

## Cuprins: Anunturi de intenție

Consiliul Raional Anenii Noi .....	3
Consiliul raional Florești.....	5
Consiliul raional Florești.....	5
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	6
Primaria orasului Taraclia.....	7
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	9
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	14
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	24
Consiliul raional Nisporeni.....	42
Primaria comunei Doina, Cahul.....	44
IP Institutul de Fizică Aplicată .....	46
Primăria mun. Strășeni .....	48
Primăria comunei Călugăr, Fălești .....	50
IP Gimnaziul Ursoaia, r-nul Căușeni.....	52
IMSP Institutul Mamei și Copilului .....	54
IP LT „Nicolae Iorga”.....	55
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	57

## Anunțuri de atribuire

IMSP Institutul de Medicină Urgentă .....	193
IMSP Institutul de Medicină Urgentă.....	225
Primăria satului Mateuți.....	227
Agenția Servicii Publice.....	230
Primăria Cojușna.....	233
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	235
Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate.....	239
IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime” .....	242
Serviciul Medical al Ministerului Afacerilor Interne .....	245
Consiliul raional Orhei .....	248
Consiliul raional Orhei .....	251

Consiliul Raional Ialoveni.....	254
Consiliul Raional Ialoveni.....	257

### **Anunțuri de modificare/ anulare a procedurilor**

Primăria s. Cojușna.....	259
Consiliul Raional Hincesti .....	261
Î.S.,„Administrația de Stat a Drumurilor” .....	264
Î.S.,„Administrația de Stat a Drumurilor” .....	266
Primăria com. Pervomaisc, r-nul Căușeni.....	268
Direcția Educație Tineret și Sport sec.Centru .....	271
Primaria or. Floresti .....	273
Agenția de Dezvoltare Regională Nord.....	276

### **Alte anunțuri**

Instituția Publică „Agenția Servicii Publice”.....	281
--	-----

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr.01 \_din 16.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Consiliul Raional Anenii Noi
IDNO	1007601006966
Adresa	<b>or. Anenii Noi Piața 31 August,4,</b>
Numărul de telefon/fax	0265 2 36 26 0265 ; 2 27 50
Adresa de e-mail ale autorității contractante	consiliul_aneni@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	<a href="https://aninii-noi.md/">https://aninii-noi.md/</a>
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Slivinscaia Larisa mob. 068267339 <a href="mailto:slivinscaial@mail.ru">slivinscaial@mail.ru</a>
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	<a href="https://tender.gov.md/ro/bap">https://tender.gov.md/ro/bap</a> <a href="https://aninii-noi.md/">https://aninii-noi.md/</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Consiliul Raional Anenii Noi

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA(pentru fiecare lot în parte)
1	42416100-6	Ascensor pentru pasagerei,	2 buc	Ascensor pentru pasagerei, inclusiv lucrările de demontare a ascensorului existent și montarea instalației noi de ascensor , pentru IMSP SR Anenii Noi	1 348 000,00

**Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	✓ <b>Nu</b> Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	✓ <b>Nu</b> Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai mic preț, fără TVA Îndeplinirea criteriilor de selecție și calificare

**II. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	mai
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție ✓ <b>Licitație electronică</b>
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	✓ <b>Nu</b> Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**Anunț de intenție**

<b>Denumirea autorității contractante: Consiliul raional Florești, c/f 1007601010426</b>						
<b>Adresa: or.Florești, bd.Victoriei nr.2</b>						
<b>Relații de contact: Bogdan Natalia</b>		<b>Tel: 025024139; 025020254</b>				
<b>Fax:0250 2 41 07</b>		<b>e-mail: <a href="mailto:consiliulfr@yahoo.com">consiliulfr@yahoo.com</a></b>				
		<b>e-mail: <a href="mailto:info@floresti.md">info@floresti.md</a></b>				
<b>Lucrări</b>						
<b>Nr. crt.</b>	<b>Expunerea obiectului de achiziție</b>	<b>Codul CPV</b>	<b>Valoarea estimată fără TVA (lei MD)</b>	<b>Procedura de achiziție aplicabilă</b>	<b>Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică</b>	<b>Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>
	Lucrări de reparație a drumurilor publice locale de interes raional pentru anul 2021.	45233142-6	3350000,0	Licitație Publică	aprilie-iunie 2021	Nu

**Anunț de intenție**

<b>Denumirea autorității contractante: Consiliul raional Florești, c/f 1007601010426</b>						
<b>Adresa: or.Florești, bd.Victoriei nr.2</b>						
<b>Relații de contact: Bogdan Natalia</b>		<b>Tel: 025024139; 025020254</b>				
<b>Fax:0250 2 41 07</b>		<b>e-mail: <a href="mailto:consiliulfr@yahoo.com">consiliulfr@yahoo.com</a></b>				
		<b>e-mail: <a href="mailto:info@floresti.md">info@floresti.md</a></b>				
<b>Lucrări</b>						
<b>Nr. crt.</b>	<b>Expunerea obiectului de achiziție</b>	<b>Codul CPV</b>	<b>Valoarea estimată fără TVA (lei MD)</b>	<b>Procedura de achiziție aplicabilă</b>	<b>Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică</b>	<b>Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>
	Lucrări de întreținere a drumurilor publice locale de interes raional pentru anul 2021.	45233141-9	4761583,3	Licitație Publică	aprilie-iunie 2021	Nu

## Anunț de intenție

<b>Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)</b>						
<b>Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)</b>						
<b>Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2</b>						
<b>Relații de contact:</b> <b>Constantin Nedelea</b>		<b>Tel: 022-222-490</b>				
<b>Fax: -</b>		<b>e-mail: office@capcs.md</b>				
<b>resa de internet: www.capcs.md</b>		<b>Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 19.04.2021</b>				
<b>Bunuri</b>						
<b>Nr. crt.</b>	<b>Expunerea obiectului de achiziție</b>	<b>Codul CPV</b>	<b>Valoarea estimată fără TVA (lei MD)</b>	<b>Procedura de achiziție aplicabilă</b>	<b>Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică</b>	<b>Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</b>
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>
	<p>1) Achiziționarea medicamentului Remdesevirum necesar pentru prevenirea și controlul infecției COVID-19 conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2021:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Remdesevirum, 100 mg, Conc./sol. perf. sau Pulb. liof./sol. perf. – 3750 flacoane</li> </ul> <p>2) Documentația de atribuire va fi remisă potențialilor operatori economici împreună cu invitația de participare (în mod gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice NU este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: <a href="https://www.ansc.md/">https://www.ansc.md/</a>, E-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a>)</p>	33600000-6	2 200 000.00	Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare	Aprilie 2021	Nu

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 02 din 16.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primaria orasului Taraclia
IDNO	1007601006069
Adresa	Str. Lenin 128
Numărul de telefon/fax	029424397/ 029425774
Adresa de e-mail ale autorității contractante	prim-tar@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	www.taraclia.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Alexei Bosneaga, mob. 060622293, e-mail: alexei.bosneaga@gmail.com
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	<i>Documentația de atribuire va fi anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP</i>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație publică locală de nivelul I

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA
<b>1</b>	<b>45200000-9</b>	Лот : Ямочный ремонт участка дороги у ул. Ленина, ул. Болгарская, ул. Гоголя, в г. Тараклия	<b>773,0 M<sup>2</sup></b> <b>14 t</b>	Ремонт в асфальтобетонном покрытий у ул. Ленина, Болгарская, Гоголя	<b>291 760,94 MDL</b>

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu  Da
--	--------------

Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Conform Documentației de atribuire și FDA (va fi în SIA RSAP)

**II. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	<b>19 Aprilie 2021</b>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 6 din 16.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 <a href="mailto:aurelia.botica@capcs.md">aurelia.botica@capcs.md</a> ; <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/ lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		<b>Lotul 1</b>				
	3310000-1	Sistem portabil de monitorizare microbiologică a aerului	buc	2	«1.Va asigura la prelevare toate condițiile în corepsundere cu indicațiile ISO 14698 partea 1 și 2 în plăci Pietri de 90 mm 2.Diametrul Capului de Prelevare - 10cm 3.Debit nominal de aer, litri / min -100 ± 2,5% 4.Volume de prelevare în lit: a) pentru standardele de 50, 100, 250, 500, 1000 b) modificare manuală cu definirea de la 1 la 2000 litri; c) reglare debit de aer. 5.Volum total de aspirare în lit - 42000± 2,5% 6.Calibrare –automata	350 000

