “male” | buc | 100 | 700 | 400 | 2800 | 280.00 | 1960 | 1120 | 7840 |
| 33 | Camera implantare | buc | 3 | 10 | 12 | 40 | 2190.00 | 7300 | 8760 | 29200 |
| 34 | Ac camera 19Gx20mm | buc | 10 | 40 | 40 | 160 | 210.00 | 840 | 840 | 3360 |
| 35 | Ac camera 20Gx20mm | buc | 10 | 40 | 40 | 160 | 210.00 | 840 | 840 | 3360 |
| 36 | Sistem de drenaj toracic cu un borcan | buc | 50 | 150 | 200 | 600 | 5000.00 | 15000 | 20000 | 60000 |
| 37 | Sistem de drenaj toracic cu doua borcane | buc | 180 | 400 | 720 | 1600 | 21600.00 | 48000 | 86400 | 192000 |
| 38 | Cateter toracic cu mandren CH 24 | buc | 50 | 300 | 200 | 1200 | 2500.00 | 15000 | 10000 | 60000 |
| 39 | Cateter toracic cu mandren CH 28 | buc | 50 | 400 | 200 | 1600 | 2500.00 | 20000 | 10000 | 80000 |
| 40 | Cateter toracic cu mandren CH 34 | buc | 50 | 300 | 200 | 1200 | 2500.00 | 15000 | 10000 | 60000 |
| 41 | Cateter toracic fara mandren | buc | 20 | 200 | 80 | 800 | 800.00 | 8000 | 3200 | 32000 |
| 42 | Cateter toracic fara mandren | buc | 20 | 200 | 80 | 800 | 800.00 | 8000 | 3200 | 32000 |
| 43 | Cateter toracic fara mandren | buc | 20 | 200 | 80 | 800 | 800.00 | 8000 | 3200 | 32000 |
| 44 | Electrozi de unica folosinta | buc | 1900 | 4000 | 7600 | 16000 | 380.00 | 800 | 1520 | 3200 |
| 45 | Filtru antibacterian/antiviral de unica folosinta | buc | 2100 | 4000 | 8400 | 16000 | 16800.00 | 32000 | 67200 | 128000 |
| 46 | Alcool sanitar 0.5 l | buc | 230 | 400 | 920 | 1600 | 1150.00 | 2000 | 4600 | 8000 |
| 47 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 6.5 | buc | 5 | 15 | 20 | 60 | 1125.00 | 3375 | 4500 | 13500 |
| 48 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 7 | buc | 5 | 15 | 20 | 60 | 1125.00 | 3375 | 4500 | 13500 |
| 49 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 7.5 | buc | 14 | 30 | 56 | 120 | 3150.00 | 6750 | 12600 | 27000 |
| 50 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 8 | buc | 14 | 30 | 56 | 120 | 3150.00 | 6750 | 12600 | 27000 |
| 51 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 8.5 | buc | 14 | 30 | 56 | 120 | 3150.00 | 6750 | 12600 | 27000 |
| 52 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 9 | buc | 7 | 20 | 28 | 80 | 1575.00 | 4500 | 6300 | 18000 |
| 53 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 5 | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 54 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 5.5 | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 55 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 6.5 | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 56 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 7 | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 57 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 7.5 | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 4500.00 | 9000 | 18000 | 36000 |
| 58 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 8 | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 4500.00 | 9000 | 18000 | 36000 |
| 59 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 8.5 | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 4500.00 | 9000 | 18000 | 36000 |
| 60 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 9 | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 61 | Manusi de examinare NITRIL nepudrate masuri S | buc | 5500 | 15000 | 22000 | 60000 | 2750.00 | 7500 | 11000 | 30000 |
| 62 | Manusi de examinare NITRIL nepudrate masuri M | buc | 5500 | 25000 | 22000 | 100000 | 2750.00 | 12500 | 11000 | 50000 |
| 63 | Manusi de examinare NITRIL nepudrate masuri L | buc | 5500 | 25000 | 22000 | 100000 | 2750.00 | 12500 | 11000 | 50000 |
| 64 | Manusi de examinare NITRIL nepudrate masuri XL | buc | 3000 | 10000 | 12000 | 40000 | 1500.00 | 5000 | 6000 | 20000 |
| 65 | Manusi de examinare LATEX pudrate masuri S | buc | 3000 | 10000 | 12000 | 40000 | 1500.00 | 5000 | 6000 | 20000 |
| 66 | Manusi de examinare LATEX pudrate masuri M | buc | 3000 | 10000 | 12000 | 40000 | 1500.00 | 5000 | 6000 | 20000 |
| 67 | Manusi de examinare LATEX pudrate masuri L | buc | 3000 | 10000 | 12000 | 40000 | 1500.00 | 5000 | 6000 | 20000 |
| 68 | Manusi de examinare LATEX pudrate masuri XL | buc | 3000 | 10000 | 12000 | 40000 | 1500.00 | 5000 | 6000 | 20000 |
| 69 | Manusi sterile pudrate masuri 6 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 70 | Manusi sterile pudrate masuri 6,5 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 71 | Manusi sterile pudrate masuri 7 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 72 | Manusi sterile pudrate masuri 7,5 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 73 | Manusi sterile pudrate masuri 8 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 74 | Manusi sterile pudrate masuri 8,5 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 75 | Manusi sterile NEpudrate masuri 6 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 76 | Manusi sterile NEpudrate masuri 6,5 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 77 | Manusi sterile NEpudrate masuri 7 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 78 | Manusi sterile NEpudrate masuri 7,5 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 79 | Manusi sterile NEpudrate masuri 8 | per | 1000 | 5000 | 4000 | 20000 | 1800.00 | 9000 | 7200 | 36000 |
| 80 | Manusi sterile NEpudrate masuri 8,5 | per | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 1800.00 | 5400 | 7200 | 21600 |
| 81 | Manusi examinare/procedura cu manseta lunga masuri S | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 1000.00 | 2000 | 4000 | 8000 |
| 82 | Manusi examinare/procedura cu manseta lunga masuri M | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 1000.00 | 2000 | 4000 | 8000 |
| 83 | Manusi examinare/procedura cu manseta lunga masuri L | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 1000.00 | 2000 | 4000 | 8000 |
| 84 | Manusi examinare/procedura cu manseta lunga masuri XL | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 1000.00 | 2000 | 4000 | 8000 |
| 85 | Masti oxigen cu rezervor, adult (masti reinhalare) | buc | 50 | 2000 | 200 | 8000 | 250.00 | 10000 | 1000 | 40000 |
| 86 | Masca nebulizare | buc | 100 | 3000 | 400 | 12000 | 450.00 | 13500 | 1800 | 54000 |
| 87 | Masca oxigen adulti | buc | 100 | 1500 | 400 | 6000 | 400.00 | 6000 | 1600 | 24000 |
| 88 | Masca oxigen copii | buc | 10 | 100 | 40 | 400 | 40.00 | 400 | 160 | 1600 |
| 89 | Canula oxigen | buc | 100 | 2000 | 400 | 8000 | 130.00 | 2600 | 520 | 10400 |
| 90 | Canula/set aspiratie intraoperatorie (Yankauer) | buc | 50 | 300 | 200 | 1200 | 500.00 | 3000 | 2000 | 12000 |
| 91 | Cearsaf unica folosinta tip rola | buc | 20 | 100 | 80 | 400 | 300.00 | 1500 | 1200 | 6000 |
| 92 | Pungi colectoare urina | buc | 50 | 500 | 200 | 2000 | 65.00 | 650 | 260 | 2600 |
| 93 | Cateter venos periferic 16G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 250.00 | 2500 | 1000 | 10000 |
| 94 | Cateter venos periferic 18G | buc | 100 | 2000 | 400 | 8000 | 250.00 | 5000 | 1000 | 20000 |
| 95 | Cateter venos periferic 20G | buc | 100 | 2500 | 400 | 10000 | 250.00 | 6250 | 1000 | 25000 |
| 96 | Cateter venos periferic 22G | buc | 100 | 2500 | 400 | 10000 | 250.00 | 6250 | 1000 | 25000 |
| 97 | Cateter venos periferic 24G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 250.00 | 2500 | 1000 | 10000 |
| 98 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 16G | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 320.00 | 1600 | 1280 | 6400 |
| 99 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 18G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 320.00 | 3200 | 1280 | 12800 |
| 100 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 20G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 320.00 | 3200 | 1280 | 12800 |
| 101 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 22G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 320.00 | 3200 | 1280 | 12800 |
| 102 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 24G | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 320.00 | 1600 | 1280 | 6400 |
| 103 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta si tehnologie de previzualizare a sangelui 18G | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 345.00 | 1725 | 1380 | 6900 |
| 104 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta si tehnologie de previzualizare a sangelui 20G | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 345.00 | 1725 | 1380 | 6900 |
| 105 | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta si tehnologie de previzualizare a sangelui 20G | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 345.00 | 1725 | 1380 | 6900 |
| 106 | Seringa 1ml cu spatiu mort sub 35µl | buc | 1000 | 15000 | 4000 | 60000 | 370.00 | 5550 | 1480 | 22200 |
| 107 | Seringa insulina U100, 1ml cu ac pre-atasat 29G 0.33x13mm | buc | 1100 | 1000 | 4400 | 4000 | 352.00 | 320 | 1408 | 1280 |
| 108 | Seringa 2ml, cu varf luer-slip, cu ac pre-atasat 23G 0.6x30mm | buc | 500 | 5000 | 2000 | 20000 | 185.00 | 1850 | 740 | 7400 |
| 109 | Seringa 5ml, cu varf luer-slip, cu ac pre-atasat 21G 0.8x40mm | buc | 1000 | 6000 | 4000 | 24000 | 480.00 | 2880 | 1920 | 11520 |
| 110 | Seringa 10ml, varf luer-slip, cu ac pre-atasat 21G 0.8x40mm | buc | 1500 | 10000 | 6000 | 40000 | 975.00 | 6500 | 3900 | 26000 |
| 111 | Seringa 20ml, varf luer-slip, cu pre-atasat 21G 0.8x40mm | buc | 1000 | 20000 | 4000 | 80000 | 3900.00 | 78000 | 15600 | 312000 |
| 112 | Seringa 50ml, varf luer-lock, cu ac pre-atasat 14G 2.1x30mm | buc | 100 | 1500 | 400 | 6000 | 970.00 | 14550 | 3880 | 58200 |
| 113 | Seringa Guyon 100ml | buc | 100 | 500 | 400 | 2000 | 0.00 | 0 | 0 | 0 |
| 114 | Ac seringa 18G | buc | 500 | 3000 | 2000 | 12000 | 75.00 | 450 | 300 | 1800 |
| 115 | Ac seringa 21G | buc | 100 | 2000 | 400 | 8000 | 10.00 | 200 | 40 | 800 |
| 116 | Ac seringa 23G | buc | 1000 | 15000 | 4000 | 60000 | 80.00 | 1200 | 320 | 4800 |
| 117 | Ac seringa 30G | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 8.00 | 80 | 32 | 320 |
| 118 | Vacutainer biochimie 6 ml, capac rosu | buc | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 400.00 | 1200 | 1600 | 4800 |
| 119 | Vacutainer coagulare 3,5; 4; 4,5 ML, capac albastru | buc | 500 | 2000 | 2000 | 8000 | 300.00 | 1200 | 1200 | 4800 |
| 120 | Vacutainer hematologie K3 EDTA 3 ml, capac mov | buc | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 400.00 | 1200 | 1600 | 4800 |
| 121 | Vacutainer VSH 1,6ml, capac negru | buc | 500 | 2000 | 2000 | 8000 | 250.00 | 1000 | 1000 | 4000 |
| 122 | Ac recoltare vacutainer 21G | buc | 1000 | 3000 | 4000 | 12000 | 400.00 | 1200 | 1600 | 4800 |
| 123 | Set fluturas recoltare 23G | buc | 100 | 100 | 400 | 400 | 204.00 | 204 | 816 | 816 |
| 124 | Ac recoltare 21G cu mecanism de protectie | buc | 100 | 1000 | 400 | 4000 | 130.00 | 1300 | 520 | 5200 |
| 125 | Adaptor luer | buc | 100 | 100 | 400 | 400 | 36.00 | 36 | 144 | 144 |
| 126 | Dispozitiv de aspirat bronsic mucus colector 40ml | buc | 800 | 1000 | 3200 | 4000 | 12000.00 | 15000 | 48000 | 60000 |
| 127 | Lame videolaringoscop unica folosinta ptr sonda cu dublu lumencompatibile cu videolaringoscopul tip Aitraq | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 6000.00 | 12000 | 24000 | 48000 |
| 128 | Sonde Einhorn cu varf atraumatic si introducator Ch16, | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 900.00 | 1800 | 3600 | 7200 |
| 129 | Sonde Einhorn cu varf atraumatic si introducator Ch 18, | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 900.00 | 1800 | 3600 | 7200 |
| 130 | Dispozitiv facial pentru ventilatie noninvaziva acuta pentru ventilator NIV (fara valva antiasfixiere) XL,XXL | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 9000.00 | 18000 | 36000 | 72000 |
| 131 | Dispozitiv facial pentru ventilatie noninvaziva acuta pentru ventilator NIV (cu valva antiasfixie) XL,XXL | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 9000.00 | 18000 | 36000 | 72000 |
| 132 | Sistem CPAP Dispozabil pentru ventilatie non-invaziva cu conexiune la O2 , debit variabil FIO2 in 3 trepte | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 9000.00 | 18000 | 36000 | 72000 |
| 133 | SistemHELMET Oxigenare  Inchis/ IsoletaCPAP MARIME:M,L,XL. | buc | 2 | 4 | 8 | 16 | 3600.00 | 7200 | 14400 | 28800 |
| 134 | Bougie cu canal oxigenare  / introductor | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 800.00 | 1600 | 3200 | 6400 |
| 135 | Trusă originală pentru Infusomat Fm S. Lungimea 250 cm, cu tub calibrat de silicon, rezistentă la presiune ( 2 bari), | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 1500.00 | 3000 | 6000 | 12000 |
| 136 | Camp steril cu orificiu 75x90 cm cu orificiu Ø minim 8-10cm. | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 900.00 | 1800 | 3600 | 7200 |
| 137 | Kit igiene cavitate bucala -prevenirea pneumoniilor asociate spitalizarii prelungite I | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 4000.00 | 8000 | 16000 | 32000 |
| 138 | Burete Igienizare corporala, Antibacterian, ptr curatarea intregului corp | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 9000.00 | 18000 | 36000 | 72000 |
| 139 | Lama ptr videolaringoscop de unica folosinta pentru adult compatibile cu videolaringoscopul din dotare tip Insighters | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 4500.00 | 9000 | 18000 | 36000 |
| 140 | Fixator sonda Endotraheala  unica folosinta steril cu reglare verticala | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 2250.00 | 4500 | 9000 | 18000 |
| 141 | Sonde Tiemann CH 12,CH14,CH16 | buc | 30 | 60 | 120 | 240 | 600.00 | 1200 | 2400 | 4800 |
| 142 | Trusa cateter arterial cu arc integrat si introducator 20 FR / 8 cmCH 20 | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 2500.00 | 5000 | 10000 | 20000 |
| 143 | Trusa cateter arterial cu arc integrat si introducator 22 FR / 12 cmCH 20 | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 2500.00 | 5000 | 10000 | 20000 |
| 144 | Manusi medicale impregnate antibacteriale ptr toaleta intregului corp cu ph 5.5 cu floe protectie uf | buc | 300 | 600 | 1200 | 2400 | 1200.00 | 2400 | 4800 | 9600 |