				<p>7. Baterie:</p> <p>a) tip Li-Ion, reîncărcabilă;</p> <p>b) putere 7.4 V / 6.9 Ah</p> <p>c) timpul de încărcare completă nu va depăși 3,5 ore;</p> <p>d) timpul de funcționare nu mai puțin de 6,5 ore</p> <p>8. Anemometru:</p> <p>a) tip Hot-wire;</p> <p>b) control numeric;</p> <p>c) senzori de temperatură;</p> <p>d) senzori de presiune.</p> <p>9. Display - alfanumeric cristale lichide, cu caractere de la 25 la 35.</p> <p>10. Motor</p> <p>a) putere - 6V;</p> <p>b) Driving Motor;</p> <p>c) Frecvență PWM specific pentru driving motor</p> <p>11. Material carcasei - aluminiu anodizat</p> <p>12. Greutate - până la 2,5 kg</p> <p>13. Conexiuni - USB</p> <p>14. Soft pentru conectarea la PC</p> <p>15. Accesorii:</p> <p>a) Trusa specializata;</p> <p>b) Încărcător putere - 220 Volt, 50 KHz, buc - 1</p> <p>c) Cap de Prelevare, buc - 1;</p> <p>d) cutii Pietri, buc – din plastic, diametrul 90mm, sterile, cu capac, compatibile cu dispozitivul oferit, în cantitate de 2000.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>- Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar.</p> <p>- Confirmarea prezentării Certificatului de calibrare la livrarea dispozitivului.</p> <p>- Confirmarea realizării procedurii de validare IQ/OQ/PQ dup criteriile stabilite de producător</p> <p>- Confirmarea privind instruirea gratuită a personalului implicat în operarea dispozitivului medical asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 2 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p> <p>- Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție.</p> <p>- Confirmarea privind anul producerii dispozitivului 2021.</p> <p>- Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data finalizării procesului de instruire.</p> <p>«</p>	
--	--	--	--	--	--

		Lotul 2				
	33100000-1	Centrifugă cu racire	buc	6	<p>«Destinație: pentru centrifugarea unităților de sânge în procesul de producere.</p> <p>1.Centrifuga cu racire de podea cu capacitate de centrifugare pentru 12 containere de sange la un ciclu</p> <p>2.Construcție solidă, pentru utilizare continua, ce va asigura protecția activității dispozitivului</p> <p>3.Toleranța dezechilibru aprox. 30g</p> <p>4.Diapazon minim cu rotor – 100 ± 50 rpm;</p> <p>5.Diapazon maxim cu rotor – nu mai puțin de 4500 rpm;</p> <p>6.Identificare automata a rotorului pentru evitarea depășirii vitezei</p> <p>7.Refrigerare eficientă (agent de racire analog la R404a) răcire în stand-by</p> <p>8.Temperatura reglabilă între 20°C....+40°C</p> <p>9.Suprafețele interioare (incinta) de inox</p> <p>10.Rotorul cu 6 pahare metalice, în care se pot încorpora câte 1(unu) pahar din plastic rezistent;</p> <p>11.Capacitatea paharului de plastic rezistent pentru 2 unități de sânge;</p> <p>12.Capac securizat cu două blocaje motorizate care asigură închidere sigură a capacului;</p> <p>13.Deschiderea capacului cu mecanismul arcului pneumatic și posibilitatea de deschidere de urgență a capacului în caz de întrerupere a curentului electric;</p> <p>14.Unitatea de control integrată în panoul de comandă;</p> <p>15.Interfața RS232 pentru stocare de date;</p> <p>16.Fereastra de vizionare pentru controlul extern al vitezei - în capacul centrifuge, controlată de un microprocesor cu afisaj LCD mare, panoul de control fiind ușor de programat cu o singură mână sau cu mănuși, tastatura acoperită cu folie de protecție anti-stropi; indicând în permanență atât valorile presetate, cât și cele actuale;</p> <p>17.Posibilitate de memorare minim 10 programe;</p> <p>18.Dotată cu semnalizator de alarmă în caz de eroare;</p> <p>19.Dotată cu picioare reglabil cu roți;</p> <p>20.Dotată cu 24 de pahare din plastic rezistent cu o capacitate de ampalsare a 2 containere de sange, compatibile cu paharele metalice a rotorului centrifugii oferată.</p> <p>Certificatelor autorizate de producător: -ISO13485; ISO 9001:2000;</p> <p>CE pentru producător sau normelor naționale de producer;</p> <p>Declarația de conformitate a produsului oferat cu lista dispozitivelor medicale conform Directivei 93/42/CE pentru cele cu marcajul CE a componentelor folosite la realizarea sistemului dat; seria de standarde IEC 601 pentru dispozitivul medical electric;</p> <p>protocol de validare a activității dispozitivului medical (activitate în sistem integrat);</p>	5070419,06

					<p>Conformă standardelor internațional IEC 1010, CE, WEEE alimentarea 220/380V 50Hz;  Anul de producere: 2020;  Pașaportul tehnic, servis manual, diagrama electronică, cu descrierea părților componente a dispozitivului și instrucțiunea de utilizare, autorizat de producător cu indicarea anului de producere, seriei și numărului dispozitivului, prezentat la livrare on original și limba de stat, autentificată de biroul de traduceri;  Termen de garanție: 36 luni din momentul punerii on exploatare a dispozitivului;  Instalarea dispozitivului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul livrării;  Instruirea personalului: asigurat de participantul câștigător pe parcursul a 10 zile din momentul instalării;  Servicii de mentenanță și reparație în perioada de garanție: asigurate de participantul câștigător pe parcursul a 36 luni din momentul punerii on exploatare.</p> <p>«</p>	
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>5420419,06</b>

## II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

## III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	15-20 aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție

<p>Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</p> <p><i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i></p>	<p>Nu</p> <p>Da</p>
<p>Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor</p>	<p>mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001;</p> <p>tel/fax: (022) 820 652, 820-651</p> <p>e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a></p> <p>pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a></p>
<p>Alte informații relevante</p>	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

## ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 7 din 16.04.2021

## I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 <a href="mailto:aurelia.botica@capcs.md">aurelia.botica@capcs.md</a> ; <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire (În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)	SIA RSAP (MTeder) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)	autoritate centrală de achiziție

## Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/ lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		<b>Lotul 1</b>				
	33100000-1	Dispozitiv de control al infecțiilor aerogene de putere mică	buc	10	<p>Principiul de lucru: distrugere de microorganisme  Viteza de distrugere a microorganismelor &lt;0.002 sec  Locul distrugerii microorganismelor în interiorul dispozitivului  Tehnologia de baza: generare de cîmp plazmatic  Clasificarea electrică: 220V, 50Hz  Volum de aer prelucrat: 220m3 - 260 m3/oră  Viteza de lucru:  Nivelul maximal de zgomot: reglabilă, cu 2 trepte &lt;45dB  Utilizarea consumabilelor: fără utilizarea consumabilelor  Utilizarea dispozitivului în prezența pacienților și personalului medical: nu sunt restricții  Prezența de produse secundare (miros, radiație, alte) în rezultatul lucrului dispozitivului: Lipsesc. Vor fi prezentate dovezi.  Dovada eficacității asupra virusilor: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internaționale  Dovada eficacității asupra bacteriilor: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internațional  Dovada eficacității asupra fungilor (micetelor): Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internațional  Dovada eficacității asupra compușilor organici volatili: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internaționale  Dispozitiv medical: Da. Pina la punerea in exploatarea dispozitivul sa fie inregistrat in registrul dispozitivelor medicale.  Calitate și siguranța, certificări ISO 9001, ISO 14001, OHSAS18001</p>	450000

		Lotul 2				
33100000-1	Pat multifunctional pentru adulți (6-8 poziții)	buc	20	<p>Pat multifunctional pentru adulți (6-8 poziții)</p> <p>Descriere Paturi motorizate pentru secții de ATI și secții de reanimare</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Tip multifuncțional cu 6-8 poziții</p> <p>Tip pacient adult</p> <p>Controlul pacientului tip Toate butoanele să fie însoțite de simboluri grafice</p> <p>Funcționalități poziționare sedentară poziționare Trendelenburg poziționare anti-Trendelenburg</p> <p>Controlul de către asistentă Blocarea control pacient da</p> <p>Greutatea maximă a pacientului Cu etichetă pe pat <math>\geq 220</math> kg</p> <p>Înălțime Ajustabilă <math>\geq 74</math> cm</p> <p>Rotile Diametru <math>\geq 12.5</math> cm</p> <p>Sistem de blocare la minim 2 rotile</p> <p>Parapete de protecție laterale da</p> <p>Extensia lungimii patului opțională</p> <p>Sectiunea spate să aibă cadru pentru detector radiologic <math>\geq 43</math> x 43 cm</p> <p>Cintar electronic pacient da</p> <p>Reglare manuală a părților importante în caz de lipsă de energie electrică opțională</p> <p>Alimentare 220 V, 50 Hz</p> <p>Saltele lavabile ortopedică inclusă</p> <p>antidecubit + accesorii inclusă</p>	500000	
		Lotul 3				
33100000-1	Sistem complex de ventilare pulmonara și monitorizarea funcțiilor vitale			<p>Sistem complex de ventilare pulmonara și monitorizarea funcțiilor vitale</p> <p>Descriere Sistem complex oferă soluție de integrare a ventilatorului pulmonar cu monitorizarea parametrilor vitali a pacientului, în sala de reanimare</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Descrierea generală</p> <p>Funcția de monitorizarea parametrilor vitali integrată în ventilator sau monitor dedicat, integrat pe același troleu cu braț flexibil</p> <p>da</p> <p>Descrierea ventilatorului pulmonar</p> <p>Tip Mobil, pe suport cu rotile da</p> <p>Tip pacient Adult, pediatric da</p> <p>Gama de control/setări Volum total 20-2,000 mL</p> <p>Flux inspir 3-180 L/min</p> <p>Presiune inspir 0-80 cm H2O</p> <p>Rata respiratorie 0-100 rpm</p> <p>Timp inspir 0-3 s.</p> <p>Rata I:E 1:4 la 4:1</p> <p>FiO2, % 21-100</p> <p>Buton pentru respirație manuală da</p> <p>PEEP/CPAP 0-45 cm H2O</p> <p>Suport presiune 0-45 cm H2O</p> <p>Mecanism trigler Presiune</p> <p>Ajustarea presiunii pantă/rampă da</p> <p>Buton 100 % O2 da</p> <p>Flux pentru terapie HFNC <math>\geq 60</math> L/min</p> <p>Blocarea panoului de control da</p> <p>Moduri de ventilare Modul A/C A/C Volum respirator</p> <p>da</p> <p>A/C presiune respiratorie da</p> <p>Modul SIMV SIMV volum respirator da</p> <p>SIMV presiune respiratorie da</p> <p>Modul CPAP CPAP, CPAP/suport presiune (PS) da</p> <p>Modul Apnea-backup da</p> <p>Ventilație neinvazivă, NIV da</p> <p>Ventilare NIV cu flux înalt (HFNC) da</p> <p>Parametri monitorizați/afișați Presiunea inspiratorie maximă</p> <p>da</p>	1500000	

					Presiunea medie în căile respiratorii	da	
					Presiunea PEEP	da	
					Volumul total	da	
					Monitorizarea FiO2	da	
					Rata respiratorie	da	
					Timp inspir	da	
					Rata I:E	da	
					Volumul minutar spontan	da	
				Alarmer pacient	FiO2 mare/mic	da	
					Volum minutar mare/mic	da	
					Presiune inspir mare/mică	da	
					PIP mare	da	
					PEEP mare	da	
					Lipsă PEEP	da	
					Apnea	da	
					Presiune/ocluzie continuă ridicată	da	
					Inversare IE	da	
					Circuit respirator deconectat	da	
				Alarmer echipament	Lipsă alimentare gaz	da	
					Lipsă alimentare electrică	da	
					Baterie descărcată	da	
					Eroare de sistem	Sensor decalibrat	
					Autodiagnostic	da	
				Interfața	Port pentru alarmă la distanță	da	
					Raportarea alarmelor și starea pacientului	Afișare pe display	
					Posibilitatea conectării în rețea centralizată	da	
				Monitor	LCD TFT	da	
					Mărimea	≥ 12 inch	
				Sursa de aer comprimat	Integrat în dispozitivul, tip turbină	da	
				Senzor de flux	Integrat în dispozitiv, autoclavabil	da	
				Alimentare	Pneumatică	Gazele comprimate	O2
					Presiunea în rețea	3-6 atm	
					Electrică	Rețea electrică 220 V, 50 Hz	da
					Baterie internă reîncărcabilă	da	
					Timp operare baterie	≥ 3 h	
				Descrierea funcției de monitorizare a parametrilor vitali			
				Parametri afișați	ECG	da	
					Pulsul	da	
					SpO2	da	
					Fotopletismograma	da	
					Presiunea sanguină neinvaziv	da	
					Temperatura	da	
				Modul ECG	cablu 3»	«Culegerea semnalului ECG prin	da
					I, II, III	da	
					Rata cardiacă	15 - 300 bpm	
					Detectarea aritmiei	da	
					Detectarea pacemaker	da	
					Monitorizarea respirației	0 - 150 rpm	
					«Protecție în portiva șocurilor de defibrilare»	da	
				Modul SpO2	Diapazonul	1 - 100%	
					Acuratețea la 70 - 100%	≤ 2 %	
					Monitorizarea rata pulsului	20 - 300 bpm	
					Monitorizarea pletismogramei	da	
				Modul NIBP	Diapazonul	10 - 300 mmHg	
					Regim de măsurare	manual, automat, butonul Start	
					Regim automat	5, 10, 15, 30, 60, 120 min.	
					Buton de activare/dezactivare manual a NIBP	da	
					Metoda de măsurare	oscilometrică	
					«Protecție de suprapresiune la		



				<p>regimului de pacient adult» 300 mmHg  Modul Temperatura Diapazonul 0 - 50.0 °C  Rezoluția 0.1 °C  Număr de senzori 1 unit.  Protocoale de lucru preprogramate da  Protocoale de lucru setate de utilizator da  Memorie internă da  Trendingul evenimentelor da  Arhivarea datelor da  Alarma Vizuala, sonora da  Alarmer fiziologice da  Alarmer tehnice da  Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore da  Accesorii  Ventilator pulmonar Circuit respiratoriu tip reutilizabil Adult  2 set.  Circuit respiratoriu unica folosinta Adult 25 set.  Mască respiratorie tip reutilizabilă Adult 1 set.  Masca CPAP Adult 1 set.  Set de unica folosință pentru ventilație HNFC Adult 10 set.  Cameră de umidificare tip reutilizabilă 1 set.  Compatibil cu ventilatorul da  Umidificator Indicați modelul oferit model  Cameră de umidificare tip reutilizabilă 1 set.  Compatibil cu ventilatorul da  Monitorizarea funcțiilor vitale Cablu ECG cu 3 electrozi  1 buc.  Electrozi ECG adult, unică utilizare 50 buc.  Sensor SpO2 adult, reutilizabil tip cleste  «Manjete NIBP adult mare, adult,  reutilizabile (1set/2buc)» 2 set.  Sensor Temperatură adult, reutilizabil 1 buc.  Coș/ Spațiu de depozitare a accesoriilor da  Suport pe roțile Min. 4 roțile da  Min. 2 roți cu frână da  Braț articulată pentru fixarea furtunelor respiratorii da  Suport pentru fixarea/atașarea cablurilor electrice, furtunul aer,  oxigen pentru transportare, depozitare da</p>	
		<b>Lotul 4</b>			
33100000-1	Masina de spalare si dezinfectare a instrumentariului chirurgical, 100L		1	<p>Mașină de spălare și dezinfectare a instrumentariului chirurgical,  100L  Descriere «Mașină de spălare și dezinfectare a  instrumentariului chirurgical și altor ustensile din oțel»  Domeniul de utilizare instrumente chirurgicale, ustensile din oțel  inoxidabil  Sistem deschis de utilizare a detergenților și dezinfectanților da  Volumul camerei 90L ± 10L  Carcasa exterioară din oțel inoxidabil AISI 304  Camera de spălare construită din oțel inoxidabil AISI 316L  Nișa interioară specializată pentru dezinfectant și detergent da  Pompa de apă, internă da  Pompa de aer, internă da  Răcitor pentru sistemul de drenaj, cu funcția de reducere a temperaturii  apei de scurgere ≤ 90 ° C da  Sistem intern de condensare a aburului, care reduce cantitatea de abur în  timpul uscării și împiedică scurgerea aburului da  Procesul de spălare și dezinfectare total automat, controlat de  microprocesor da  Numărul de uși 1 unitate  Iluminare internă a camerei da  Programe de dezinfecție implicite Min. 10  Programe care pot fi programate de către utilizator Min. 30  Ecran LCD, color da</p>	185000

					<p>Afișare ecran: indicarea ciclului, mesaj text și reprezentări grafice a procesului, temperatura apei, timpul rămas, numărul programului da</p> <p>Limbajul interfeței și meniului română și rusă</p> <p>Butoane tactile rapide, dedicate programelor de dezinfecție da</p> <p>Buton de anulare a alarmelor și stopare a programului da</p> <p>Imprimantă termică, integrată da</p> <p>Temperatura de uscare <math>\geq 125</math> grade</p> <p>Filtrarea aerului HEPA filtru</p> <p>Min. 2 pompe de dozare a detergentului și dezinfectantului da</p> <p>Min. 2 senzori de flux de dozare a detergentului și dezinfectantului da</p> <p>Brațe rotative pentru jetul de apă <math>\geq 2</math> unități</p> <p>Monitorizarea temperaturii în cameră prin intermediul a min. 2 senzori de temperatură electronice de precizie înaltă da</p> <p>«Senzori de depistare a nivelului de dezinfectant și detergent în interiorul canistrelor» da</p> <p>Alarmer sonore și vizuale</p> <p>Alarmer cu afișarea codului și descrierii complete a problemei cît și acțiunilor de remediere da</p> <p>Alarma de finalizare a ciclului da</p> <p>Tensiunea de alimentare 220V, 50 Hz</p> <p>Accesorii și consumabile:</p> <p>Sistem de osmoză inversă compatibilă cu mașina de spălat care va fi compusă din: min. 4 nivele de prefiltrare, manometre de control a filtrelor, sistem de dedurizare a apei cu cap electronic, sistemul de osmoză inversă cu membrana și sistem de monitorizare a calității apei. da</p> <p>Suport pentru mașina de spălat 1 buc.</p> <p>Rafturi de încărcare 2 buc.</p> <p>Coșuri pentru instrumente min. 5</p> <p>Hîrtie imprimantă 30 buc.</p> <p>Detergent, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>Dezinfectant, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>HEPA Filtru min 5 buc.</p>	
		<b>Lotul 5</b>				
33100000-1	Sterilizator 400 L		1	<p>Sterilizator 400 L</p> <p>Descriere Sterilizator cu aer uscat destinat sterilizării instrumentelor medicale cu construcție interioară din oțel inox</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Ventilație forțată, controlată electronic</p> <p>Construcție interioară oțel inox</p> <p>Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă</p> <p>Regimuri de sterilizare programabile</p> <p>Protecție la supraîncălzire analogical digitală</p> <p>Alarmer acustică vizuală</p> <p>Diagnostic automat cu afișarea codului erorii</p> <p>Volumul 400 <math>\pm</math> 10 l</p> <p>Camera sterilizatorului Să mențină steril instrumentele în interiorul camerei, să nu fie orificii cu acces direct la exterior</p> <p>Temperatura 50 - 200</p> <p>Abaterea temperatură nu mai mare de 3</p> <p>Abatere timp <math>\leq 1</math> min</p> <p>Timp încălzire până la temperatura setată <math>\leq 60</math> min</p> <p>Regim de sterilizare prestabilite 180 , 60 min 160 , 150 min 120 , 45 min</p> <p>Rezoluția de programare 1</p> <p>Timpul de răcire <math>\leq 45</math> min, pînă la 75</p> <p>Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235</p> <p>Tipul de funcționare fără întrerupere <math>\geq 8</math> ore</p> <p>Rafturi <math>\geq 8</math>, din oțel inox</p> <p>Alimentare 220/380 V, 50 Hz</p> <p>Rotile Da, cel puțin 4 rotile, minim 2 rotile cu frînă</p>	185000	