| 145 | Set cateter venos central antimicrobian cu 2-4 lumene, cu debit ridicat, pentru terapii acces vascular | buc | 35 | 70 | 140 | 280 | 5075.00 | 10150 | 20300 | 40600 |
| 146 | Aleze (Paturele) unica folosinta absorbante 90x170 | buc | 500 | 1000 | 2000 | 4000 | 4000.00 | 8000 | 16000 | 32000 |
| 147 | Solutie de electroliti pe baza de bicarbonat pentru terapii continue de substitutie renala: hemofiltrare continua veno venoasa, hemodializa continua veno venoasa, hemodiafiltrare continua venoasa(DIALISAN) | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 3250.00 | 6500 | 13000 | 26000 |
| 148 | Kit ptr terapie continu | buc | 2 | 4 | 8 | 16 | 4800.00 | 9600 | 19200 | 38400 |
| 149 | KIT CATETER DIALIZA DUBLU LUMEN 11 Fr, highflow, disponibil in urmatoarele variante delungimi: 200mm-250mm3 | buc | 3 | 6 | 12 | 24 | 600.00 | 1200 | 2400 | 4800 |
| 150 | Kit Transducere presiune pentru adulti | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1200.00 | 2400 | 4800 | 9600 |
| 151 | Kit Transducere presiune pentru adulti | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1200.00 | 2400 | 4800 | 9600 |
| 152 | Trusa Cateter epidural | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 900.00 | 1800 | 3600 | 7200 |
| 153 | RAMPA cu 3/4 ROBINETI   cu 3 CAI | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 2500.00 | 5000 | 10000 | 20000 |
| 154 | Rezerve calce sodata pentru aparatul de anestezie | buc | 12 | 24 | 48 | 96 | 3300.00 | 6600 | 13200 | 26400 |
| 155 | Calce sodata cu indicator - virare culoare ptr aparatele de anestezie | buc | 3 | 6 | 12 | 24 | 750.00 | 1500 | 3000 | 6000 |
| 156 | Circuit de unica folosinta pentru adulti,  pentru umidificare activa ptr ventilatie NIV | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 7500.00 | 15000 | 30000 | 60000 |
| 157 | Kit pentru oxigenoterapie cu  flux ridicat | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 9000.00 | 18000 | 36000 | 72000 |
| 158 | Conector sonda IOTcu unghi 120\* lungime 10 cm  cu diametru de conectare la tubulatura 15 M prevazut cu dop ptr bronhoaspiratie | buc | 50 | 100 | 200 | 400 | 3000.00 | 6000 | 12000 | 24000 |
| 159 | Capcane apa cu diametru deconectare la tubulatura tip Wather lock compatibile cu ap de anestezie. | buc | 12 | 24 | 48 | 96 | 960.00 | 1920 | 3840 | 7680 |
| 160 | Senzori oxigen ptr aparate ventilatie mecanica pacient | buc | 5 | 10 | 20 | 40 | 4000.00 | 8000 | 16000 | 32000 |
| 161 | Set furtun de etansionare ptr aparat anestezie | buc | 2 | 4 | 8 | 16 | 300.00 | 600 | 1200 | 2400 |
| 162 | Pansament tip plasa impregnate  cu substante neuter si ioni de argint pt profilaxia plagilor cu risc de infectie cat si pt plagile posibil infectate/10x10cm | buc | 20 | 40 | 80 | 160 | 900.00 | 1800 | 3600 | 7200 |
| 163 | Pansament din spuma  poliuretanica cu strat de hidrogel forma rotunda | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 500.00 | 1000 | 2000 | 4000 |
| 164 | Dispozitiv de aspiratie in circuit inchis | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 1000.00 | 2000 | 4000 | 8000 |
| 165 | Tub prelungitor rezistent la presiune (2 bari), de 150 cm, conectare „luer lock”, PVC, Ф 1,5 x 2,7 mm, priming volume 2,65 ml | buc | 300 | 600 | 1200 | 2400 | 2700.00 | 5400 | 10800 | 21600 |
| 166 | Masti Anestezie cu perne din silicon si supapa M,L,XL | buc | 100 | 200 | 400 | 800 | 2500.00 | 5000 | 10000 | 20000 |
| 167 | Truse de alimentatie enterala | buc | 10 | 20 | 40 | 80 | 650.00 | 1300 | 2600 | 5200 |
|  | **Total estimat Materiale sanitare** |  |  |  |  |  | **339390.00** | **1268480** | **1357560** | **5073920** |
| 168 | Ddimeri | kit | 15 | 20 | 60 | 80 | 37485.00 | 49980 | 149940 | 199920 |
| 169 | Feritina | test | 1000 | 2000 | 4000 | 8000 | 40000.00 | 80000 | 160000 | 320000 |
| 170 | Proteina C reactiva | test | 1200 | 2400 | 4800 | 9600 | 18456.00 | 36912 | 73824 | 147648 |
|  | **Total estimat Reactivi** |  |  |  |  |  | **95941.00** | **166892** | **383764** | **667568** |
|  | **TOTAL ESTIMAT** |  |  |  |  |  | **435,331.00** | **1,435,372.00** | **1,741,324.00** | **5,741,488.00** |

**Anexa 2 – Specificatii tehnice**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **MATERIALE SANITARE – SPECIFICATII TEHNICE** | | | | | | | | |
| NR  CRT. | | DENUMIRE PRODUS | | | | SPECIFICATII TEHNICE | | |
| **LOT 1** | | | | | | | | |
| 1 | | Vas umidificare 350 ml | | | | | * Barbotor oxigen preumplut cu apa sterila apirogena 350 ml. * conectori universali pentru debitmetru si tubul mastii * toate componentele realizate fara latex * autonomie – la 2l/min min.300 ore, la 5l/min min130 ore * flux: 0-15l/min * presiune:>0.5 bar la 5 l/min * valabilitate: 5 ani * Ambalate individual * compatibil cu sistemele de distributie a oxigenului existente in spital | |
| 2 | | Vas umidificare 650 ml | | | | | * Barbotor oxigen preumplut cu apa sterila apirogena 650 ml. * conectori universali pentru debitmetru si tubul mastii * toate componentele realizate fara latex * autonomie – la 2l/min min.300 ore, la 5l/min min130 ore * flux: 0-15l/min * presiune:>0.5 barla 5 l/min * valabilitate: 5 ani * Ambalate individual * compatibil cu sistemele de distributie a oxigenului existente in spital | |
| **LOT 2** | | | | | | | | |
| 3 | Plosca femei unica folosinta din celuloza macerabila | | | | | | * Din celuloza 100% reciclata, atoxica, Capacitate minima 2000 ml. * Impermeabilitate la lichide min. 30 ore. * Stabilitate mare pe suprafata plana. * Turnata in plan inclinat pentru a facilita alunecarea sub pacient * Suprafata superioara neteda pentru diminuarea frecarii si suprafata exterioara rugoasa pentru prevenirea alunecarii, finisaj fin, fara neregularitati. * De unica utilizare * Forma ergonomica, usor manevrabil si transportabil. * Design cu geometrie de intariere a bazei si cu suprafete laterale cu nervuri puternice pentru a sustine greutatea continutului cand plosca este plina * Produs biodegradabil in mediu apos. * Produsul sa fie macerabil in conformitate cu PAS29:1999, compatibil cu maceratorul antimicrobian de produse de celuloza. * Termen de valabilitate nelimitat daca se depoziteaza in mediu uscat si racoros. * Dispozitiv medical Clasa I conform Directivei 93/42/EEC si fabricat in conformitate cu PAS29:1999 pentru produse din celuloza de uz spitalicesc. * Certificat de macerare care sa ateste compatibilitatea cu maceratorul antimicrobian aflat in dotarea spitalului. Certificatul sa fie emis atat de catre producatorul maceratorului antimicrobian de celuloza cat si de catre producatorul de celuloza. * Declaratie a producatorului care sa ateste capacitatea produsului de a retine lichide si reziduuri biologice pentru minimum 4 ore. | |
| 4 | Urinar barbati unica folosinta din celuloza macerabila | | | | | | * Fabricat din celuloza 100% reciclata, atoxica, realizat prin turnare contrlata * Capacitate minima 900ml. Diametru intern la intrare: 6cm. * Impermeabilitate maxima la lichide 36 ore * Stabilitate mare pe suprafata plana, finisaj fin, fara neregularitati. * Forma ergonomica, usor manevrabil si transportabil, sa ofere confort si siguranta utilizatorului. * De unica utilizare, * Produs biodegradabil in mediu apos, produsul macerabil in conformitate cu PAS29:1999. * Sa aiba un termen de valabilitate nelimitat daca se depoziteaza in mediu uscat si racoros. * Dispozitiv medical Clasa I conform Directivei 93/42/EEC si fabricat in conformitate cu PAS29:1999 pentru produse din celuloza de uz spitalicesc . * Certificat de macerare care sa ateste compatibilitatea cu maceratorul antimicrobian aflat in dotarea spitalului. Certificatul sa fie emis atat de catre producatorul maceratorului antimicrobian de celuloza cat si de catre producatorul de celuloza. * Se va prezenta declaratia producatorului care sa ateste capacitatea produsului de a retine lichide si reziduuri biologice pentru minimum 4 ore. | |
| 5 | Suport rigid pentru plosca de unica folosinta din celuloza macerabila | | | | | | * Suport din material plastic, reutilizabil, **cu capac** * compatibil cu plosca de unica folosinta solicitata | |
| 6 | Bazin igienizare pacienti, din celuloza macerabila | | | | | | * Fabricat din celuloza 100% reciclata, atoxica, realizat prin turnare controlata. Capacitate minima 4 Litri. * Sa nu contina PFOA. * Produsul stivuibil si, ca atare, usor manevrabil si transportabil. * De unica utilizare, produs prin turnare controlata * Design cu geometrie de intariere a bazei si cu suprafete laterale cu nervuri puternice pentru a sustine greutatea continutului cand vasul este plin cu apa. * Utilizari multiple (igiena pacientilor, spalare manuala, ingrijirea plagilor, adjuvant in procedurile de curatenie generala, etc.) * Utilizarea ca bazin de spalare pacient cu apa fierbinte >40°C si detergenti generici. * Sa aiba proprietatea de a retine apa fierbinte minim 4h. * Sa fie usor de transportat chiar si cand vasul este plin, sa ofere confort si siguranta utilizatorului. * Impermeabilitate maxima la lichide 36 ore * Termen de valabilitate nelimitata daca se depoziteaza in mediu uscat si racoros. * Produsul biodegradabil in mediu apos, macerabil in conformitate cu PAS29:1999. * Dispozitiv medical Clasa I conform Directivei 93/42/EEC si fabricat in conformitate cu PAS29:1999 pentru produse din celuloza de uz spitalicesc. * Certificat de macerare care sa ateste compatibilitatea cu maceratorul antimicrobian aflat in dotarea spitalului. Certificatul sa fie emis atat de catre producatorul maceratorului antimicrobian de celuloza cat si de catre producatorul de celuloza. * Produsul se detina certificat de la producator din care sa reiasa capacitatea de a retine apa calda (45°C) si detergent /sapun . Se va prezenta declaratia producatorului care sa ateste capacitatea produsului de a retine lichide si reziduuri biologice pentru minimum 4 ore. | |
| 7 | Solutie antimicrobiana pentru macerator | | | | | | * Eficienta impotriva unui spectru larg de agenti patogeni, precum C. Difficile, ESBL escherichia Coli, HIV 1, Klebsiella Pneumoniae, MRSA, VRE, Hepatita B si C, Candida Albicans, etc. * Sa nu fie coroziva, sa nu atace partile interne ale maceratorului, sa curete si sa dezinfecteze in acelasi timp. * Sa nu contina alcool, clorin, sa nu aiba miros, sa nu fie toxic. * Ambalaj in bidon 5 Litri. * compatibila cu maceratoarele detinute de spital (certificat emis de producatorul solutiei si de catre cel al maceratorului) | |
| 8 | Lavete macerabile umede pentru igienizarea pacientului | | | | | | * impregnate cu solutie testata dermatologic. hipoalergica, pH echilibrat * utilizabile pe orice parte a corpului * fara alcool, parabeni, lanolina * dimensiuni minime 25 x 20cm * ambalaj in cutii de min. 50 bucati, pachet resigilabil | |
| **LOT 3** | | | | | | | | |
| 9 | Capac si punga de aspiratie fluide biologice si medicale, cu gelifiere 1 l | | | | | | * capac si punga pentru colectare lichide biologice (urina, lichid de varsatura, sange, puroi, lichid de drenaj, etc) corespunzatoare la debit si vacuum mare (**EN ISO 10079-3**) * transforma lichidele in gel * capacitate 1 litru * filtru de preaplin * capac cu spatiu pentru toate porturile de conectare, usor de identificat si care nu pot fi schimbate unele de altele * port de conectare pentru **vacuum**, port de conectare pentru **pacient** cu conector detasabil sub forma de cot pentru a obtine un diametru mai mare si a permite aspiratia fluidelor care contin parti mici de material organic si port **tandem** pentru conectarea in cascada a 2 sau mai multe dispozitive identice pentru a creste capacitatea de colectare * capac prevazut cu 2 dopuri pentru inchiderea ermetica a porturilor si maner pentru transport * ambalare individuala | |
| 10 | Capac si punga de aspiratie fluide biologice si medicale, cu gelifiere 2 l | | | | | | * capac si punga pentru colectare lichide biologice (urina, lichid de varsatura, sange, puroi, lichid de drenaj, etc) corespunzatoare la debit si vacuum mare (**EN ISO 10079-3**) * transforma lichidele in gel * capacitate 2 litru * filtru de preaplin * capac cu spatiu pentru toate porturile de conectare, usor de identificat si care nu pot fi schimbate unele de altele * port de conectare pentru **vacuum**, port de conectare pentru **pacient** cu conector detasabil sub forma de cot pentru a obtine un diametru mai mare si a permite aspiratia fluidelor care contin parti mici de material organic si port **tandem** pentru conectarea in cascada a 2 sau mai multe dispozitive identice pentru a creste capacitatea de colectare * capac prevazut cu 2 dopuri pentru inchiderea ermetica a porturilor si maner pentru transport * ambalare individuala | |
| 11 | Capac si punga de aspiratie fluide biologice si medicale, cu gelifiere 3 l | | | | | | * capac si punga pentru colectare lichide biologice (urina, lichid de varsatura, sange, puroi, lichid de drenaj, etc) corespunzatoare la debit si vacuum mare (**EN ISO 10079-3**) * transforma lichidele in gel * capacitate 3 litru * filtru de preaplin * capac cu spatiu pentru toate porturile de conectare, usor de identificat si care nu pot fi schimbate unele de altele * port de conectare pentru **vacuum**, port de conectare pentru **pacient** cu conector detasabil sub forma de cot pentru a obtine un diametru mai mare si a permite aspiratia fluidelor care contin parti mici de material organic si port **tandem** pentru conectarea in cascada a 2 sau mai multe dispozitive identice pentru a creste capacitatea de colectare * capac prevazut cu 2 dopuri pentru inchiderea ermetica a porturilor si maner pentru transport * ambalare individuala | |
| 12 | Borcan colectare fluide biologice 1 l | | | | | | * borcan colectare fluide biologice * compatibil cu capacul si punga de colectare fluide biologice cu capacitate de 1 litru | |
| 13 | Borcan colectare fluide biologice 2 l | | | | | | * borcan colectare fluide biologice * compatibil cu capacul si punga de colectare fluide biologice cu capacitate de 2 litru | |