		Lotul 6			
	33100000-1	Videoendoscoape compatibile cu sistema video endoscopica integrată cu sursa de lumină existentă,"Fujinon" Japonia	1	<p>1. 1. VideoGastroscoap compatibil cu videoprocesor solicitat de mai jos - da</p> <p>Calitate imagine Full HD</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Unghiul de vedere - 140°</li> <li>- Adincimea cimpului - 2 -100 mm</li> <li>- Diametrul capului distal 9,2 mm</li> <li>- Diametrul canalului pentru instrument 2,8 mm</li> <li>- Inclinarea capului distal</li> </ul> <p>In sus 210° In jos 120° In dreapta 100° In stinga 100°</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Lungimea de lucru - 1100 mm</li> </ul> <p>Cu conector la sursa de lumina care nu necesita capac de etansare a contactelor electrice pentru a putea fi imersat in apa, evitandu-se astfel defectiunile datorate patrunderii apei in interiorul endoscopului prin imersarea lui fara capacul de etansare. 1</p> <p>2. 2. VideoColonoscop compatibil cu videoprocesor solicitat de mai jos - da</p> <p>Calitate imagine Full HD</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Unghiul de vedere - 170°</li> <li>- Adincimea cimpului - 2 -100 mm</li> <li>- Diametrul capului distal 12,8 mm</li> <li>- Diametrul canalului pentru instrument 3,8 mm</li> <li>- Inclinarea capului distal</li> </ul> <p>In sus 180° In jos 180° In dreapta 160° In stinga 160°</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Lungimea de lucru - 1520 mm</li> </ul> <p>Cu conector la sursa de lumina care nu necesita capac de etansare a contactelor electrice pentru a putea fi imersat in apa, evitandu-se astfel defectiunile datorate patrunderii apei in interiorul endoscopului prin imersarea lui fara capacul de etansare. 1</p> <p>3. 3. VIDEOPROCESOR compatibil cu endoscoapele EG-530FP, EC-530 WL3, EG-530 FP, EC-590 ZWL3 aflate in dotare. De asemenea videoprocesorul sa fie compatibil cu videogastroscoap si videocolonoscop solicitat mai sus - da</p> <p>Specificatie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) Unitate compacta videoprocesor cu sursa de lumina-Da;</li> <li>b) Procesor imagine de inalta definitie HDTV /Full HD, 1920p X 1080p- Da;</li> <li>c) Permite investigarea endoscopica cu tehnologia de banda ingusta de culoare, care are rolul de a evidentia capilarele si structurile de pe suprafata mucoasei, ceea ce duce la o mai buna delimitare a leziunilor de la nivelul mucoasei-Da, moduri de vizualizare FICE, LCI, BLI.</li> <li>d) Cu iesire pentru semnal: S-Video, HD-SDI, DVI Da;</li> <li>e) Memorie externa, conectare USB-Da;</li> <li>f) Posibilitatea de intarirea conturilor de structura pe minim 3 nivele - Da;</li> <li>g) Iris automat- Da;</li> <li>h) Reglarea tonurilor de culoare rosu/albastru/saturatie de culoare in 9 pasi- Da;</li> <li>i) Posibilitatea de etalonare automata de alb- Da;</li> </ul>	1200000

				<p>j) Reglarea automata a amplificarii (AGC)-Da  k) Contrastul sa poata fi setat in minim 3 moduri (Normal, Inalt si Scazut)-Da;  l) Posibilitatea de schimbare a marimii imaginii endoscopice-Da;  m) Posibilitatea de inghetare a imaginii endoscopice pe ecran;-Da  n) Functie care da posibilitatea selectarii automate a celei mai clare imagini statice in timpul inghetarii imaginii-Da;  o) Posibilitate de zoom electronic- Da;  p) Posibilitatea de alegere a functiilor variabile pentru butoanele endoscoapelor- Da;  q) Posibilitatea de recunoastere a datelor de identificare ale endoscopului-Da;  r) Afișarea datelor despre pacient-Da;  s) Posibilitatea de inregistrare a datelor pentru minim 40 de pacienti- Da;  t) Posibilitatea de inregistrare a setarilor pentru minim 20 de utilizatori-Da;  u) Cu tastatura pt. introducerea datelor-Da;  v) Lampa examinare :LED ( puterea 300W echivalent)-Da;  w) Sursa de lumina echipata cu filtrele necesare tehnologiei de banda ingusta de culoare-Da; x) Ajustare automata a luminozitatii in minim 12 pasi-Da;  y) Pompa de aer inclusa cu minimum 3 trepte-Da;  z) Borcan de apa autoclavabil-Da;</p> <p>1  Setul conține  - Perie pentru curățare - 1 unit  - Perie pentru curățarea cilindrului de evacuare - 1 unit  - Sub-papă de cauciuc la canalul pentru biopsie - 10 unit  - Ulei - 1  - Tub de irigare - 1 unit  - Adaptor pentru curățirea canalului de aer/apă - 1 unit  - Capac pentru subpapa de gaz - 1unit</p> <p>Documentație:  - Certificat ISO 13485 - copie, confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului;  - Declarația de conformitate a producătorului referitor la corespunderea normelor europene sau Certificatul CE - copie, confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului;  - Termenul de garanție de la producător -. 12 luni;  - Prezența manualului de utilizare în limbile Română sau Rusă;  Existenta centrului de asistenta tehnică autorizat de producator pentru echipamentul ofertat sau contract cu un asemenea centru și certificate de pregătire a specialiștilor companiei locale - copie, confirmată prin semnătura și ștampila Participantului</p>	
		<b>Lotul 7</b>			
33100000-1	Autoclav 65L cu incarcare orizontala		1	<p>Autoclav 65 l cu incarcare orizontala, cu ciclu de vaccum, (otel medical 316)  Descriere Autoclav 65 l cu încărcare orizontala cu ciclu de vaccum, utilizează aburi sub presiune care generează căldură umedă ce ajuta la eliminarea microbilor viabili din dispozitive medicale non-termic-sensibile, inclusiv produse tolerante la căldură folosite pentru îngrijirea pacientului cu scopuri chirurgicale și generale.  Parametrul Specificația  Construcția interioară- oțel inox  Exterior- metalic galvanizat sau oțel inox.</p>	100000

				Securitate la supraîncălzire- da Securitate la suprapresiune- da Alarmer- acustică vizuală Durata sterilizării reglabilă- da Control- Microprocesor Sistem de blocare a ușii autoclavului care împiedică pornirea ciclului dacă este ușa deschisă - da Ușa rămâne blocată până la scăderea temperaturii, sfârșitul procesului de sterilizare da Suprafața exterioară - să nu se încălzească Setarea de către utilizator a modului de lucru dorit da Monitorizarea procesului pe ecran LCD sau afișaj LED Ciclu de sterilizare- Ciclu de presiune pozitivă Ciclu de vacuum da Sistem de uscare- da Facilități de setare- timp temperatura eliberare automată a vaporilor printre rezultatele racire rapidă Volum interior- 65 l ± 10 Presiunea de lucru 0.22MPa Camera de sterilizare sudată conform standardelor UE (BSEN 13060; PED2014/68/EU;) inclusiv interior Precizie timp de sterilizare ± 1 min. Gama de temperatură: 105 -134 grade C Precizie temperatură ± 1 Îmbinările țevilor, sensorilor, furtunelor conform standardelor UE Autoclavul să fie conectat la conductele de apă și canalizare da „Să fie inclus sistem de filtrare a apei utilizate pentru procesul de sterilizare da ” Înregistrator date da Tip date data temperatura presiune Alimentare Cerințe de alimentare la rețeaua electrică: 220V, 50 Hz	
		<b>Lotul 8</b>			

33100000-1	Autoclav 90 l cu încărcare verticală (otel AISI 316L) cu ciclu de vacuum	2	<p>Autoclav 90 l cu încărcare verticală (otel AISI 316L) cu ciclu de vacuum</p> <p>Descriere Sterilizatoare cu aburi cu ciclu de vacuum, cu încărcătură verticală, utilizează aburi sub presiune care generează căldură umedă ce ajută la eliminarea microbilor viabili din dispozitive medicale non-termic-sensibile, inclusiv produse tolerante la căldură folosite pentru îngrijirea pacientului cu scopuri chirurgicale și generale. Construcția interioară este din oțel AISI 316L.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Încărcare verticală</p> <p>Construcția interioară din oțel AISI 316L</p> <p>Exterior metalic galvanizat sau oțel inox.</p> <p>Securitate la supraîncălzire da</p> <p>Alarmerie acustică vizuală</p> <p>Durata sterilizării reglabilă da</p> <p>Regimuri de sterilizare presetate <math>\geq 5</math> programe</p> <p>Setarea de către utilizator a regimului de sterilizare dorit da</p> <p>Control electronic Microprocesor</p> <p>Sistem de blocare a ușii autoclavului care împiedică pornirea ciclului dacă este ușa deschisă da</p> <p>Ușa rămâne blocată până la scaderea sfârșitul procesului de sterilizare da</p> <p>Suprafața exterioară să nu se încălzească</p> <p>Imprimantă termică da</p> <p>Monitorizarea procesului pe ecran LCD sau afișaj LED</p> <p>Monitorizarea în timp real temperatura în camera de sterilizare presiune (prin manometru sau digital) vacuum (prin manometru sau digital)</p> <p>Ciclu de sterilizare Ciclu de presiune pozitivă Ciclu de vacuum</p> <p>Pre și post vacuum selectabil</p> <p>Sistem de uscare da</p> <p>Facilități de setare timp temperatura eliberare automată a vaporilor printre rezultatele racire rapidă</p> <p>Camera de sterilizare sudată conform standardelor UE (BSEN 13060; PED2014/68/EU;) inclusiv interior</p> <p>Volum interior 90 l, <math>\pm 10</math> l</p> <p>Precizie timp de sterilizare <math>\pm 1</math> min.</p> <p>Gama de temperatură: 105 -134 grade C</p> <p>Precizie temperatură <math>\pm 2</math></p> <p>Înbinările țevilor, sensorilor, furtunelor conform standardelor UE</p> <p>Înălțimea maximă (mm.) 1150</p> <p>Autoclavul să fie conectat la conductele de apă și canalizare da</p> <p>„Să fie inclus sistem de filtrare a apei utilizate pentru procesul de sterilizare” da</p> <p>Înregistrator date da</p> <p>Tip date data timp temperatura presiune</p> <p>Alimentare Cerințe de alimentare la rețeaua electrică: 220V, 50 Hz</p>	229000
------------	--	---	--	--------

## II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;
--	---

### III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 8\_din 21.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 <a href="mailto:aurelia.botica@capcs.md">aurelia.botica@capcs.md</a> ; <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/ lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
		<b>Lotul 1</b>			
	33100000-1	Ambulante de prim ajutor tip "B" (4x4)	buc	22	Ambulanța trebuie să fie conformă normelor pentru vehicule speciale. Prin ambulanță tip B 4x4 înțelegându-se ambulanță de asistență medicală de urgență. 1.1 Norme și standarde Legislația care se aplică în elaborarea specificațiilor tehnice: • Legea Republicii Moldova nr. 411 din 28 martie 1995 a ocrotirii sănătății; • Legea Republicii Moldova nr. 102 din 09 iunie 2017 cu privire la dispozitivele medicale; • Ordinul Ministerului Sănătății al Republicii Moldova nr. 739 din 23.07.2012 „Cu privire la reglementarea autorizării produselor medicamentoase de uz uman și introducerea modificărilor postautorizare”;



				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Norma Europeană EN 1789/2007 redactia A2 privind vehiculele medicale si echipamentele lor cu modificarile ulterioare;</li> <li>• Dispozitivele medicale trebuie să respecte cerințele prevăzute în Directiva Europeana 93/42/CEE privind dispozitivele medicale;</li> <li>• Dispozitivul medical va fi conform cu EN 1865 (specificații pentru brancarde și alte echipamente pentru transportul pacienților în ambulanță), atunci când nu sunt date alte indicații.</li> <li>• Dispozitivele medicale vor dispune de:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</li> <li>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</li> </ol> </li> <li>• Producatorii de dispozitivele medicale se vor încadra în standardul de calitate ISO 9001/2008 (sistem de management al calitatii) sau echivalent cu modificarile ulterioare.</li> <li>• Participanții vor prezenta rezultatele testelor de fixare ale targii, scaune, dispozitive medicale si nemedicale, etc., emise de catre un organism de certificare notificat: pentru modele similare în configurații similare. Nu se vor admite teste de fixare calculate teoretic in locul testelor de ciocnire si de fixare dinamice. Testele de ciocnire ale șasiului separat efectuat de firma fabricanta a sasiului nu pot inlocui testele de fixare cerute in conformitate cu EN 1789.</li> <li>• Pentru ambulanță (în completația ofertei) pot fi acceptate și prezentarea rezultatelor testelor certificate de organism notificat la livrarea anterioară a unor prototipe similare cu cele ofertate (cu dovada livrării).</li> </ul> <p>1.2 Diametrul de bracare: Vehiculul va avea diametrul de bracare stabilit de către uzina producatoare caroseriei.</p> <p>1.3 Tipul caroseriei Ambulanța va fi construită dintr-o singură bucată tip furgon cu cabina integrată (nu sunt admise containere sau compartimente pentru pacient adăugate). Nu se admite folosirea acoperisului-suprastructurii din plastic.</p> <p>2. PERFORMANȚE</p> <p>2.1 Motor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• minim Euro 5</li> <li>• minim 120 c.p.</li> <li>• motorul va trebui să asigure ca ambulanța incarcată la capacitatea maximă admisă să fie capabilă să atingă o accelerație de la 0 km/oră la 80 km/oră într-un interval de 35 secunde (Conform EN 1789).</li> <li>• Consum combustibil maxim 11 l, regim combinat.</li> <li>• protecție metalică sub grupul motopropulsor, cel puțin în zona băii de ulei.</li> </ul> <p>2.2 Sisteme de securitate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sistem Anti Blocare (ABS),</li> <li>• Sistem Electronic de asigurare a stabilitatii (ESP),</li> <li>• Servo asistat</li> <li>• Senzor parcare audio (Parktronic),</li> </ul> <p>2.3 Tracțiune:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie de viteza manuală, minim 5+1 trepte.</li> <li>• Ambulanța va avea sitem de tracțiune integrală 4x4 parte constructivă a mașinii conform specificațiilor producătorului de automobile cu comutare automată pe punți.</li> <li>• Ambulanța va fi echipată cu jante de oțel și seturi anvelope iarnă/ vară și roată de rezervă de marimi normale.</li> </ul> <p>2.4 Aspect exterior:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ambulanța va avea culoare albă cu următoarele inscripții și marcaje: Pe partea anterioară: AMBULANȚA, imprimat inversat (Culoare albastră și înălțimea 150mm); înssemnul internațional al Serviciului de asistență medicală urgentă „CRUCEA VIEȚII” (șase brațe de culoare albastră, înălțimea 300 mm și lățimea 90 mm); Pe ambele părți ale caroseriei: 1. Înssemnul internațional al Serviciului de asistență medicală urgentă „CRUCEA VIEȚII” (șase brațe de culoare albastră, înălțimea 300 mm și lățimea 90 mm); 2. „ASISTENȚĂ MEDICALĂ URGENTĂ” (înălțimea 130 mm, culoare albastră); 3. Numărul unic național „112 ” (culoare roșie și înălțimea 240 mm);</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<p>4. Benzi (culoare oranj, înălțimea 150-230 mm fiecare (în dependență de înălțimea ambulanței)); Pe partea posterioară: „AMBULANȚA” (culoare albastră și înălțimea 150mm); Pe geam - două însemne internaționale al Serviciului de asistență medicală urgentă „CRUCEA VIEȚII” (șase brațe de culoare albastră, înălțimea 300 mm și lățimea 90 mm)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• inscripționarea este reflectorizantă/fluorescentă.</li> </ul> <p>3. CERINTE ELECTRICE</p> <p>3.1. Sistem de avertizare vizuală și acustică</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ambulanța va avea atât sistem de avertizare vizuală cât și acustică.</li> <li>• Sistemul va avea posibilitatea de adresare verbală în exterior prin utilizarea unui microfon din cabina șoferului.</li> <li>• Sistemul va fi conceput în așa fel încât sirena nu va fi operabilă decât atunci când bara luminoasă va fi în funcțiune.</li> <li>• Diversele componente ale sistemului de avertizare vizuală vor fi alimentate electric prin intermediul unui întrerupător general, care va conecta sistemul de avertizare la sistemul electric al vehiculului.</li> <li>• Sistemul de avertizare va fi funcțional chiar dacă motorul este oprit.</li> <li>• Semnalele luminoase vor respecta cerințele tehnice precizate din R 65 CEE – ONU.</li> <li>• Partea anterioară a ambulanței va fi echipată cu o bară luminoasă albastră, de tip LED, deasupra cabinei șoferului. Aceasta va fi vizibilă din fața și părțile laterale ale ambulanței. Difuzor, pentru sirena, cu o putere minimă de 100 W, cu intensitatea semnalului acustic variabila.</li> <li>• Posterior, ambulanța va fi echipată cu bara luminoasă albă, de tip LED, vizibilă din spate. Operarea se va face printr-un buton unic cu cel al bării luminoase principale.</li> <li>• Pe fiecare parte laterală vor fi amplasate trei lumini LED, intermitente, dreptunghiulare albastre în partea de sus a ambulanței. Operarea se va face printr-un buton unic cu cel al bării luminoase principale.</li> <li>• Între farurile principale, înglobate în mască radiatorului sau pe capotă, vor fi fixate două lumini albastre LED, intermitente, orientate spre fața autovehicolului. Operarea se va face printr-un buton unic cu cel al bării luminoase principale.</li> <li>• Partea laterală dreaptă și cea din spate a ambulanței vor avea câte o lampă LED, direcționate înspre sol sub un unghi de 45 grade. Operarea se va face prin butoane separate pentru fiecare grup (lateral dreapta și spate), situate în compartimentul șoferului, precum și la deschiderea ușii.</li> <li>• Sirena va fi operabilă din compartimentul șoferului, având un buton de pornit-oprit general. De asemenea va include un semnal scurt de avertizare operabil prin apăsarea unui buton (claxon). Puterea sirenei va fi de minimum 100 W, cu intensitatea semnalului acustic variabilă. Toate sistemele de avertizare, atât acustice, cât și luminoase vor fi comandate de la un panou de comandă.</li> <li>• Ambulanța va avea instalate faruri de ceață.</li> </ul> <p>3.2. Bateria și alternatorul</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Construcția bateriei și toate conexiunile ei vor fi astfel concepute încât să prevină producerea unui scurt-circuit din neatenție.</li> <li>• Pentru sistemul electric trebuie să poată înmagazina o rezervă de electricitate pentru repornirea motorului. Ambulanța trebuie să aibă instalată cel puțin încă o baterie (adițională).</li> <li>• Capacitate minimă/putere (conform EN 1789 cu modificările și amendamentele ulterioare):</li> <li>- Baterie de pornire: voltaj nominal 12 V min. 80 Ah, tip –AGM.</li> <li>- Baterie adițională: voltaj nominal 12 V min. 80 Ah, tip – AGM.</li> <li>- Alternatorul: intensitatea min. 180 A, min. 1200 W/12V</li> </ul> <p>3.3. Instalația electrică</p> <p>3.3.1 . Ambulanța va avea montat un conector exterior, cu gradul de protecție tip IP-65, pentru a face posibilă încărcarea bateriei(ilor) și a altor echipamente, a aparaturii medicale, preîncălzirea motorului în timpul staționării și încălzirea compartimentului – pacient.</p>
--	--	--	--	---