| 14 | Borcan colectare fluide biologice 3 l | | | | | | * borcan colectare fluide biologice * compatibil cu capacul si punga de colectare fluide biologice cu capacitate de 3 litru | |
| 15 | Granule gel solidificare | | | | | | * granule absorbante pentru transformarea lichidelor biologice colectate (urina, lichid de varsatura, sange, puroi, lichid de drenaj, etc) in gel. * ambalaj plic individual, cantitate/litru lichid | |
| **LOT 4** | | | | | | | | |
| 16 | Gel lubrifiant steril cu anestezic (lidocaina 2%) si antiseptic - seringa preumpluta 6 ml | | | | | | * compozitie: anestezic local (2% lidocaina), antiseptic (Clorhexidina Gluconat, Hidroxibenzoat de metil, Hidroxibenzoat de propil), lubrifianti * cantitate: 6 ml * ambalare individuala, sterila | |
| 17 | Gel lubrifiant steril cu anestezic (lidocaina 2%) si antiseptic - seringa preumpluta 11 ml | | | | | | * compozitie: anestezic local (2% lidocaina), antiseptic (Clorhexidina Gluconat, Hidroxibenzoat de metil, Hidroxibenzoat de propil), lubrifianti * cantitate: 11 ml * ambalare individuala, sterila | |
| **LOT 5** | | | | | | | | |
| 18 | Etichete de siguranta pentru seringi cu medicamente specifice sectiilor ATI, etc | | | | | | * etichete de siguranta pentru seringi cu medicamente specifice sectiilor ATI, cod de culori conform **OMS 398/2019 pentru aprobarea Ghidului privind siguranta pacientului in ATI** * etichete conform **ISO 26825:2008** role de min.400 bucati/rola privind etichetele aplicate pentru seringi care contin medicamente utilizate in timpul anesteziei * dispensar transparent din plastic cu capac, pentru depozitarea in siguranta cu capacitate de depozitare a 10 role pus la dispozitie de ofertant cu titlu gratuit | |
| **LOT 6** | | | | | | | | |
| **19**  19 | Sac transport cadavre | | | | | | * doua straturi ( unul din polipropilena interior cerat si un strat folie rezistenta si impermeabila ) * grosime aproximativ 230 grame / metru patrat * are 8 manere de prindere bine intarite * heavy duty ( pana la 150 kg ) * la interior folie impermeabila * deschidere cu fermoar rezistent pe 3 laturi ale sacului * plic pentru documentele de insotire * dimensiuni 230 / 80 cm | |
| **LOT 7** | | | | | | | | |
| 20 | Dispozitiv transfer solutii | | | | | | * dispozitiv pentru aspiraţie/transfer de soluţii perfuzabile * filtru antibacterian de 0,45 μm pe canalul de echilibrare a presiunilor * filtru de particule de 5 μm pe canalul activ * unica folosinta * ambalat individual | |
| **LOT 8** | | | | | | | | |
| 21 | Teste glicemie | | | | | | * test pentru masurarea glicemiei pentru sange capilar * domeniul de masurare a glicemiei este cuprins intre 20mg/dl si 600mg/dl. * invelis de protectie care permite sa fie manipulat usor fara riscul de a influenta rezultatul masuratorii efectuate. * glucometru compatibil cu testele gratuit (1 glucometru/150 teste) | |
| **22**  22 | Ace sterile pentru recoltare glicemie | | | | | | * ace sterile, atraumatic pentru recoltare sange capilar * unica folosinta, ambalare individuala * dimensiune constanta a acului expus * 100 buc/17 ron | |
| **Lot 9** | | | | | | | | |
| 23 | Covor antibacterian | | | | | | * Covor antibacterian adeziv sensibil la presiune pentru controlul contaminarii, minim 450 X 1150mm, * contine un amestec antimicrobian si antifungic care distruge patogenii (pana la 100 milioane bacterii pe gram) * alcatuit din minim 30 straturi adezive de polietilena cu suprafat lipicioasa, numerotate consecutiv intr-un colt care retine praful si alte impuritati si sunt usor de indepartat * Configuratie joasa, astfel incat nu este nevoie de nici un cadru, nu lasa reziduri pe podea. * sistem antialunecare (nu necesita fixare pe sol) * nu se transfera lipiciul pe pantof sau roata | |
| **Lot 10** | | | | | | | | |
| 24 | Canula nazala pt.polisomnografie | | | | | | * Canula nazala albastra utilizata pentru dispozitivele de diagnosticare a sindromului de apnee in somn, * cu conexiune filetabila si filtru antibacterian incorporat. * Compatibil cu dispozitivul Alice Night One Phillips, Porti 7 | |
| **Lot 11** | | | | | | | | |
| 25 | Trusa de perfuzie | | | | | |  | |
| 26 | Trusa de transfuzie | | | | | |  | |
| **Lot 12** | | | | | | | | |
| 27 | Cateter venos central doua lumene | | | | | | * realizate din poliuretan * biocompatibilitate, rezistenta mare la extensie, la uzura, tromborezistente, la substante chimice, la indoire / strivire * delicat (moale) in interiorul organismului * constructie cu pereti foarte subtiri * numar lumene: 2, radioopace * utilizate pentru a se putea realiza simultan administrarea medicatiei, transfuzii si recoltari de sange pentru analize, perfuzii, nutritie parenterala, monitorizare * se poata administra simultan mai multe terapii intermitente sau continuu prin acelasi abord vascular (chiar daca intre ele exista incompatibilitate), adica lumenele sa fie complet separate in interiorul cateterului si cu porturi individuale * la capatul distal, porturile lumenelor din portiunea terminala a cateterului situate la distanta unele fata de celelalte si rotite cu 900 la nivelul circumferintei cateterului, pentru evitarea amestecarii substantelor introduse prin fiecare port * cu seringa prevazuta cu piston canelat cu orificiu lateral si cu sistem de valve interior pentru a permite insertia firului ghid prin interiorul canalului central al pistonului si pentru prevenirea riscului de aparitie a emboliilor si a riscului de sangerare * la capatul proximal, porturile lumenelor sa fie marcate prin cod de culoare, pentru o usoara identificare, si conectate cu tuburi de extensie individuale * la capatul distal cateterul sa fie prevazut cu un varf flexibil pentru a se reduce si mai mult riscul traumatismului vascular (posibilítate de flectare in cazul atingerii peretelui vascular) * portiunea terminala a varfului cateterului tronconica care sa formeze un varf dilatator, compatibil cu firul ghid * fir ghid de 0.032” sau 0.025”, cu lungime de 45 sau 60cm, cu un varf in J si celalalt varf drept, prevazut cu un sistem de protectie si de introducere facila, posibil de efectuat cu o singura mana * cu ac introductor ecogenic de 18G * cu dilatator * 2 lumene * diametre: 7Fr; lungime: 16cm /20cm * Ambalat Individual steril. Marcaj CE | |
| 28 | Cateter venos central trei lumene | | | | | | * realizate din poliuretan care confera biocompatibilitate de cel mai inalt grad, rezistenta mare la extensie, uzura, tromborezistente, la substante chimice, la indoire / strivire, delicat (moale) in interiorul organismului * constructie cu pereti foarte subtiri * numar lumene: 3, radioopace * utilizate pentru a se putea realiza simultan administrarea medicatiei, transfuzii si recoltari de sange pentru analize, perfuzii, nutritie parenterala, monitorizare * sa se poata administra simultan mai multe terapii intermitente sau continuu prin acelasi abord vascular (chiar daca intre ele exista incompatibilitate), adica lumenele sa fie complet separate in interiorul cateterului si cu porturi individuale * la capatul distal, porturile lumenelor din portiunea terminala a cateterului sa se afle situate la distanta unele fata de celelalte si rotite cu 900 la nivelul circumferintei cateterului, pentru evitarea amestecarii substantelor introduse prin fiecare port * cu seringa prevazuta cu piston canelat cu orificiu lateral si cu sistem de valve interior pentru a permite insertia firului ghid prin interiorul canalului central al pistonului si pentru prevenirea riscului de aparitie a emboliilor si a riscului de sangerare * la capatul proximal, porturile lumenelor sa fie marcate prin cod de culoare, pentru o usoara identificare, si conectate cu tuburi de extensie individuale * la capatul distal cateterul sa fie prevazut cu un varf flexibil (portiune usor identificabila printr-o culoare diferita fata de restul cateterului) pentru a se reduce si mai mult riscul traumatismului vascular – posibilítate de flectare in cazul atingerii peretelui vascular * portiunea terminala a varfului cateterului sa fie tronconica, astfel incat sa formeze un varf dilatator, compatibil cu firul ghid * fir ghid de 0.032” sau 0.025”, cu lungime de 45 sau 60cm, cu un varf in J si celalalt varf drept, prevazut cu un sistem de protectie si de introducere facila, posibil de efectuat cu o singura mana * cu seringa prevazuta cu piston canelat cu orificiu lateral si cu sistem de valve interior pentru a permite insertia firului ghid prin interiorul canalului central al pistonului si pentru prevenirea riscului de aparitie a emboliilor si a riscului de sangerare * cu ac introductor ecogenic de 18G * cu dilatator   3 lumene   * diametre: 7Fr; lungime: 16cm /20cm * Ambalat Individual steril. Marcaj CE | |
| 29 | Cateter venos central doua lumene antimicrobian | | | | | | * realizate din poliuretan care confera biocompatibilitate, rezistenta mare la extensie, la uzura, tromborezistente, la numeroase substante chimice, la indoire / strivire * delicat (moale) in interiorul organismului * constructie cu pereti foarte subtiri * numar lumene: 2 * radioopace * impregnate la exterior cu sulfadiazina argentica si clorhexidina pentru prelungirea timpului posibil de mentinere a cateterului pana la 30-45 de zile   + utilizate pentru a se putea realiza simultan administrarea medicatiei, transfuzii si recoltari de sange pentru analize, perfuzii, nutritie parenterala, monitorizare * prin aceste catetere sa se poata administra simultan mai multe terapii intermitente sau continuu prin acelasi abord vascular (chiar daca intre ele exista incompatibilitate), adica lumenele sa fie complet separate in interiorul cateterului si cu porturi individuale * la capatul distal, porturile lumenelor din portiunea terminala a cateterului sa se afle situate la distanta unele fata de celelalte si rotite cu 900 la nivelul circumferintei cateterului, pentru evitarea amestecarii substantelor introduse prin fiecare port * la capatul proximal, porturile lumenelor sa fie marcate prin cod de culoare, pentru o usoara identificare, si conectate cu tuburi de extensie individuale * la capatul distal cateterul sa fie prevazut cu un varf flexibil (portiune usor identificabila printr-o culoare diferita fata de restul cateterului) pentru a se reduce si mai mult riscul traumatismului vascular – posibilítate de flectare in cazul atingerii peretelui vascular * portiunea terminala a varfului cateterului sa fie tronconica, astfel incat sa formeze un varf dilatator, compatibil cu firul ghid * fir ghid de 0.032” sau 0.025”, cu lungime de 45 sau 60cm, cu un varf in J si celalalt varf drept, prevazut cu un sistem de protectie si de introducere facila, posibil de efectuat cu o singura mana * cu seringa prevazuta cu piston canelat cu orificiu lateral si cu sistem de valve interior pentru a permite insertia firului ghid prin interiorul canalului central al pistonului si pentru prevenirea riscului de aparitie a emboliilor si a riscului de sangerare * cu ac introductor ecogenic de 18G * cu dilatator * 2, lumene * diametre: 7Fr - 8Fr; lungime: 16 - 20cm | |
| **Lot 13** | | | | | | | | |
| 30 | Capacel dezinfectant pentru conector neutru | | | | | | * Capacel pentru blocarea, dezinfectarea lumenelor cateterelor venoase centrale. * Cu continut de Alcool izopropilic 70%. * Permite dezinfectarea lumenului inainte de fiecarea actionare (injectare, recoltare) * Timp de actionare 1 min * Posibilitate de blocarea a lumenului pentru 7 zile. * Bisterul prevazut la ambele capete cu sistem de agatare pe stativ de perfuzii. * Termen de valabilitate si lot inscriptionat individual pe fiecare capacel. * Ambalat individual sau in blistere de 10 buc. Marcaj CE | |
| 31 | Capacel dezinfectant linii deschise tip “female” | | | | | | * Capacel dezinfectant linii deschise tip “female” cu alcool izopropilic 70% si sistem blocator ce nu permite accesul alcoolului izopropilic pe linia venoasa.. Folosit pentru orice tip de extensii de cateter cu terminatie deschisa si robineti, manifolduri cu maimulte cai. * Dezinfecteaza coexiunile intre multiple accesari si protejeaza de contaminari capetele pentru 7 zile daca nu este inlaturat. Timpul de dezinfectare de 1 min de la aplicare. * Eficienta impotriva Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida glabrata, Candida albicanis . * Ambalate pe folie cu 5 buc si sitem de prindere pe stativul de perfuzii. * Marcaj cu lot si data de expirare pe fiecare capacel individual. | |
| 32 | Capacel dezinfectant linii deschise tip “male” | | | | | | * Capacel dezinfectant linii deschise tip “male” cu alcool izopropilic 70% si sistem blocator ce nu permite accesul alcoolului izopropilic pe linia venoasa. Folosit pentru orice tip de extensii de cateter cu terminatie deschisa, precum si linii IV. * Dezinfecteaza coexiunile intre multiple accesari si protejeaza de contaminari capetele pentru 7 zile daca nu este inlaturat. Timpul de dezinfectare de 1 min de la aplicare. * Eficienta impotriva Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Candida glabrata, Candida albicanis . * Ambalate pe folie cu 5 buc si sitem de prindere pe stativul de perfuzii. * Marcaj cu data de expirare pe fiecare capacel individual. | |
| **Lot 14** | | | | | | | | |
| 33 | Camera implantabila | | | | | | * un sistem de tip Port-a-Cath (PAC), de dimensiuni reduse, format dintr-un rezervor din titan  conectat la un cateter din silicon sau poliuretan, introdus în totalitate subcutanat, care permite acces repetat la o venă sau arteră pentru o perioadă îndelungată de timp. * Cameră implantabilă din titan, mărime standard, cu kit complet de implantare; cateter: din silicon, diam. ext. 2.2mm(6.5F), diam. int. 1.0 mm, lungime 800mm * indicatii:   + Chimioterapie intravenoasă sau intraarterială la pacienții cu afecțiuni oncologice de medie si lunga durata   + Administrare intravenoasă de antibiotic   + Nutritie parenterală   + Recoltare sanguină   + Transfuzii de sânge   + Terapie în boli ale sângelui * Compatibilitate injectare substanță de contrast, RMN, CT, examen angiografic. * Injectare de substanță de contrast la presiuni înalte * nu conține substante toxice – PVC, DEHP * marcaj CE | |