				<p>3.3.2 . Conectorul pentru 220 V va fi de tip "tată" și va fi montat pe fața laterală a ambulanței, pe partea șoferului. De asemenea, vor fi livrate și două conecitoare de tip „mamă” fiecare cu un cablu atașat de cel puțin 20 metri lungime.</p> <p>3.3.3 . Nu va fi posibilă pornirea motorului cît timp acesta este conectat la o sursă de energie externă de 220 V.</p> <p>3.3.4 . Sistemul electric al ambulanței trebuie să conțină cel puțin patru subsisteme separate după cum urmează:  Sistemul de bază pentru vehiculul neechipat.  Sistemul de alimentare pentru dispozitive medicale.  Sistemul de alimentare pentru compartimentul – pacient.  Sistemul de alimentare pentru comunicații.</p> <p>3.3.5 . Pentru alimentarea consumatorilor vor fi prevăzute prize după cum urmează:  Prize de 12 V pentru dispozitivele medicale în compartimentul pacient – minimum 4 bucăți.  Prize de 12 V în cabina șofer – minim 2 bucăți.  Prize de 220 V pentru dispozitivele medicale în compartimentul pacient – minimum 4 bucăți.</p> <p>3.3.6 . Instalația electrică va îndeplini următoarele cerințe:  Toate circuitele din interiorul compartimentului – pacient vor avea siguranțe automate și/sau întrerupătoare separate prevăzute din construcție.  Întrerupătoarele trebuie să fie semnalizate corespunzător, iar funcția fiecărui circuit va fi ușor identificabilă.  Vor exista minim două circuite, astfel încât o defecțiune într-un circuit să nu întrerupă toate luminile sau toate aparatele medicale conectate.  Cablajul trebuie să suporte mai mult decât încărcătura maximă a siguranțelor sau a întrerupătoarelor cu minim – 30%.  Cablajul și conductele trebuie să reziste la vibrații. Cablurile trebuie să fie montate în conducte.  Cablurile nu vor traversa zona în care se folosesc substanțe gazoase.  Acolo unde există sisteme de tensiune diferite, ieșirile nu vor fi interschimbabile.</p> <p>4. CORPUL VEHICULULUI</p> <p>4.1. Securizare împotriva incendiilor:  Toate materialele folosite în interiorul vehiculului trebuie să fie rezistente la foc; rata de ardere a acestora fiind de maxim 100 mm/minut.</p> <p>4.2 Cabina șoferului:  Cabina va fi echipată cu următoarele:  - Un sistem de degivrare/dezaburire a parbrizului operabil când ambulanța este staționară sau în mers.  - Un sistem extern de spălare a parbrizului.  - Sistem de ventilație și aer condiționat.  - Două parasolare.  - Un mâner pentru însoțitor situat în vecinătatea colțului de jos al parbrizului și un mâner deasupra ușii de intrare.  - Airbăguri șofer și pasageri.  - Banchetă pasager dublă.  - Oglinzi retrovizoare reglabile electric și încălzite.  - Radio, Bluetooth.  - Sistem de navigație și softul aferent pentru teritoriul Republicii Moldova.  - Lanternă reincarcabilă și detașabilă.</p> <p>4.3. Capacitate minimă de încărcare:  Numărul scaunelor și/sau tărgilor (în afara șoferului):  • 2 în față cu centură de siguranță;  • 2 în spate – (la care se adaugă pacient pe targă). Scaunele vor avea centuri în trei puncte – mai puțin cel orientat cu spatele la direcția de mers care va avea centură de siguranță prinsă în 2 puncte, iar targa va avea sistem de fixare cu centuri inclusiv de la capul tărgii peste umerii pacientului. În complex să fie un complex pentru copii.</p>
--	--	--	--	---

				<p>4.4. Perete despărțitor</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Un perete despărțitor va separa compartimentul șoferului de cel al pacientului. O fereastră glisantă va fi prevăzută în perețele despărțitor. Fereastra va permite contactul vizual direct cu șoferul. Va fi asigurată împotriva deschiderii accidentale și va avea o jaluzeza opacă sau alte dispozitive care să prevină deranjarea șoferului de către lumina din compartimentul pacientului.</li> <li>Porțiunile pereților aflate în afara geamurilor deasupra nivelului târgii (inclusiv dulapurile și fețele sertarelor) trebuie să fie din materiale lavabile și rezistente la dezinfectare.</li> </ul> <p>4.5. Ieșiri de urgență</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Pe lângă ușa din spate, va exista o ieșire alternativă dinspre compartimentul pacientului, care să permită evacuarea pacientului (pacienților) și a echipajului.</li> </ul> <p>4.6. Deschideri (uși, ferestre)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Trebuie să existe minim două ieșiri: <ul style="list-style-type: none"> <li>una în spate (uși batante)</li> <li>una în lateral (ușa) la compartimentul pacientului.</li> </ul> </li> <li>Ușile compartimentului pacientului trebuie să poată fi menținute în poziția deschisă. <ul style="list-style-type: none"> <li>Ușile din spate să se deschidă la 250 - 270°.</li> <li>Toate deschiderile vor avea etanșări împotriva infiltrațiilor apei.</li> <li>Unghiul de încărcare al târgii să fie maxim 16°.</li> <li>Ușile ambulanțelor vor fi prevăzute cu închidere centralizată</li> <li>Uși exterioare din compartimentul medical trebuie să fie echipate cu dispozitive de siguranță conforme cu cerințele: <ul style="list-style-type: none"> <li>să se deschidă și închidă din interior fără cheie;</li> <li>să se deschidă și închidă cu cheie din exterior ca și în cazul în care ușile sunt blocate din interior;</li> <li>cheia poate fi una mecanică și non-mecanică, în cazul dacă este sistemul de închidere centralizată.</li> </ul> </li> <li>În compartimentul pacientului, trebuie să fie minim două ferestre spre exterior, trebuie să existe una pe partea dreaptă și una-două în spate. Fereastra laterală va fi culisantă. <ul style="list-style-type: none"> <li>Ferestrele trebuie să fie astfel poziționate sau ecranate încât să asigure intimitatea pacientului, urmînd ca 1/3 superioara a ferestrelor să permită vizualizarea în exterior.</li> <li>În cazul în care ușile din compartimentul pacientului nu sînt închise complet sau sînt deschise, un semnal audio și vizual va atenționa conducatorul auto.</li> </ul> </li> </ul> <p>5. COMPARTIMENTUL PACIENTULUI</p> <p>5.1. Generalități</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Compartimentul pacientului trebuie să fie proiectat și construit astfel încât să asigure spațiul necesar echipamentelor medicale expuse mai jos.</li> <li>Plafonul, pereții interiori și ușile compartimentului pacientului trebuie să fie complet fabricate din sau acoperite cu materiale lavabile și rezistente la dezinfectare.</li> <li>Materialul utilizat în interiorul ambulanței (compartimentul pacientului) care să asigure respectarea normei EN 1789.</li> <li>Compartimentul ambulanței să fie conceput astfel încât 2-4 persoane să poată să-și desfășoare activitatea în poziție verticală, în condiții confortabile.</li> <li>Marginile suprafețelor trebuie să fie concepute sau sigilate împotriva infiltrării fluidelor. Dacă podeaua nu permite fluidelor să se scurgă, trebuie să existe una sau mai multe scurgeri cu dop/dopuri.</li> <li>Rafturile deschise trebuie construite cu margini rotunjite. Sertarele trebuie asigurate împotriva deschiderii accidentale.</li> <li>Ambulanța trebuie să fie echipată cu un compartiment pentru medicamente prevăzut cu încuietoare de siguranță.</li> <li>Ambulanța trebuie prevăzută cu unul sau mai multe suporturi de mână poziționate deasupra târgii pe axa longitudinală.</li> <li>Trebuie să existe 2 mânere poziționate lângă ușile compartimentului pacientului:</li> </ul> </li></ul>
--	--	--	--	---

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- unul plasat pe peretele despărțitor lângă ușa laterală;</li> <li>- al doilea plasat pe peretele lateral lângă ușile din spate.</li> <li>• Intrarea în compartimentul medical prin ușile din spate trebuie facilitată prin instalarea unei trepte metalice.</li> <li>• Echipamentul de întreținere (ex. roata de rezervă sau trusa de scule) nu vor fi accesibile din interiorul compartimentului pacientului.</li> </ul> <p>Descriere:</p> <p>Privind la compartimentul medical dinspre ușa din spate trebuie să fie respectate următoarele specificații:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Peretele stâng (de partea șoferului) va fi utilizat pentru fixarea echipamentului medical sau a suporturilor și a încărcătoarelor echipamentelor medicale portabile, cum ar fi defibrilatorul și anexele sale, aspiratorul de secreții fix, seringa automată - injectomat, sistemul de furnizare al oxigenului – umidificator cu debitometru. Toate echipamentele fixate pe peretele stâng trebuie să fie accesibile manual și vizual persoanei, care stă pe scaunul aflat la capul târgii. În cazul în care configurația o permite, se va amplasa un dulap pentru materiale sanitare.</li> <li>• Pe peretele din dreapta, în dreptul jumătății anterioare a târgii, va fi fixat un scaun rabatabil pentru însoțitor cu posibilitate de rotire către targă, centura fiind integrată în scaun. Unele echipamente pentru imobilizare vor putea fi fixate pe acest perete în spatele scaunului însoțitorului.</li> <li>• Tavanul compartimentului medical va fi utilizat pentru fixarea suportului de perfuzii.</li> <li>• Peretele despărțitor va fi folosit pentru fixarea unui scaun cu spatele către direcția de mers. Pe acest perete va exista un container pentru materiale folosite care trebuie să fie ușor de golit. De asemenea, în aceasta zonă va exista un spațiu special pentru depozitarea genții cu materiale de resuscitare/ examinare. Acesta va fi ușor accesibil din exterior prin deschiderea ușii laterale. De asemenea, în aceasta zonă va exista un container pentru materiale ascuțite, un dispozitiv pentru dozare desinfectant și un suport pentru prosoape de hârtie.</li> <li>• Suportul pentru targă va fi plasat în partea stanga a compartimentului pacientului.</li> <li>• Buteliile fixe de oxigen vor fi plasate într-un loc bine definit în compartimentul medical, într-o zonă care permite schimbarea cu ușurință a acestora.</li> <li>• Butelia de oxigen portabila va avea un loc de fixare special proiectat în interiorul compartimentului medical fiind prevăzută cu husă proprie de transport.</li> <li>• Scaunul pentru transportul pacientului se va monta în partea ușor accesibilă din spate.</li> <li>• Podeaua va fi aleasă astfel încât să ofere o aderență adecvată pentru însoțitor, inclusiv atunci când este udă; trebuie să fie rezistentă și ușor de curățat.</li> <li>• Interiorul compartimentului pacientului, complet echipat, va fi proiectat astfel încât să reducă la minim riscul de rănire.</li> </ul> <p>5.2. Dimensiunile compartimentului pacientului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lungimea minimă: 3000 mm, la nivelul târgii din care se exclude lungimea eventualelor dulapuri, sertare și alt mobilier aflat la peretele despărțitor.</li> <li>• Înălțimea minimă: 1750 mm, în zona de lucru a târgii.</li> <li>• Lățimea minimă: <ul style="list-style-type: none"> <li>- total inclusiv dulapuri minimum 1600 mm.;</li> <li>- lățimea minimă suprafața utilă minim 1400mm (Conform EN 1789).</li> </ul> </li> </ul> <p>5.3 Numărul de locuri compartiment pacient</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Numărul minim de locuri: 2</li> <li>- Poziția pe partea dreaptă a târgii, la jumătatea anterioară: 1</li> <li>- Poziția la capul târgii: 1.</li> <li>• Scaunul instalat cu fața la sensul de mers va fi prevăzut cu centură de siguranță în 3 puncte integrat în scaun rotabil 180°C și cu tetiera iar cel cu spatele la direcția de mers cu centură de siguranță în 2 puncte și tetiera.</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Locul pentru ședere: Înălțime: minimum 400 mm de la podea; Înălțime: maximum 500 mm de la podea; Lățime: cel puțin 450 mm; Adâncime: cel puțin 400 mm;</li> <li>• Parte pentru spate: Înălțime: minimum 450 mm de la locul pentru ședere; Lățime: cel puțin 450 mm.</li> </ul> <p>5.4. Sistemul de ventilație:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Va exista un sistem de ventilație care va asigura un minim de 20 de înlocuiri pe oră a volumului de aer în/din compartimentul pacientului.</li> </ul> <p>5.5. Sistemele de încălzire și răcire:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• În plus față de încălzirea compartimentului șoferului, va exista un sistem reglabil, independent, de încălzire a aerului. Sistemul va consta din 2 subsisteme separate: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Agregat de încălzire independentă, operabil când motorul este pornit sau oprit.</li> <li>- Radiator electric de încălzire, operațional când ambulanța este staționară și conectat la priza de 220 V.</li> </ul> </li> <li>• Ele vor fi prevăzute cu termostate astfel încât variațiile de temperatură să nu depășească <math>\pm 5^{\circ}\text{C}</math>.</li> <li>• Configurația sistemului va preveni intrarea gazelor de eșapament în compartimentul pacientului.</li> <li>• Pe lângă sistemele de încălzire va exista un sistem de răcire a aerului (aer condiționat) care va deservi separat compartimentul pacientului.</li> <li>• Sistem de încălzire compartimentul pacientului: Sistemul de încălzire autonomă în secția medicală a vehiculului. Posibilitatea de a ajunge la temperatura potrivită în timp până la 15 min. Crearea temperaturii <math>22^{\circ}\text{C}</math> la mijlocul țârgii în timp de nu mai mult de 30 min. Să fie termostat pentru întreținerea temperaturii <math>\pm 5^{\circ}\text{C}</math>.</li> </ul> <p>5.6. Iluminarea interioară</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Iluminarea compartimentului pacientului (lumină de culoare naturală echilibrată) de tip LED: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Zona pacientului: minim 300 lx (reglabil);</li> <li>- Zonele înconjurătoare: minim 50 lx.</li> </ul> </li> </ul> <p>5.7. Nivelul de zgomot în interior:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Nivelul de zgomot în interior în funcție de viteza de rulare va fi în conformitate cu reglementările europene în vigoare (conform EN 1789)</li> </ul> <p>5.8. Sistem de susținere (suport) pentru perfuzie</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Un suport pentru perfuzie, rabatabil montat pe tavan, va fi dotat cu posibilitatea de a susține două-trei perfuzii fixate vertical de asemenea manieră astfel încât să se evite balansul lor și să utilizeze la maximum înălțimea vehiculului deasupra ansamblului țârgii.</li> <li>• Sistemul de suport va avea o capacitate de minim 5 kg și va fi capabil să susțină trei pungi cu lichide, independente una de alta (conform EN 1789).</li> <li>• Pe perețele lateral sting în proximitatea prizelor de curent și oxigen va fi montată bara Eurorail, cu lungime suficientă pentru montarea dispozitivelor din dotare.</li> </ul> <p>5.9. Sistemele de menținere/fixare ale echipamentelor în compartimentul pacientului (EN 1789, și amendamentele ulterioare)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fără excepție toate persoanele și materialele cum sunt aparatura medicală, echipamentele și obiectele care există în mod normal în ambulanță trebuie fixate astfel încât să nu devină un proiectil, atunci când sunt supuse la o forță de 10g (gravitațională) în plan orizontal (față, spate, transversal) și în plan vertical.</li> <li>• Distanța pe care se deplasează persoanele sau materialele atunci când sunt supuse la aceste forțe nu are voie să pericliteze securitatea persoanelor din</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<p>ambulanță.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dacă sunt supuse la aceste forțe:</li> <li>- nici un material nu va avea margini ascuțite care să periclitizeze securitatea persoanelor din ambulanță;</li> <li>- distanța maximă de deplasare a târgii sau a oricărui component atașat și a sistemului de fixare nu va fi mai mare de 150 mm.</li> </ul> <p>6. APARATURA SI ECHIPAMENTE MEDICALE</p> <p>6.1. Dotarea cu aparatură medicală Ambulanța va fi proiectată și construită astfel încât:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- să asigure transport asistat în condiții de maximă siguranță pentru pacient și personal;</li> <li>- depozitarea, fixarea dispozitivelor medicale atât în funcțiune cât și ambalate;</li> <li>- să asigure condițiile tehnice necesare utilizării echipamentelor din dotare.</li> </ul> <p>6.2. Depozitarea echipamentului medical</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Toate echipamentele necesare pentru procedurile standard vor trebui stocate într-o locație prevăzută pentru ele.</li> <li>• Echipamentele esențiale necesare pentru o intervenție în afara vehiculului trebuie să fie ușor accesibile prin ușile ambulanței.</li> <li>• Tot echipamentul va fi depozitat în siguranță, printr-un sistem de fixare, pentru a preveni lovirea sau rănirea în timpul deplasării vehiculului.</li> </ul> <p>6.3. Cerințe pentru aparatura medicală</p> <p>Generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Echipamentele vor fi proiectate atât pentru folosire în condiții de deplasare a ambulanței cât și pentru utilizarea lor în teren.</li> <li>• Dacă un echipament este desemnat ca „portabil” (cu excepția echipamentului de transport al pacientului), acesta va trebui: <ul style="list-style-type: none"> <li>- să poată fi transportat de o singură persoană;</li> <li>- să aibă sursa sa proprie de energie și să fie autosuficient, încarcabil în mașină în mers și în timpul staționării.</li> <li>- să poată fi folosit în afara vehiculului, desinestător.</li> </ul> </li> <li>• Temperatura: <ul style="list-style-type: none"> <li>- În lipsa altor inscripții de pe aparat, acesta trebuie să fie capabil să funcționeze pe o marjă de temperaturi cuprinse între 0°C și 40°C.</li> <li>- În lipsa altor inscripții de pe aparat, echipamentul va trebui să funcționeze minim 20 de minute la plasarea într-un mediu cu temperatura de -5 oC, după o depozitare la o temperatură de 20oC.</li> </ul> </li> <li>• Fixarea echipamentului: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Acesta va fi fixat în interiorul vehiculului.</li> <li>- Sistemul de fixare trebuie să suporte accelerații de 10g pe axa longitudinală, transversală și verticală.</li> <li>- Terminalele și prizele electrice nu au voie să facă parte din sistemul de fixare al echipamentului respectiv.</li> </ul> </li> <li>• Securitatea din punct de vedere electric: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Toate echipamentele trebuie selectate și montate astfel încât să nu provoace defecțiuni echipamentelor furnizoare de electricitate.</li> </ul> </li> <li>• Interfața cu utilizatorul: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Butoanele, întrerupătoarele, indicatoarele și comenzile de control trebuie să fie ușor accesibile și vizibile. Unitățile de măsură în SI (cu excepția presiunii arteriale și a presiunii căilor respiratorii) și simbolurile grafice standardizate vor fi aplicate acolo unde este cazul.</li> </ul> </li> <li>• Întreținere: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul va oferi manuale de utilizare și de întreținere în limba romană și rusă.</li> </ul> </li> </ul> <p>7. LISTA ECHIPAMENTELOR</p>
--	--	--	--	---