| 34  35 | Ac pentru camera implantabila 19Gx20 mm  Ac pentru camera implantabila 20Gx20 mm | | | | | | * ac tip Huber pentru port venos * compatibil cu camera implantabila * apirogen, de unica folosinta, ambalat individual, steril * dimensiuni: 20G x 20 mm, 19G x 20 mm * sterilizat cu etilen oxid * Marcaj CE | |
| **Lot 15** | | | | | | | | |
| 36 | Sistem de drenaj toracic cu un borcan | | | | | | * Sistem de drenaj toracic alcatuit dintr-un recipient din plastic volum 3000 ml * Sistemul contine: * Conector multi-calibru tip conic cu capac de protectie * Tub pacient reglabil cu baza ranforsata 150 cm * Tub pacient rigid 40 cm * Capac de protectie cu filet pervazut cu maner pentru transport * Tub vacuum 40 cm cu conector tip „mama” * Scala totala volum de la 100-3000 ml * Scala volum sigiliu deasupra apei de la 0-2700 ml * Scala centimetri 0-22.5 * Linie de nivel sigiliu apa * Indicator proximitate varf * Camera colectoare 3000 ml * Suport camera colectoare * Clema mobila pentru suspendare * Unica folosinta * Steril, ambalat individual * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| 37 | Sistem de drenaj toracic cu doua borcane | | | | | | * Sistem de drenaj alcatuit din 2 recipiente distincte:  1. **Colector cu gradatie, capacitate 3 l** 2. **Pentru reglarea presiunii ~ 750mmHg**  * din plastic transparent cu dop rodat si tubulatura de conectare preatasata, cu conector adaptabil pentru tuburi de dren 24; 28; 32 Fr. * steril, ambalat individual, * unica folosinta * maner pentru transport * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 16** | | | | | | | | |
| 38-40 | Caterer toracic cu mandren  CH 24,28,32 | | | | | | * transparent, termosensibil, inert la contact prelungit cu tesutul, * marcaj numeric de pozitionare din 2 in 2cm si fir radioopac pe toata lungimea, 50-55 cm, * ambalat individual, steril * dimensiuni CH 24, 28, 32 * Cu arc tip Trocar ascutit pentru insertia usoara a cateterului * Cu 2 orificii laterale suficient de mari pentru un drenaj eficient * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, etc) | |
| 41-43 | Caterer toracic fara mandren CH 24,28,32 | | | | | | * transparent, termosensibil, * inert la contact prelungit cu tesutul, * marcaj numeric de pozitionare din 2 in 2cm si fir radioopac pe toata lungimea, 50-55 cm, * ambalat individual, steril * dimensiuniȘ CH 24, 28, 32 * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, etc) | |
| **Lot 17** | | | | | | | | |
| 44 | Electrozi unica folosinta | | | | | | * Bioadezivi, impregnati cu gel de contact pentru EKG; * Buni conducatori electrici; * Neiritanti pentru piele sau utilizatori; * nesterili, fara latex * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 18** | | | | | | | | |
| 45 | Filtru antibacterian/antiviral de unica folosinta | | | | | | * filtru antibacterian/antiviral, unica folosinta, pentru spirometrie * compatibil cu spirometru VIASYS/JAEGER/flow screen * fabricat din material plastic, * cu un capat de insertie la aparat si un capat pentru pacient de forma eliptica si un corp care contine filtru antibacterian si antiviral cu eficienta de 99,(9)%, * nu necesita piesa bucala, * rezistenta scazuta la flux, * ambalat individual, steril, de unica folosinta. * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 19** | | | | | | | | |
| 46 | Alcool sanitar 0,5 l | | | | | | * Proprietăți tehnice:produs antiseptic și dezinfectant destinat uzului extern, obținut din alcool etilic rafinat, concentrație alcoolică 70%, tratat cu albastru de metilen. * Termen de valabilitate: cel puțin 1 an de la data livrării. * Ambalare: individual, recipiente cu 500 mililitri. * Se va prezenta AVIZ produse biocide GRUPA PRINCIPALA, TIP 1 SI 2. Aviz MS * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 20** | | | | | | | | |
| 47-52 | Canula traheostomie flexometalica cu flansa reglabila CH 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9 | | | | | | * canula de intubatie traheala cu ramforsare metalica si balonas, * ramforsarea metalica rezistenta pentru evitarea indoirii si blocarea lumenului, * material foarte fin si atraumatic * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 21** | | | | | | | | |
| 53-60 | Canula traheostomie cu lumen de aspiratie CH 5, 5.5, 6.5, 7, 7.5, 8, 8.5, 9 | | | | | | * din PVC termosensibil, siliconizat, pentru ventilația pe termen lung * permite aspirarea secrețiilor de deasupra manșetei * lumenul de aspirație se termina cu conector universal * balonas de joasă presiune cu volum mare * linia cu raze X * moale, netedă, flanșă transparentă - fixă sau reglabilă * obturator * 2 benzi de fixare * balon pilot * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 22** | | | | | | | | |
| 61-64 | Manusi de examinare/procedura NITRIL nepudrate\*  masuri S, M, L, XL | | | | | | * manusi medical nesterile, cu forma anatomica destinate pentru a realiza examinari medicale, diagnostic si procedure terapeutice si pentru manevrarea materialului medical contaminat * fabricate din nitril, nepudrate * ambidextru * suprafata rugoasa, manseta cu bordura * permite introducerea si alunecarea cu usurinta a mainii in interiorul manusilor * asigura dexteritate in folosire si sensibilitate tactila * ambalare in cutii de 100 buc * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **65**  65-68 | Manusi de examinare/procedura LATEX pudrate \*  masuri S, M, L, XL | | | | | | * manusi medical nesterile, cu forma anatomica destinate pentru a realiza examinari medicale, diagnostic si procedure terapeutice si pentru manevrarea materialului medical contaminat * fabricate din latex natural, usor pudrate la interior * ambidextru * suprafata rugoasa, manseta cu bordura * permite introducerea si alunecarea cu usurinta a mainii in interiorul manusilor * asigura dexteritate in folosire si sensibilitate tactile * ambalare in cutii de 100 buc * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 23** | | | | | | | | |
| 69-74 | Manusi chirurgicale sterile pudrate \*  masuri 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 | | | | | | * manusi medicale sterile de forma anatomica, avand degetul mare pozitionat mai aproape de suprafata palmara a degetului aratator decat de podul palmei si destinate pentru a fi utilizate in chirurgia invaziva * fabricate din latex natural, pudrate la interior, culoare naturala * design specific mainii, degete curbate, cu textura de palmier, manseta cu margele, care se muleaza perfect pe antebrat si impiedica alunecarea la imbracare * suprafata rugoasa * permite introducerea si alunecarea cu usurinta a mainii in interiorul manusilor * asigura dexteritate in folosire si sensibilitate tactile * ambalare ca perechi, mana dreapta/mana stanga, cu marcaj pe ambalaj * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| 75-80 | Manusi chirurgicale sterile nepudrate \*  masuri 6; 6,5; 7; 7,5; 8; 8,5 | | | | | | * manusi medicale sterile de forma anatomica, avand degetul mare pozitionat mai aproape de suprafata palmara a degetului aratator decat de podul palmei si destinate pentru a fi utilizate in chirurgia invaziva * fabricate din latex natural, nepudrate, culoare naturala * design specific mainii, degete curbate, cu textura de palmier, manseta cu margele, care se muleaza perfect pe antebrat si impiedica alunecarea la imbracare * suprafata rugoasa * permite introducerea si alunecarea cu usurinta a mainii in interiorul manusilor * asigura dexteritate in folosire si sensibilitate tactile * ambalare ca perechi, mana dreapta/mana stanga, cu marcaj pe ambalaj * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 24** | | | | | | | | |
| 81-84 | Manusi examinare/procedura cu manseta lunga \* masuri S, M, L, XL | | | | | | * manusi medical nesterile, cu forma anatomica destinate pentru a realiza examinari medicale, diagnostic si procedure terapeutice si pentru manevrarea materialului medical contaminat * fabricate din nitril, nepudrate * ambidextru * suprafata rugoasa, manseta cu bordure * manseta lunga (40 cm) pentru protectia mainii si a antebratului * permite introducerea si alunecarea cu usurinta a mainii in interiorul manusilor * asigura dexteritate in folosire si sensibilitate tactila * ambalare in cutii de 100 buc * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| **Lot 25** | | | | | | | | |
| 85 | Masti oxigen cu rezervor, adult  (Masti reinhalare) | | | | | | * masca de oxigen pentru adult, pentru administrare oxigen cu concentratie inalta, siliconata, * cu tub de legatura de min 2,10 m, necudabil , * tubul detasabil fata de masca, * sistem de prindere cu banda elastica in jurul capului pacientului, * gauri laterale, * clema metalica pentru o usoara modelare a formei nasului, * sa prezinte sac rezervor de oxigen, * fara latex, ambalat steril, individual, * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform EU-Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc). Marca CE * termen de valabilitate min.2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min.12 luni valabilitate. In cazul in care produsul nu este livrat in termenul de valabilitate solicitat, furnizorul este obligat sa il inlocuiasca pe cheltuiala sa. | |
| 86 | Masca nebulizare | | | | | | * masca de oxigen cu nebulizator, cu forma anatomica, * cu sistem de fixare elastic, * rezervor cu capacitatea de 8 ml transparent pentru substanta medicamentoasa, * racord flexibil 2 m cu conector standard. * tub detasabil fata de masca * gauri laterale * clema metalica pentru o usoara modelare a fetei * ambalata individual, steril. * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| 87 | Masca oxigen adulti | | | | | | * masca de oxigen, pentru administrare oxigen cu concentratie medie, siliconata, utilizabil la adult * cu tub de legatura de min 2,10 m necudabil * tubul detasabil fata de masca, * sistem de prindere cu banda elastica in jurul capului pacientului, * gauri laterale * clema metalica pentru o usoara modelare a formei nasului. * la nivelul conectorului inspre tubul de legatura masca are prevazute 2 orificii. * fara latex, ambalat steril, individual * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| 88 | Masca oxigen copii | | | | | | * Masca de oxigen, pentru administrare oxigen cu concentratie medie, siliconata, utilizabil la copil * cu tub de legatura de min 2,10m necudabil * tubul detasabil fata de masca, * sistem de prindere cu banda elastica in jurul capului pacientului, * gauri laterale * clema metalica pentru o usoara modelare a formei nasului. * la nivelul conectorului inspre tubul de legatura masca are prevazute 2 orificii. * fara latex, ambalat steril, individual * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| **Lot 26** | | | | | | | | |
| 89 | Canule nazale pentru administrare oxigen adult (sonda de oxigen) | | | | | | * canule nazale pentru administrare oxigen la adult cu tub de legatura min 1,5 m necudabil siliconat, cu orificiu de cuplare la oxigenator / barbotor * sistem de prindere in jurul capului pacientului * tubuletele care patrund in nas sa fie finisate fin si usor rotunjite. * nu contine latex, ambalate steril, individual * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| 90 | Canula/set aspiratie intraoperatorie (Yankauer) | | | | | | * cu tub prelungitor CH 16-18, * canula dreapta sau usor curbata, varf standard, din polyester, semiflexibila, transparenta, fara prize de aer, fara vent, (pt.deget), prevazuta cu un tub prelungitor maleabil - L= minim 2m, * Steril, ambalat individual * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime etc) | |
| **Lot 27** | | | | | | | | |
| 91 | Cearsaf unica folosinta tip rola | | | | | | * confectionate din celuloza pura, gofrata * 2 straturi de hartie foarte bine prinse intre ele prin sistemul point-to-point * cu perforatii pentru a facilita ruperea lor * dimensiuni: latime 50 cm, lungime 100 m * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare ) | |
| **Lot 28** | | | | | | | | |
| 92 | Pungi colectoare urina | | | | | | * sterile, ambalate individual * capacitate de 1500 – 2500 ml, * transparente, * confectionate din PVC, * gradatie la 100 ml * prevazute cu supapa de evacuare; * sterilizate cu etilen-oxid; * etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| **Lot 29** | | | | | | | | | |
| 93-97 | | | | Cateter venos periferic 16 G, 18G, 20G, 22G, 24G | | | | * pereţi transparenţi ai cateterului - observare rapidă a apariţiei sângelui * varful conic ce se muleaza pe ac; * minim 3 linii radio opace înglobate în structura cateterului - pentru a preveni contactul sulfatului de bariu cu intima venelor, reducând riscul de apariţie al flebitului; * suprafaţă foarte netedă a cateterului, netrombogenă, ce permite o alunecare mult mai bună; * port de injectare prevăzut cu valva antireflux cu bariera antimicrobiana eficace la o incarcare microbiana min. 103cfu/m3 (colony forming units) pentru reducerea infectiilor asociate cateterizarii venoase periferice atestat prin Certificat de confirmare emis de o autoritate independenta; * aripioare de fixare flexibile cu înclinaţie anatomică şi cu orificii (pentru aerisire sau fixare) * canulă cu bizou scurt - pentru prevenirea perforării peretelui opus al venei - ascuţită şi pe partea dorsală “back cut bevel”, ceea ce reduce trauma (reduce cu 50% forţa de apăsare); * filtru hidrofob în amboul canulei si camera de reflux sanguin - pentru evitarea revărsării sângelui prin canulă/cameră de reflux eliminând riscul contaminării * Sterilizare EO. * Dimensiuni : * 16G - 1,7 x 50mm; debit: minim 185 ml/min, * 18G - 1,3 x 45 mm; debit: minim 90 ml/min * 20G - 1,1 x 33 mm; debit: minim 55 ml/min * 22G - 0,9 x 25 mm; debit: minim 35 ml/min * 24G: 0,9 x 25 mm; debit: minim 30 ml/min * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conform cateterul: EN ISO 13485:2012; EN ISO 14971:2012; EN 20594-1:1993; EN ISO 10555-1:2009; EN ISO 10993-1:2009; EN ISO 11607-1:2009; EN ISO 11607-2:2006; EN 556-1:2001; EN ISO 11137-1:2006; EN ISO 11137-2:2013; EN ISO 11737-1:2006; EN ISO 11737-2:2009; EN 1041:2008; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| **Lot 30** | | | | | | | | | |
| 98-102 | | | | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta 16G, 18G, 20G, 22G, 24G | | | | * Fabricate din material biologic (poliuretan) cu capacitate de inmuiere in interiorul venei de pana la 70% (dovedita prin masuratori, declaratie autorizata a producatorului) * Materialul cateterului – rezistenta inalta la indoire, proprietati antitrombogenice si biocompatibilitate * Suprafata netrombogena pentru o alunecare mai buna * Scut de protecţie împotriva înţepăturilor accidentale ce se autoactivează la retragerea canulei din cateter după realizarea cateterizării astfel se elimna riscul de contaminare cu HIV, HBV, HCV etc. a personalului medical, prin înţepare accidentală cu canula braunulei după puncţionarea venei; * port de injectare prevăzut cu valva antireflux cu bariera antimicrobiana eficace la o incarcare microbiana min. 103cfu/m3 (colony forming units) pentru reducerea infectiilor asociate cateterizarii venoase periferice atestat prin Certificat de confirmare emis de o autoritate independenta; * minim 3 linii radio opace înglobate în structura cateterului - pentru a preveni contactul sulfatului de bariu cu intima venelor, reducând riscul de apariţie al flebitului si permit vizualizarea cataterului ce poate fi transportat pe vena de catre fluxul sanguin in accidentelor; * canulă cu bizou scurt, ascuţită şi pe partea dorsală “back cut bevel”; * pereţi transparenţi ai cateterului; * filtru hidrofob în amboul canulei si camera de reflux sanguin - pentru evitarea revărsării sângelui prin canulă/cameră de reflux eliminând riscul contaminării; * aripioare de fixare flexibile cu înclinaţie anatomică şi cu orificii pentru aerisire sau fixare (coasere in cazul pacientilor cu arsuri cand aplicarea unor plasturi de fixare nu este posibila); * Cateterul sa nu contina latex, PVC, DEHP, bisfenol A * Sterilizare EO; * Dimensiuni: * 16G - 1,7x 50mm; debit: minim 180 ml/min * 18G - 1,3x 45 mm; debit: minim 90 ml/min * 20G - 1,3x 25 mm; debit: minim 60 ml/min * 22G - 0,9x 25 mm; debit: minim 30 ml/min * 24G: 0,9 x 25 mm; debit: minim 30 ml/min * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conform cateterul: EN ISO 13485:2012; EN ISO 14971:2012; EN 20594-1:1993; EN ISO 10555-1:2009; EN ISO 10993-1:2009; EN ISO 11607-1:2009; EN ISO 11607-2:2006; EN 556-1:2001; EN ISO 11137-1:2006; EN ISO 11137-2:2013; EN ISO 11737-1:2006; EN ISO 11737-2:2009; EN 1041:2008; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| **Lot 31** | | | | | | | | | |
| 103-105 | | | | Cateter venos periferic cu sistem de siguranta si tehnologie de previzualizare a sangelui 18G, 20G, 22G | | | | * Canula cateterului trebuie sa fie construita din poliuretan, material biologic, bine tolerat de intima venelor perifierice, asigurand timpi indelungati de mentinerea cateterului in vena si ameliorari ale terapiei. Pentru reducerea riscului de aparitie a flebitelor, materialul canulei trebuie sa aiba capacitatea de a se inmuia cu pana la 70 %. * Caracteristicile biomaterialului (pana la 70% inmuiere in interiorul venei) din care este fabricata canula trebuie sa fie dovedite prin masuritor, evaluari realizate de producator, insotite de declaratia autorizata a producatorului. * Materialul cateterului trebuie sa prezinte rezistenta inalta la indoire, proprietati antitrombogenice si biocompatibilitate pentru a reduce riscul de aparitie a flebitei. * Sa dispuna de o suprafaţa netrombogenă pentru a permite o alunecare mult mai bună; * Caracteristica biomaterialului de a contribui la reducerea incidentei de aparitie a tromboflebitei cu mai mult de 45%, trebuie sa fie demonstrata prin studiu clinic. * Biomaterialul trebuie sa ofere timpi indelungati de mentinere a cateterului in vena pacientului, fapt demonstrat prin studii clinice. * Cateterul trebuie sa fie compatibil cu IRM. * Peretii cateterului trebuie sa fie transparenti pentru o vizualizare rapida a aparitiei sangelui * In structura cateterului trebuiesc inglobate minim 6 linii radioopace. * Acul trebuie sa fie din otel inoxidabil, cu taietura posterioara. * Acul trebuie sa dispuna de un orificiu amplasat pe varful acestuia care ofera posibilitatea de vizualizare rapida a sangelui in momentul punctiei venei. Tehnologia de previzualizare are scopul de a reduce numarul de insertii nereusite. * Canula cu tehnologie flashback pentru vizualizarea mai rapidă a sangelui, imediat dupa punctionarea venei. * Dispune de port de injectare și aripioare flexibile cu înclinatie anatomică; * Conectare tip luer-lock, dop de inchidere Luer Lok detasabil * Cateterul trebuie - sistem autoactiv de protecţie împotriva înţepăturilor accidentale care se activeaza automat atunci cand acul din otel este retras (proces ireversibil). * Mecanism de protectie importiva intepaturilor din plastic, pentru a evita riscul de agatare a materialelor textile, respectiv riscul de cotaminare cauzate de posibile zgarieturi ale tegumentului. * La scoaterea acului din canula, acesta trebuie sa fie acoperit de un film de protectie care capteaza sangele si minimizeaza riscul de stropire accidentala. * Nu trebuie sa contina urmatoarele materiale: latex, PVC, DEHP, bisfenol A * Sterilizare radiatii, valabilitate 3 ani * Dimensiuni: * 18G (1,3 x 45mm), cu debit minim de 103 ml/min; * 20G (1,1 x 32mm), cu debit minim de 67 ml/min; * 22G (0,9 x 25mm), cu debit minim de 42 ml/min; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conform cateterul: EN ISO 13485:2012; EN ISO 14971:2012; EN 20594-1:1993; EN ISO 10555-1:2009; EN ISO 10993-1:2009; EN ISO 11607-1:2009; EN ISO 11607-2:2006; EN 556-1:2001; EN ISO 11137-1:2006; EN ISO 11137-2:2013; EN ISO 11737-1:2006; EN ISO 11737-2:2009; EN 1041:2008; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| **LOT 32** | | | | | | | | | |
| 106 | | | | Seringa 1ml cu spatiu mort sub 35µl | | | | * Seringa alcatuita din 3 componente (corp, piston, garnitura) * Produs steril, de unica folosinta, fara latex, fara DEHP; * Ansamblul seringa-ac in acelasi ambalaj; * spatiu mort sub 35µl * Pistonul, capacul si corpul seringii: polipropilena; * ac: otel inoxidabil * lubrifiant: ulei siliconic; * gradatie 0,1 ml * Produsul trebuie sa fie conform cu standardul de calitate EN ISO 8537 * Ambalat individual in blister * Sterilizare: EO * Termen de valabilitate de minim 5 ani de la productie / 1 an de la data livrarii   Marcaj CE | |
| 107 | | | | Seringa insulina U100, 1ml cu ac pre-atasat 29G 0.33x13mm, ambalate individual | | | | * Seringa alcatuita din 3 componente (corp, piston, garnitura) * Produs steril, de unica folosinta, fara latex, fara DEHP; * Ansamblul seringa-ac in acelasi ambalaj; * Acul din otel inoxidabil, pre-atasat 29G 0.33x13mm, trebuie sa fie la randul sau intr-un ambalaj de protectie suplimentar; * Pistonul, capacul si corpul seringii: polipropilena; * ac: otel inoxidabil * lubrifiant: ulei siliconic; * gradatie 100 ui/0,1 ml * Produsul trebuie sa fie conform cu standardul de calitate EN ISO 8537 * Ambalat individual in blister * Sterilizare: EO * Termen de valabilitate de minim 5 ani de la productie / 1 an de la data livrarii * Marcaj CE | |
| 108 | | | | Seringa 2ml, cu varf luer-slip, cu ac pre-atasat 23G 0.6x30mm | | | | * Seringa alcatuite din 3 componente cu ac preatasat ; * Acul steril din otel inoxidabil, prevazut cu capac de protectie; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei de silicon <0,25 µg/mm2, pentru o mai usoara penetrare; * Conectare de tip lue-slip * Sa respecte codul de culori * Ambou cu conectare de tip Luer Slip * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii de 0,1 ml; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului, * Pistonul prevazut cu un inel de etansare de culoare * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Spatiul mort maxim acceptat este de 0,07 ml * Sa nu contina Latex natural; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: ISO 7886-1; EN 20594-1/ISO 594-1; ISO 594-1:1986; ISO 7864; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Sterilizare EO, valabilitate 5 ani; * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| 109 | | | | Seringa 5ml, cu varf luer-slip, cu ac pre-atasat 21G 0.8x40mm | | | | * Seringa alcatuite din 3 componente cu ac preatasat ; * Acul steril din otel inoxidabil, prevazut cu capac de protectie; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei de silicon <0,25 µg/mm2, pentru o mai usoara penetrare; * Conectare de tip lue-slip * Sa respecte codul de culori * Ambou cu conectare de tip Luer Slip * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii de 0,2 ml; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului, * Pistonul prevazut cu un inel de etansare de culoare * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Spatiul mort maxim acceptat este de 0,075 ml * Sa nu contina Latex natural; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: ISO 7886-1; EN 20594-1/ISO 594-1; ISO 594-1:1986; ISO 7864; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Sterilizare EO, valabilitate 5 ani; * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii;   Marcaj CE. | |
| 110 | | | | Seringa 10ml, varf luer-slip, cu ac pre-atasat 21G 0.8x40mm | | | | * Seringa alcatuite din 3 componente cu ac preatasat ; * Acul steril din otel inoxidabil, prevazut cu capac de protectie; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei de silicon <0,25 µg/mm2, pentru o mai usoara penetrare; * Conectare de tip lue-slip * Sa respecte codul de culori * Ambou cu conectare de tip Luer Slip * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii de 0,2 ml; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului, * Pistonul prevazut cu un inel de etansare de culoare * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Spatiul mort maxim acceptat este de 0,075 ml * Sa nu contina Latex natural; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: ISO 7886-1; EN 20594-1/ISO 594-1; ISO 594-1:1986; ISO 7864; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Sterilizare EO, valabilitate 5 ani; * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| 111 | | | | Seringa 20ml, varf luer-slip, cu pre-atasat 21G 0.8x40mm | | | | * Seringa alcatuite din 3 componente cu ac preatasat ; * Acul steril din otel inoxidabil, prevazut cu capac de protectie; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei de silicon <0,25 µg/mm2, pentru o mai usoara penetrare; * Conectare de tip lue-slip * Sa respecte codul de culori * Ambou cu conectare de tip Luer Slip * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii de 1 ml; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului, * Pistonul prevazut cu un inel de etansare de culoare * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Spatiul mort maxim acceptat este de 0,15 ml * Sa nu contina Latex natural; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: EN 556-1; EN 980; BS EN 1041; EN 20594-1; EN IS0 10993-series; EN ISO 11135-1; EN ISO 11138-2; EN ISO 11607-1; EN ISO 11607-2; EN ISO 11737-1; EN ISO 11737-2; EN ISO 13485; EN ISO 14971; EN 1707;; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Sterilizare EO, valabilitate 5 ani; * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii; * Marcaj CE. | |
| 112 | | | | Seringa 50ml, varf luer-lock, cu ac pre-atasat 14G 2.1x30mm | | | | * Seringa alcatuite din 3 componente cu ac preatasat ; * Acul steril din otel inoxidabil, prevazut cu capac de protectie; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei de silicon <0,25 µg/mm2, pentru o mai usoara penetrare; * Conectare de tip lue-lock * Sa respecte codul de culori * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii de 1 ml; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului, * Pistonul prevazut cu un inel de etansare din cauciuc sintetic * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Spatiul mort maxim acceptat este de 0,2 ml * Sa nu contina Latex natural; * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: EN 556-1; EN 980; BS EN 1041; EN 20594-1; EN IS0 10993-series; EN ISO 11135-1; EN ISO 11138-2; EN ISO 11607-1; EN ISO 11607-2; EN ISO 11737-1; EN ISO 11737-2; EN ISO 13485; EN ISO 14971; EN 1707; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc); * Sterilizare EO, valabilitate 5 ani; * Termen de valabilitate, minim 1 an de la data livrarii;   Marcaj CE. | |
| 113 | | | | Seringa Guyon 100ml | | | | * Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip Catheter concentric * Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna * Interval de gradatie al seringii sa fie de 2 ml * Materialul de constructie al seringii si pistonului sa fie polipropilena; * Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii lubrifiant ulei medical de silicon <0,25 mg/cm2 * Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima * Pistonul seringii sa fie prevazut cu inel de etansare din cauciuc sintetic de culoare neagra; * Sa nu contina Latex natural * Sa nu contina plastifianti (DEHP) * Sa nu contina PVC * Sa nu contina Bisphenol A * Sterilizare: oxid de etilena * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conforma seringa: EN 556-1; EN 980; BS EN 1041; EN 20594-1; EN IS0 10993-series; EN ISO 11135-1; EN ISO 11138-2; EN ISO 11607-1; EN ISO 11607-2; EN ISO 11737-1; EN ISO 11737-2; EN ISO 13485; EN ISO 14971; EN 1707; * Modul de ambalare Ambalaj unitar conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc)   + Marca CE | |
| **LOT 33** | | | | | | | | | |
| 114-117 | | | | Ac seringa 18G, 21G, 23G, 30G | | | | * Dimensiuni: * 18G 1.2x50mm, roz * 21G 0.8x40mm, verde * 23G 0.6x30mm, albastru * 30G 0.3x13mm, galben * Respecta codul culorilor * Acul steril, ambalat individual, de unica utilizare; * Materialul acului sa fie din otel inoxidabil; * Suprafata acului trebuie sa fie lubrefiata cu ulei medical de silicon <0,25 mg/cm2, pentru o mai usoara penetrare; * Peretii acului trebuie sa fie subtiri; * Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip lue-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori * Nu trebuie sa contina latex natural * Nu trebuie sa contina DEHP * Nu trebuie sa contina PVC * Sterilizare EO, valabila 5 ani * Termen de valabilitate minim 1 an de la data livrarii * Modul de ambalare: ambalaj unitar conform Directivei Europene Pentru Dispozitive Medicale. * Lista de standarde cu care trebuie sa fie conform acul: EN 556-1:2002/ COR 2006; EN 980: 2008; BS EN 1041+A1: 2013; EN 1707:1996; EN 20594-1:1993/AC:1996; EN IS010993-1:2009/AC:2010; EN IS0 10993-3:2009; EN ISO10993-4:2009; EN IS0 10993-5:2009; EN ISO 10993-7:2008/AC:2009; EN ISO 10993-11:2009; EN ISO10993-12:2012; EN ISO 10993-13:2010; EN ISO 10993-15:2009; EN ISO 10993-17:2009; EN ISO 10993-18:2009; EN ISO 11135-1:2007; EN ISO 11138-2:2009 * Marcaj CE | |
| **LOT 34** | | | | | | | | | |
| 118 | | | | Vacutainer biochimie 6 ml, capac rosu | | | | * Recipient de recoltare a sangelui, din plastic cu dop rosu perforabil, impermeabil, lubrifiat cu silicon sau glicerina * Tub siliconat, vacuumat, steril, cu dimensiune de 13 x 100 mm, pt. 6 ml sange, cu clot activator. * Destinat analizelor de biochimie si imunologie compatibilitate demonstrata prin studii clinice pe principalele platform cum ar fi Roche , Abbott si Siemens. * Eticheta trebuie sa contina marcajul CE, IVD, codul produsului, numarul lotului, data expirarii, linia ce indica volumul de umplere, aditivul, simbolul sterilitatii si tipul metodei cu care s-a sterilizat care permite un nivel de sterilitate 10-6 conform standardelor EN552, EN556 , ISO11137, caracteristica sustinuta de declaratie de sterilitate emisa de producator. * Pe eticheta sa fie marcat simbolul care indica faptul ca nu se reutilizeaza, cu spatii speciale pentru a se completa datele de indentificare ale pacientului, numele producatorului si adresa fabricii. | |
| 119 | | | | Vacutainer coagulare 3,5; 4; 4,5 ML, capac albastru | | | | * Recipient recoltare sange cu capac albastru si dop perforabil, impermeabil, acoperit cu silicon sau glicerina, din plastic, siliconat, vacumat, steril, 13x75mm, pentru probe coagulare * Eticheta trebuie sa contina marcajul CE, IVD, codul produsului, numarul lotului, data expirarii, linia ce indica volumul de umplere, aditivul, simbolul sterilitatii si tipul metodei cu care s-a sterilizat care permite un nivel de sterilitate 10-6 conform standardelor EN552, EN556 , ISO11137, caracteristica sustinuta de declaratie de sterilitate emisa de producator * Pe eticheta sa fie marcat simbolul care indica faptul ca nu se reutilizeaza, cu spatii speciale pentru a se completa datele de indentificare ale pacientului, numele producatorului si adresa fabricii. | |
| 120 | | | | Vacutainer hematologie K3 EDTA 3 ml, capac mov | | | | * Recipient recoltare sange cu capac mov si dop perforabil, impermeabil, acoperit cu silicon sau glicerina, din plastic, siliconat, vacumat, steril, 13x75mm, pt. 3 ml sange, EDTA K3 , pentru analize hematologice * Eticheta trebuie sa contina marcajul CE, IVD, codul produsului, numarul lotului, data expirarii, linia ce indica volumul de umplere, aditivul, simbolul sterilitatii si tipul metodei cu care s-a sterilizat care permite un nivel de sterilitate 10-6 conform standardelor EN552, EN556 , ISO11137, caracteristica sustinuta de declaratie de sterilitate emisa de producator. * Pe eticheta sa fie marcat simbolul care indica faptul ca nu se reutilizeaza, cu spatii speciale pentru a se completa datele de indentificare ale pacientului, numele producatorului si adresa fabricii | |
| 121 | | | | Vacutainer VSH 1,6ml, capac negru | | | | * Recipient recoltare sangecu capac negru si dop perforabil, impermeabil, acoperit cu silicon sau glicerina, din plastic, siliconat, vacumat, steril, 8x120mm, EDTA K3 , pentru detreminarea vitezei de sedimentare a hematiilor * Compatibil suport Kimased sau cu punerea la dispozitie a suportului de citire * Eticheta trebuie sa contina marcajul CE, IVD, codul produsului, numarul lotului, data expirarii, linia ce indica volumul de umplere, aditivul, simbolul sterilitatii si tipul metodei cu care s-a sterilizat care permite un nivel de sterilitate 10-6 conform standardelor EN552, EN556 , ISO11137, caracteristica sustinuta de declaratie de sterilitate emisa de producator. * Pe eticheta sa fie marcat simbolul care indica faptul ca nu se reutilizeaza, cu spatii speciale pentru a se completa datele de indentificare ale pacientului, numele producatorului si adresa fabricii | |
| 122 | | | | Ac recoltare vacutainer 21G | | | | * Ace pentru recoltare, 21G (verde) 0.8x38mm, polisat cu laser, lubrifiat cu silicon pentru o intrare blanda in vena, sa nu contina latex. Sa prezinte manson de cauciuc pentru recoltarea probelor multiple * Produsul sa fie Certificat ca respecta EN 556:1995 si are un nivel de sterilitate de SAL 10-6 | |
| 123 | | | | Set fluturas recoltare 23G | | | | * Set de recoltare tip fluturas cu ac de 23G cu tub flexibil de 178 mm cu mecanism de protectie cu **declansare automata pe buton** si adaptor luer integrat. * Dimensiuni acului sa fie 0.6x19 mm si diametru intern de 0.54mm pentru reducerea riscului de hemoliza. * Seturile de recoltare sa poate fi folosite si ca micro perfuzor pentru administrare IV pe o perioada de maxim 2 ore. * Impachetat in blister de plastic cu eticheta cu urmatoarele marcaje : CE, steril, fara latex, de unica folosinta, cod, lot, expirare, numele si adresa fabricii. | |
| 124 | | | | Ac recoltare 21G cu mecanism de protectie | | | | * Ac pentru recoltare sange venos cu sistem de siguranta incorporat la nivelul acului, care oate fi activat imediat dupa recoltarea sangelui printr-o singura operatiune si o singura miscare, fara sa fie nevoie de o masa de lucru sau lata suprafata pentru a fi activat * Sistemul de protectie ramane blocat pe ac reducand riscul de intepare * Acul de 21G (verde) 0.8x25mm. * Acul polisat, lubrifiat cu silicon pentru o intrare blanda in vena, sa nu contina latex. * Protectia din plastic cu forma ergonomica astfel incat sa impiedice alunecarea in timpul manipularii, (conform Hotararii de Guvern 243 / 2013). * Orientarea protectiei trebuie sa fie in prelungirea amboului astfel incat sa indice pozitionarea corecta a acului pentru punctie. * Produsul certificat ca respecta EN 556:1995 si are un nivel de sterilitate de SAL 10-6 | |
| 125 | | | | Adaptor luer | | | | * Dispozitiv de transfer si conectare pentru recoltare probe multiple. * Acul sa aiba protectie de cauciuc care sa permita recoltare mai multor probe. * Sa fie sterilizat in conformitate cu ISO 11135 destinat produselor medicale, ambalat individual in blister de plastic. * Ambalajul sa fie prezinte marca CE si marcat conform cu EN556. | |
| **LOT 35** | | | | | | | | | |
| 126 | | | | Dispozitiv de aspirat bronsic mucus colector 40ml | | | | * din material plastic format din recipient gradat , transparent cu capac prevazut cu doua tuburi din material plastic rigid (pentru a nu se cuda ) transparent, unul mai lung (aprox.90cm) care se adapteaza la bronhoscop , celalalt mai scurt (aprox.30 cm) care se adapteaza la furtunul de aspiratie; steril de unica folosinta ; ambalate si etichetate conform EU-MDD (numele produsului, descriere,cod, valabilitate,lot ,mod de sterilizare ,dimensiuni adresa producator etc.). * Termen de valabilitate minim 2 ani de la data producerii.In momentul livrarii produsul trebuie sa aiba min. 6 luni valabilitate | |
| **LOT 36** | | | | | | | | | |
| 127 | | | | Lame videolaringoscop unica folosinta ptr sonda cu dublu lumencompatibile cu videolaringoscopul tip Aitraq | | | | Destinata utilizarii impreuna cu videolaringoscopul din dotare tip Aitraq. lama ptr intubatie dificila (sonde endobronsice cu dublu lumen)-unica folosinta pentru intubatie baton opticx reutilizabil -compatibil cu aparatul din dotare tip Aitraq AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 37** | | | | | | | | | |
| 128  129 | | | | Sonde Einhorn cu varf atraumatic si introducator Ch16,  Sonde Einhorn cu varf atraumatic si introducator Ch 18, | | | | * sonde nazo-gastrice sterile, din PVC, utilizate pentru administrarea medicamentelor si introducerea alimentelor in stomacul pacientilor inconstienti, cu tulburari de deglutitie, cu intoleranta sau hemoragii digestive, operati pe tubul digestiv etc. Sunt atraumatice, vizibile la raze X de-a lungul corpului, netoxice si nepirogenice, confectionata din PVC medical, suprafață mata, conectori cu coduri de culori, patru ochi laterali, lungime 1000 mm-1200mm adâncime marcată la 450, 550, 650, 750 mm de la capătul distal, cu linie de raze X, cu introducator, sterile. Marimi disponibile CH 14; 16; 18; 20 Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. * sonde nazo-gastrice sterile, din PVC, utilizate pentru administrarea medicamentelor si introducerea alimentelor in stomacul pacientilor inconstienti, cu tulburari de deglutitie, cu intoleranta sau hemoragii digestive, operati pe tubul digestiv etc. Sunt atraumatice, vizibile la raze X de-a lungul corpului, netoxice si nepirogenice, confectionata din PVC medical, suprafață mata, conectori cu coduri de culori, patru ochi laterali, lungime 1000 mm-1200mm adâncime marcată la 450, 550, 650, 750 mm de la capătul distal, cu linie de raze X, cu introducator, sterile. Marimi disponibile CH 14; 16; 18; 20 Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. | |
|  | | | **LOT 38** | | | | | | |
| 130  131 | | | Dispozitiv facial pentru ventilatie noninvaziva acuta pentru ventilator NIV (fara valva antiasfixiere) XL,XXL  Dispozitiv facial pentru ventilatie noninvaziva acuta pentru ventilator NIV (cu valva antiasfixie)  XL,XXL | | | | | * Produs destinat ventlarii si tratamentului neinvaziv fara valva antiasfixie. Pachetul contine masca, hegar de fixare pe cap elastic, conector de 22 mm Foarte transparenta, perne de silicon moale non allergenic 5 puncte de conexiune cu hegarul pentru o etanseitate perfecta. Conector universal de diametru 22mm. Produsul permite o vizibilitate ridicata a fetei datorita materialului transparent.Pernele de silicon asigura potrivire perfecta cu fata pacientului ceea ce asigura mastii etanseitate de 100%. Cotul (conectorul) la 90 de grade se poate roti. Disponibila in 3 variante de conectori: cu valva, standard fara valva si port bronhoscop. Prinderile hegarului la masca se realizeaza cu click ceea ce-I asigura montare rapida Marimi disponibile: XL; XXL Produsul poate fi conectat la aparate: CPAP, BPAP, VPAP sau VENTILATOR prin intermediul circuitelor de oxygen standard. Parametri necesari (CO2) in aerul expirat: Cantitatea maxima de Co2 (%) in aerul expirat 7.2, minima 5.8 Cantitate maxima de Co2 (%) in PP (presiune pozitiva) 5cm H2O : 5.2, minima de 0.3 Cantitate maxima de Co2 (%) in PP 10cm H2O: 4.4, minima de 0.3 Procentul de reducere a Co2 in PP 5cm H2O, 93.6 Procentul de reducere a Co2 in PP 10cm H2O, 93. Marimea XL – 700 ML Marimea XXL – 717 ML MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE. * Produs destinat ventilarii si tratamentului neinvaziv, cu valva antiasfixie si valva PEEP reglabila in 3 trepte. * Pachetul sa contina masca, hegar(ham) de fixare pe cap elastic, conector de aprox.22 mm. | |
|  | | |  | | | | | **LOT 39** | |
| 132  133 | | | | Sistem CPAP Dispozabil pentru ventilatie non-invaziva cu conexiune la O2 , debit variabil FIO2 in 3 trepte  Sistem HELMET Oxigenare  Inchis/ IsoletaCPAP MARIME:M,L,XL. | | | | * Masca de silicon cu suport frontal, reglabil pe inaltime si adancime, cu valva * anti-asfixie si valva PEEP reglabila.Hamuri de fixare * Adaptor DISS 22mmx30mm intre masca si tubul anti-asfixie, prin care se * poate adapta printr-o piesa in T sistemul de nebulizare * Tub de alimentare cu oxigen antiasfixie flexibil, cu lungime reglabila , pana la 2m lungime * Conexiune pentru oxigen cu posibilitate de reglare rapida si eficienta a concentratiei cel putin pentru Fi O2 30%-60%-90%, cu filtru de aer * Control al presiunii din circuit prin vcalva PEEP, in 3-5 trepete de presiune * Conectare rapida prin adaptor la butelia de oxigen sau la priza de oxigen din rampa la perete(30/60/90 %oxigen) * Flexibilitate in administrarea si modificarea tratamentelor aplicate * Circuit CPAP continuu, indiferent de capacitatea respiratorie a pacientului * Valva antia-asfixiere, cu adaptor MM si MF 22mm si FM 15 mm * Conectori fara metal pentru gazele medicinale * Debit 60-140 l/min, in co conditii CPAP * Set ambalat complet, gata de utilizare, conform EU-MDD * Marimi : S; M; L; XL AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea * acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. * MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data * fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, * Masca de silicon cu suport frontal, reglabil pe inaltime si adancime, cu valva * anti-asfixie si valva PEEP reglabila.Hamuri de fixare * Adaptor DISS 22mmx30mm intre masca si tubul anti-asfixie, prin care se * poate adapta printr-o piesa in T sistemul de nebulizare * Tub de alimentare cu oxigen antiasfixie flexibil, cu lungime reglabila , pana la 2m lungime * Conexiune pentru oxigen cu posibilitate de reglare rapida si eficienta a concentratiei cel putin pentru Fi O2 30%-60%-90%, cu filtru de aer * Control al presiunii din circuit prin vcalva PEEP, in 3-5 trepete de presiune * Conectare rapida prin adaptor la butelia de oxigen sau la priza de oxigen din rampa la perete(30/60/90 %oxigen) * Flexibilitate in administrarea si modificarea tratamentelor aplicate * Circuit CPAP continuu, indiferent de capacitatea respiratorie a pacientului * Valva antia-asfixiere, cu adaptor MM si MF 22mm si FM 15 mm * Conectori fara metal pentru gazele medicinale * Debit 60-140 l/min, in co conditii CPAP * Set ambalat complet, gata de utilizare, conform EU-MDD * Marimi : S; M; L; XL AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea * acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. * MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data * fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, | |
| **LOT 40** | | | | | | | | | |
| 134 | | | | Bougie cu canal oxigenare  / introductor | | | | Bougie introductor pentru facilitarea intubatiei orotraheale, Introductor 15 CH, 65 cm lungime, - pentru tuburi IOT cu diametrul interior mai mare de 6 mm. - Realizat din PVC rigid cu varf preformat curbat - Varful este rotunjit pentru a evita leziunile mucoasei si alunecarea mai usoara - Gradat la fiecare cm, pentru vizualizarea adancimii de introducere - Canal suplimentar intern cu deschidere laterala sub curbura dinspre varf, pentru oxigenoterapie - Conector pentru administrare oxigen pe lumenul suplimentar in timpul manevrei de intubatie - Conector din ABS cu diametrul intern 15 pentru a se conecta direct la introducer si conectare Luer-lock pentru conectare la o sursa de oxigen  C8-CH17(L=600mm) AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, | |
| **LOT 41** | | | | | | | | | |
| 135 | | | | Trusă originală pentru Infusomat Fm S. Lungimea 250 cm, cu tub calibrat de silicon, rezistentă la presiune ( 2 bari), | | | | trusă rezistentă la presiune (2 bari), diametru 3 mm x 4,1 mm, lungime 250 cm; - tub calibrat de silicon de 100 mm pentru sistemul peristaltic al pompei si cleme pentru fixare in Infusomat; - lungimea tubului la iesirea din pompă 145 cm. - clemă pentru prevenirea curgerii libere; - canulă de plastic pentru introducerea în flacon prevazută cu două orificii; - dispozitiv de aerisire manual cu filtru antibacterian de 0,2 microni şi căpăcel de protecţie; - cameră de picurare cu două corpuri (cel superior transparent rigid cu formator de picături performant - 20 picături ~1 ml; cel inferior flexibil) si filtru de15 µm - dispozitiv de reglare a ritmului de picurare cu: şanţ în formă de V pentru posibilitatea de reglare la ritmuri mici de picurare), element de fixare / parcare a tubului de perfuzie, canal de introducere a vârfului canulei de plastic; - conexiunea la cateter de tip luer-lock; - conexiunea la cateter de tip luer-lock; -priming volum 24,5 ml -material PVC; -nu contine Latex, DEHP -sterilizare a produsului EO -compatibila cu infuzomatele din dotare tip Braun - etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc | |
| **LOT 42** | | | | | | | | | |
| 136 | | | | | Camp steril cu orificiu 75x90 cm cu orificiu Ø minim 8-10cm. | | | * Pentru asigurarea conditiilor de realizare a interventiilor chirurgicale minore fara riscuri in terapie intensiva Pachetul steril contine un camp operator steril si se deschide in partea inscriptionata a acestuia cu un semn distinctiv. Datorita modului special de pliere a campului operator, acesta se poate intinde usor si rapid. Campul operator se aplica pe zona de interventie, cu stratul din netesut in exterior, ceea ce asigura o buna absorbtie a fluidelor. Material netesut si polietilena. Campul operator este conditionat in ambalaj individual steril. Proprietati: Bariera microbiana; Strat absorbant pentru fluide; Marimi aproximative; 75 x 90cm cu orificiu Ø minim8- 10cm. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. * MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 43** | | | | | | | | | |
| 137 | | | | Kit igiene cavitate bucala -prevenirea pneumoniilor asociate spitalizarii prelungite I | | | | Kit igiena cavitate bucala pentru prevenirea pneumoniilor asociate spitalizarii/imobilizarii prelungite, inclusiv a celor asociate ventilatiei artificiale. Contine toate elementele necesare curatarii, debridarilor, aspiratiei si emolierii cavitatii bucale  pachete cu : periuta dinti moale, de nylon, cu sistem de curatare a mucoaselor si cu sistem de aspiratie incluse (cu 3 orificii de aspiratie) flacon cu solutie orala de gluconat de clorhexidina 0.12% tampon badijonare cavitate bucala din spuma moale  plic cu solutie emolienta pe baza de apa, cu vitamina E si ulei   MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE | |
| **LOT 44** | | | | | | | | | |
| 138 | | | | Burete Igienizare corporala, Antibacterian, ptr curatarea intregului corp | | | | * Manusi tip burete pentru igiena si curatarea pielii impregnate cu gel dermatologic PH 5.5, care se activeaza in contact cu apa. Sunt recomandate pentru curatarea si ingrijirea corporala la pacientii imobilizati.  Gelul dermatologic se transforma in spuma in contact cu apa pentru a facilita curatarea pacientului imobilizat.  Beneficii: rol protectie antimicrobiana pentru piele; utilizarea regulata reduce aparitia infectiilor nozocomiale; material textil moale, neiritant; fara latex hipoalergenice; forma de manusa de baie; produs de unica folosinta. concepute pentru spălarea pacienților, antiescară Conține: substante nonalcool, Ph 5.5,neinflamabil și nontoxic AMBALARE: ambalaj bax /pachet care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 45** | | | | | | | | | |
| **139**  139 | | | | | Lama ptr videolaringoscop de unica folosinta pentru adult compatibile cu videolaringoscopul din dotare tip Insighters | | | * Lama laringoscop pentru adult disponibila in 2-4dimensiuni: M/L.unica folosinta. Destinata utilizarii impreuna cu videolaringoscopul din dotare tip Insighters. Marime intubare: 6-9 mm MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE. | |
| **LOT 46** | | | | | | | | | |
| 140 | | | | Fixator sonda Endotraheala  unica folosinta steril cu reglare verticala | | | | Produsul este realizat din ABS, este rigid, si compatibil cu toate marimile de tuburi endotraheale. Fixarea pe tub se face prin insurubare, si apasa pe tubul endotraheal in nici un punct. Strat de spuma pe interior, care protejeaza buzele in timpul manevrelor. Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE.  MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE. | |
| **LOT 47** | | | | | | | | | |
| 141 | | | | Sonde Tiemann CH 12,CH14,CH16 | | | | Sa fie fabricate din material PVC , non toxic, nepirogen - sa aiba varful cudat si efilat,)vârf Tiemann, indicat pentru drenajul vezicii urinare la bărbaţi.= - sa aiba o  lungime de aprox. 40 cm, - sa fie ambalate individual, - sa fie sterila, de unica utilizare; Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod,  valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE.   Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii CH 10,CH12 ,CH 14 ,CH 16, CH 18 | |
| **LOT 48** | | | | | | | | | |
| 142  143 | | | | Trusa cateter arterial cu arc integrat si introducator 20 FR / 8 cmCH 20  Trusa cateter arterial cu arc integrat si introducator 22 FR / 12 cmCH 20 | | | | Cateter arterial transparent, fabricat din poliuretan (pentru artera radiala, brahiala, femurala) cu linie radioopaca cu dispozitiv de fixare cu aripi ataşat: Trusa conţine:  -1 cateter transparent cu linie radioopaca din politetrafluoroetilena cu lungime de 3 cm/4cm/8cm/12cm. -ac introducator 38 mm, ghid metalic drept, conector Luer-Lock : 18G, 20G si 22G AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE  Cateter arterial transparent, fabricat din poliuretan (pentru artera radiala, brahiala, femurala) cu linie radioopaca cu dispozitiv de fixare cu aripi ataşat: Trusa conţine:  -1 cateter transparent cu linie radioopaca din politetrafluoroetilena cu lungime de 3 cm/4cm/8cm/12cm. -ac introducator 38 mm, ghid metalic drept, conector Luer-Lock : 18G, 20G si 22G AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE | |
| **LOT 49** | | | | | | | | | |
| 144 | | | | Manusi medicale impregnate antibacteriale ptr toaleta intregului corp cu ph 5.5 cu floe protectie uf | | | | Concepute pentru spalarea fara apa a pacientilor unica folosinta cu dimensiunile de aprox 20 x 20cm, pe baza de fibre de polyester (fara latex) si fibre de celuloza, moi si rezistente la utilizare, preimbibate cu solutie de spalare pe baza de apa , cu pH-ul5,5 tegumentului sanatos; Pentru curatarea tegumentelor si eliminarea celulelor moarte; Formula testata dermatologic, hipoalergenica,neiritanta, pentru toate zonele corpului(inclusiv fata si zone intime); Cu posibilitate de incalzire in cuptor cu microunde sau incalzitor special pentru a ajunge la temperatura normala corpului si asigurarea unui plus de confort. Intr-un pachet resigilabil izolat termic (mentinerea temperaturii dupa incalzire); Nu necesita clatire sau alte elemente aditionale. AMBALARE: ambalaj bax /pachet lcare sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 50** | | | | | | | | | |
| 145 | | | | Set cateter venos central antimicrobian cu 2-4 lumene, cu debit ridicat, pentru terapii acces vascular | | | | Set cateter venos central antimicrobian cu 4 lumene, cu debit ridicat, pentru terapii acces vascular  Cateter venos central antimicrobian impregnat cu PHMB (polihexametilen biguanida). Dimensiuni 7Fr 20cm. Setul contine: - cateter cu 2 lumene, debit mare, codate color, cu valve hemostatice integrate si conectori luer-safe - ghid introducator in J cu miez de nitinol cu rotita ajutatoare - dilatator hidrofil adaptat dimensiunii cateterului - ac ecogenic punctie - seringa Raulerson - bisturiu nr. 11 - fluturas de fixare -AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE | |
| **LOT 51** | | | | | | | | | |
| 146 | | | | Aleze (Paturele) unica folosinta absorbante 90x170 | | | | * Aleza pat ce permite controlul microclimatului tegumentelor pacientului prin compozitia sa multistrat . format din cinci straturi: laminat + vată de celuloză + pulpă de celuloză cu SAP + vată de celuloză + PP netesut dimensiune: 90 cm x 170 cm • capacitate crescută de absorbție datorită proprietăților celulozei • structura produsului permite ca exudatele să fie absorbite rapid de stratul de celuloză din interiorul alezei • stratul de jos impermeabil albastru nețesut  Din material ce permite respiratia tegumentelor, pentru reducerea efectului de incalzire si de umezire;  Dimensiune minimI40x60cm,60X60 cm 90cm x 90cm,90x170 cm pentru cuprinderea intregii suprafete corporale de la nivelul umerilor pana la nivelul genunchilor (a zonei toraco-pelvine si a portiunii superioare a membrelor inferioare). AMBALARE: ambalaj la bax /pachet care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 52** | | | | | | | | | |
| 147 | | | | Solutie de electroliti pe baza de bicarbonat pentru terapii continue de substitutie renala: hemofiltrare continua veno venoasa, hemodializa continua veno venoasa, hemodiafiltrare continua venoasa(DIALISAN) | | | | Solutie de electroliti pe baza de bicarbonat pentru terapii continue de substitutie renala: hemofiltrare continua veno venoasa, hemodializa continua veno venoasa, hemodiafiltrare continua venoasa Specificatii: Punga de 5 L cu doua compartimente: unul cu solutie concentrata, unul cu solutie buffer. Mod de prezentare: Punga cu doua compartimente, un compartiment mic cu solutia de electroliti si un compartiment mare cu solutia tampon Compatibile cu aparatul tip PRISMAFLEX ST+150 AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 53** | | | | | | | | | |
| 148  149 | | | | Kit ptr terapie continu  KIT CATETER DIALIZA DUBLU LUMEN 11 Fr, highflow, disponibil in urmatoarele variante de lungimi: 200mm-250mm3 | | | | Kit adulti ptr toate tipurile de terapii CRRT  cu membrana AN69ST ce asigura o trombogenitate   redusa -garantat 72 ore  set de linii si filtru pentru proceduri  de hemofiltrare , hemodiafiltrare cu membrana  de A69 ST , suprafata efectiva de filtrare  de 1,5 mp compatibil cu aparatul Prismaflex. Permite efectuarea tuturor tipurilor de terapii  continue de substitutie renala  SCUF, CVVH, CVVHD, CVVHDF Compatibile cu aparatul tip PRISMAFLEX ST+150 AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip,  Continut: - cateter din poliuretan termosenzitiv (Tecoflex), cu ax radioopac, compatibil MRI - ghid in J, din nitinol, invelis PTFE, dimensiuni 0,89mm x 700mm -ac punctie 18 G - dilatator 12 Fr - 2 porturi de injectare/conectare tip Luer Lock  Design: - varf special, fara gauri laterale, design hemodinamic - mandren preinserat pentru o insertie usoara -inel de sutura pivotant Lungimi disponibile: 150mm / 175mm / 200mm / 250mm Termenul de valabilitate: minim 3 ani. Produsul trebuie sa fie certificat CE. | |
| **LOT 54** | | | | | | | | | |
| 150 | | | | Kit Transducere presiune pentru adulti Compatibile cu monitoarele tip EDAN | | | | Confectionat din PVC ,unica folosinta sterile, format dintr un transducer de presiune pentru adulti cu tubulatura aferenta si 2 robineti tripla cale, set de perfuzie, linie de monitorizare a presiunii, robinet de oprire.  Citire consecventă și precisă în timpul monitorizării  O mai bună vizualizare a fluidului  Ușor de utilizat cu o varietate de cabluri de interfață pot fi conectate la monitoarele din dotarea sectiei. Fluxul complet integrat prin proiectarea componentelor simplifică umplerea și difuzarea. **Compatibile cu monitoarele tip EDAN**  AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE | |
| **LOT 55** | | | | | | | | | |
| 151 | | | | Kit Transducere presiune pentru adulti Compatibile cu monitoarele tip Mindray,Drager,Nichon | | | | Confectionat din PVC ,unica folosinta sterile, format dintr un transducer de presiune pentru adulti cu tubulatura aferenta si 2 robineti tripla cale, set de perfuzie, linie de monitorizare a presiunii, robinet de oprire. Citire consecventă și precisă în timpul monitorizării O mai bună vizualizare a fluidului Ușor de utilizat cu o varietate de cabluri de interfață pot fi conectate la monitoarele din dotarea sectiei.Fluxul complet integrat prin proiectarea componentelor simplifică umplerea și difuzarea. **Compatibile cu monitoarele tip Mindray,Drager,Nichon** AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatieinr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE | |  |
| **LOT 56** | | | | | | | | | |
| 152 | | | | Trusa Cateter epidural | | | | Ac peridural tip Tuohy, G18 (1,3 x 80 mm) cu mandren din plastic colorat (codul culorilor – G18 roz), ambou transparent, marcaje pentru verificarea adâncimii de inserţie, aripioare fixe, nedetaşabile; - Cateter peridural din poliamidă, G20 (0,45 x 0,85 x 1000 mm) prevăzut cu trei deschideri laterale şi capăt distal închis, linie radioopacă încorporată, marcaje pentru controlul adâncimii de inserţie, piesă intermediară colorată (codul culorilor) pentru stabilizare longitudinală la introducerea cateterului; - Conector de legătură între cateter şi seringă/filtru ce se inchide prin apăsare ( nu inşurubare) prevăzut cu căpăcel de protecţie; - Seringă de 8 ml latex free, dedicată pentru reperarea spaţiului peridural prin tehnica înaintării prin pierdere de rezistenţă ; - Filtru de 0,2 mm şi volum rezidual 0,45 ml rezistent la presiune (7 bar) prevăzut la ambele capete cu căpăcele de protecţie; - Dispozitiv hipoalergenic de fixare a filtrului la nivelul pielii; - Eticheta autoadeziva ce se lipeste pe cateter pentru a nota denumirea anestezicului/analgezicului;  Sterilizare EO. Ambalare şi etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc).  - standard SR EN ISO 9001:2008 ,marcaj CE. | |
| **LOT 57** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 153 | | | | RAMPA cu 3/4 ROBINETI cu 3 CAI | | | | Rezistenta la o presiune ridicata; Robinetii cu 3 cai prezinta canale de curgere cu diametru constant, ce asigura o curgere laminara pentru masurarea cu precizie a presiunii; Cu conectori Luer-lock Male si Luer-lock Female; Cu manere de inchidere/deschidere cu manevrare lina; Fara continut de latex; Rezistenti la lipide; De unica folosinta; Steril. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, | |
| **LOT 58** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 154  155 | | | | Rezerve calce sodata pentru aparatul de anestezie  Calce sodata cu indicator - virare culoare ptr aparatele de anestezie | | | | Cartus absorbant CO2 de unică folosință Absorbant CO2 cu virare de culoare de la alb la violet, special ptr aparatele de anestezie, sub forma de granule albe uniforme.compatibil cu ap anestezie tip FLOW-i, cu schimbare rapidă si sistem de prevenire a scurgerilor.  Absorbant CO2 cu virare de culoare de la alb la violet, special ptr aparatele de anestezie,, sub forma de granule albe uniforme. Se foloseste pana la virarea completa a culorii  si este ambalata in bidoane de PVC de 5 Kg( litri). Compatibila cu aparatele de anestezie tip Fabius Plus,General Electric,Fabius GSM | |
| **LOT 59** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 156 | | | | Circuit de unica folosinta pentru adulti,  pentru umidificare activa ptr ventilatie NIV | | | | Tubulatura ventlatie tristratificata cu tehnologia AquaVENT® VT asigura umiditate pacientului pe limbul inspire precum si un limb expirator uscat pentru pacient.Sârmă încălzită AquaVENT®minimizează pierderea de vapori de apă în aermembrul inspirator, oferind umidificare optima la pacient.Proprietățile tristratificate ale limbului expirator ajuta la obținerea o ratei de tranzitie a umiditati  (MVTR), oferind un limb expirator uscat.Tubulatura este tratata antimicrobian cu ioni de argint BioCote® ceea le limiteaza numărul de microbi de pe suprafața circuitulu. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE. | |
| **LOT 60** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 157 | | | | Kit pentru oxigenoterapie cu  flux ridicat | | | | Canula nazala realizata din silicon de uz medical cu lumen larg  care sa acopere 70-80% din nara pacientului, cu tub de  15 mm corugat, conector rotativ de 22/15 mm pentru conectarea  la tubulatura. Prezinta doua sistem de fixare realizate din  banda elastica hipoalergena unul la nivelul capului si unul  la nivelul gatului pentru sustinerea greutatii circuitului.  Sa poata fi folosite pana la o saptamana pentru acelasi pacient. Tubulatura de 22mm realizata din PVC de uz medical prevazuta  cu sistem de incalzire si conector potrivit aparatului aflat in  dotarea sectiei. Prezinta clip de fixare pentru a creste confortul  pacientului. Camera de umidificare cu sistem de automplere si marcaje evidente,  conector cu doua iesiri pentru atasarea la aparat, linie IV cu clema  de obturare. Tubulatura si camera de umidificare sa poata fi folosite pana  la 2 saptamani pentru acelasi pacient. Tubulatura si canulele sa poata fi folosite la fluxuri de pana la 80 l/minut. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs,marcaj CE. | |
| **LOT 61** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 158 | | | | Conector sonda IOTcu unghi 120\* lungime 10 cm  cu diametru de conectare   la tubulatura 15 M prevazut  cu dop ptr bronhoaspiratie | | | | Conector cu cot dublu pivotant, ondulat, compatibil cu tuburi traheale și alte echipamente,  cu port dublu pentru aspire bronhoscop, conectori 22F - 22M / 15F, Volumul de spațiu mort 42 ml, ungime 15 cm, steril, unică folosinta. Sa reduca transmiterea miscarilor echipamentului de ventilatie la sonda de intubatie sau canula de traheostomie - Sa actioneze ca un adaptor intre echipamentul de ventilatie si sonda de intubatie sau canula de traheostomie - Sa fie transparent pentru a se putea identifica cu usurinta eventualele blocaje sau acumulari de fluid. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, | |
| **LOT 62** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 159 | | | | Capcane apa cu diametru de conectare la tubulatura tip Wather lock compatibile cu ap de anestezie. | | | | capcane apa confectionate din material plastic, pentru tubulatura ventilator mecanic adult , echipate cu valva cu autoînchidere,  care permite golirea de lichid fără pierderi de presiune a fluxului ,  cu diametru de conectare la tubulatura de 22 M/22M. compatibile cu ap de anestezie tip Fabius, Fabius C, Fabius Plus. AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 63** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 160 | | | | Senzori oxigen ptr aparate  ventilatie mecanica pacient | | | | senzor ptr masurare concentratie oxigen ,  compatibile cu ventilatoarele mecanice   tip SAVINA, EVITA-2, EVITA –XL,Myndrai AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 64** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 161 | | | | Set furtun de etansionare ptr aparat anestezie | | | | Confectionat din pvc,lungime150-180cm,compatibile cu capcanele de apa ptr aparatele de anesteyie din dotare tip Fabius, Fabius Plus,Servo-I AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire. MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, marcaj CE. | |
| **LOT 65** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 162  163 | | | | Pansament tip plasa impregnate  cu substante neuter si ioni  de argint pt profilaxia plagilor cu risc de infectie cat si pt plagile posibil infectate/10x10cm  Pansament din spuma  poliuretanica cu strat de hidrogel forma rotunda | | | | Pansament cu argint, din plasa de poliamida hidrofoba, cu fibre argintate , cu efect antibacterian impotriva bacteriilor gram-negative  si gram-pozitive la contactul direct cu pansamentul.   este impregnat cu unguent neutru fara aditivi de tip  vaselina sau alte parafine; permeabil la exsudat. Pansamentul este foarte moale si flexibil, nu adera de suprafata plagii, fiind eficient chiar si la utilizarea pe termen lung, nu favorizeaza sensibilitatea sau alergia si asigura un efect antibacterian ce dureaza pana la 7 zile.  Stratul extern este format din poliuretan permeabil pentru aer si impermeabil pentru lichide si germeni, ce absoarbe exsudatul in exces din plaga. Stratul de hidrogel (sub forma de fagure cu ochiuri largi) asigura un mediu umed favorabil vindecarii si impiedica lipirea pansamentului de plaga. Indicatii: Plagi usor pana la moderat exudative in faza de granulatie si epitelizare (ulcere diabetice, escare)  Stratul extern este format din poliuretan permeabil pentru aer si impermeabil pentru lichide si germeni, ce absoarbe exuddatul in exces din plaga. Stratul de hidrogel (sub forma de fagure cu ochiuri largi) asigura un mediu umed favorabil vindecarii si impiedica lipirea pansamentului de plaga. Indicatii: Plagi usor pana la moderat exudative in faza de granulatie si epitelizare (ulcere diabetice, escare) | |
| **LOT 66** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 164 | | | | Dispozitiv de aspiratie in circuit inchis | | | | Circuit cu disc rotativ de închidere/deschidere a sistemului (transparenţa discului permite vizualizarea vârfului şi marcajelor cateterului); Cateter de aspiraţie dispozabil (posibilitate de separare şi înlocuire doar a cateterului cu manşon) cu menţinerea ventilaţiei şi a circuitului închis; Valvă vacuum prevăzută cu rotaţie pt. închidere/deschidere sucţiune; Cateter din poliuretan cu proprietăţi speciale de transparenţă şi dubla rigiditate (distală- atraumatică şi proximală rigidă); Vârful cateterului să fie prevăzut cu orificii de deschidere laterale- nu va fi necesară rotirea cateterului; Posibilitatea de efectuare a recoltării de probe sterile cu menţinerea circuitului închis şi a ventilaţiei; Sistemul permite bronhoscopia în circuit închis fără deconectarea pacientului de la ventilator (dopuşoarele sterile pentru fibro bronhoscop şi pentru cateter trebuiesc livrate în trusă, în ambalaj separat); Cameră izolată de spălare cu port pentru lavaj; Sistem compatibil cu regulatorul utilizat şi pentru aspiraţia subglotică continuă sau intermitentă; Codurile de culoare | |
| **LOT 67** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 165 | | | | Tub prelungitor rezistent la presiune (2 bari), de 150 cm, conectare „luer lock”, PVC, Ф 1,5 x 2,7 mm, priming volume 2,65 ml | | | | Tub prelungitor pentru seringi automate - descriere: - material PVC, transparent - rezistent la presiune (2 bari); - lungime 150 cm, Ф 1,5 x 2,7 mm (diametru intern x diametru extern); - sisteme de conectare Luer-Lock/male, Luer-Lock/female - priming 2,65 ml;  - nu contine LATEX, DEHP; - sterilizare a produsului cu EO; - termen de valabilitate a produsului 60 luni; - etichetare si ambalare corespunzătoare a produsului conform Medical Device Directive (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, lungime, calibrare picătură etc) | |
| **LOT 68** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 166 | | | | Masti Anestezie cu perne din silicon si supapa M,L,XL | | | | Masti anestezie de unica folosinta, sterile, cu supapa si inel de fixare, pentru adulti  - forma anatomica, transparenta - Conector pentru atasarea la sistemul de ventilatie/anestezie - Ambalat individual / steril Marimi disponibile:, 4, 5,6 -marcaj CE | |
| **LOT 69** | | | | | | | | | |  |  |  |
| 167 | | | | Truse de alimentatie enterala | | | | Trusa de alimentatie enterala, compatibila cu pompele de nutritie Infinity, ce permite conectarea dintre sondele de nutritie enterala si oricare dintre flacoanele cu solutii enterale. Prezinta un conector patentat care are rolul de a minimiza contaminarea bacteriana. Setul include protectie automata a debitului liber.  Port de medicatie in Y. Fabricat fara materiale din latex si DEHP. Doar pentru uz enteral.   Ambalaj: 1 set steril/blister Flocare conector Descriere: Conectori pentru sondele de nutritie enterala.  COMPATIBILA CU pompa de nutritie tip Flocare pack set infinity AMBALARE: ambalaj individual care sa pastreze integritatea dispozitivului si sterilitatea acestuia  si in momentul extragerii din ambalaj pentru folosire.  MARCARE, ETICHETARE: denumire d.m. tip, dimensiune si adresa producator, data fabricatiei, nr. lot, modul de utilizare, termenul de valabilitate, data sterilizarii, cod produs, | |

As Sef ATI

Timofte Anita

Reactivi chimici

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **LOT 70** | | |  |  |  |
| 168 | Reactivi -DDimeri HS | • Reactiv liofilizat, dedicat/compatibil cu Analizoarele ACL TOP350 pentru determinarea cantitativa a DDimerilor din plasma prin metoda imunoturbidimetrica cu particule latex  • Stabilitatea reactivului: sa fie pana la data de expirare inscrisa pe eticheta la 2-80C  • Frecventa calibrarii:sa fie definite de utilizator sau la minim 30 de zile  • linearitate plasma: 150 – 69000 ng/mL pentru dilutie automata  • Impachetare: minim 99 teste/kit  • Reactivul sa fie prevazut cu cod de bare pentru identificarea automata a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, si a stabilitatii la bord;  • Protocolul reactivului sa permita verificarea si raportarea gradului de lipemie, icter si hemoliza ale probei (LIH) |
| **LOT 71** | | |  |  |  |
| 169 | Reactivi - Feritina | • Reactiv lichid, gata de lucru dedicat/compatibil cu Analizoarele DXC700 AU pentru determinarea cantitativa a feritinei din ser si plasma prin metoda imunoturbidimetrica cu particule latex  • Stabilitatea reactivului: sa fie pana la data de expirare inscrisa pe eticheta la 2-80C iar la bordul analizorului minim 60 zile  • Frecventa calibrarii:sa fie definite de utilizator sau la minim 30 de zile  • linearitate ser/ plasma:sa fie minim intervalul 8.0 – 450 μg/L.  • Impachetare: minim 400 teste/kit  • Reactivul sa fie prevazut cu cod de bare pentru identificarea automata a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, tipului de reactiv (R1, R2, etc.) si a stabilitatii la bord;  • Protocolul reactivului sa permita verificarea si raportarea gradului de lipemie, icter si hemoliza ale probei (LIH) |
| **LOT 72** | | |  |  |  |
| 170 | Reactiv -Proteina C reactiva (CRP) | * Reactiv lichid, gata de lucru dedicat/compatibil cu Analizoarele Olympus seria AU pentru determinarea cantitativa a proteinei C reactiva din ser si plasma prin metoda imuno-turbidimetrica cu particule Latex * Stabilitatea reactivului:sa fie pana la data de expirare inscrisa pe eticheta, la 2-80C iar la bordul analizorului minim 90 zile * Frecventa calibrarii:sa fie definita de catre utilizator sau la minim 90 de zile * Impachetare: minim 750 teste/kit * Stabilitatea reactivului: sa fie pana la data de expirare inscrisa pe eticheta la 2-80C iar la bordul analizorului minim 90 zile * Frecventa calibrarii:sa fie definita de catre utilizator sau la minim 90 de zile * linearitate ser/ plasma:sa fie minim intervalul 60 − 20000 mg/dL * Impachetare: minim 400 teste/kit * Reactivul sa fie prevazut cu cod de bare pentru identificarea automata a analitului, seriei, lotului, termenului de expirare, tipului de reactiv (R1, R2, etc.) si a stabilitatii la bord; * Protocolul reactivului sa permita verificarea si raportarea gradului de lipemie, icter si hemoliza ale probei (LIH) |