					<p>7.1 Echipamentul pentru manevrarea și imobilizarea pacientului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Suport targă/sistem-prindere asigurare targă în timpul transportului amplasat lateral sau mijloc, încarcare și descărcare la o înălțime maximă de 750 mm.</li> <li>• Targă principală cu roți și sistem de fixare pacient: Lungime 1950mm ±20 mm. Lățime 550±20 mm. Diametru roților minim 20 mm. Sa respecte cerintele standardului EN 1865-1:2010+A1:2015. Compusă din două părți detașabile: targă și cărucior. Testare EN 1789 – se va prezenta certificatul de testare. Sistem de autoîncarcare. Eliberare automată a picioarelor caruciorului la descărcarea tãrgii din ambulanță. Înălțime reglabilă minim 5 poziții. Pozitie Trendelenburg și anti-Trendelenburg atunci, când este pe roțile proprii. Sistem centuri de siguranță adult, inclusiv peste umerii pacientului. Sistem centuri de siguranță pediatrică pentru sugari și copii. Suport pentru perfuzii rabatabil. Mînere laterale rabatabile. Mînere telescopice pentru transportul brancardei. Frîne pentru roți. Sistem pentru rabatarea picioarelor față/spate a căruciorului. Fabricată din materiale ușor de întreținut. Sistemul de fixare pentru targă și cărucior va suporta o greutate până la 220 kg separat sau combinate inclusiv când este pe roți. Saltea reutilizabilă, din material rezistent, care permite spălarea și dezinfectarea ușoară: Lungime 1950mm ±20 mm; Lățime minim 550 mm±20 mm; Înălțime 100 mm; Cu minimum 6 mînere și sistem de fixare a pacientului; Alți parametri în conformitate cu standardul EN 1865.</li> <li>• Saltea vacuum multicamerală - 2 bucăți 1 adult/1 copil: Include pompă și kit de reparație. Pompa va avea capacitatea de a reduce presiunea cu 500 h/Pa în timp de 4 minute. Lățimea minimă pentru salteaua vacuum pentru adult de minim 80 cm, pentru cea pediatrică de minim 45 cm. Mînere pentru transport. Centuri fixare pacient. Salteaua să cuprindă minim 12 camere delimitabile, interioare. Alți parametri în conformitate cu standardul EN 1865.</li> <li>• Scaun cu 4 roțile, cu sistem de fixare pacient, cu sistem de frînare - greutatea pacientului până la 150 kg. Greutatea maxima a scaunului - 10 kg. Suprafețele materialelor spatarului și șezutului să fie ușor demontabile.</li> <li>• Targă rigidă tip lopată din aluminiu reglabilă - 1 bucată : - Cu sistem de imobilizare cap (divizibil în 2 părți, împreună cu targă). - Ajustabilă pe lungime în cel puțin 3 trepte, pentru pacienți cu diferite înălțimi. - Pliabilă. - Centuri de fixare pacient.</li> <li>• Targă rigidă completă pentru coloana vertebrală cu sistem de fixare – 1 bucată.</li> <li>• Imobilizator de cap pentru tãrgi: fabricat din material plastic, dens cu orificii mari pentru urechi, pentru monitorizarea pacientului; material impermeabil, ușor de curățat și dezinfectat.</li> <li>• Dispozitiv de tracțiune pentru fracturi de femur cu geanta de transport.</li> <li>• Set atele pentru imobilizare membrelor superioare, inferioare și bazinului: Set atele vacuum – 1 buc.</li> </ul>
--	--	--	--	--	---



				<p>Set atele rigide – 1 buc.  Set atele gonflabile – 1 buc.  Fiecare set să includă pompa, geanta, trusa de reparații urgențe.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gulere cervicale adult/copil - dispozitiv reutilizabil utilizat pentru imobilizare precisă cervicală, trebuie să permită intubația, accesul pentru traheostomie și efectuarea sigură a manevrelor medicale. A se furniza în set total 6 bucați: 4 reglabile pentru adulți și 2 bucați reglabile pediatrie cu geantă de transport dedicată.</li> <li>• Dispozitiv pentru descarcerare tip KED cu capacitate de suportare a unei greutate pînă la 220 kg - 1 bucată.</li> </ul> <p>7.2 Aparatură/echipamente pentru resuscitare – respirație (cerințe minime)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Instalație fixă de oxigen: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Butelii de oxigen: minim 2 bucați a 10 litri.</li> <li>- Reductoare de presiune prevăzute cu manometru pentru fiecare butelie.</li> <li>- Minim 2 conexiuni rapide standar DIN pentru dispozitivele de asistența respiratorie, localizate pe peretele lateral stâng.</li> <li>- Debitmetru cu o capacitate maximă de cel puțin 15 l/minut, ventil de reglare, umidificator, tubulatură și mască facială.</li> <li>- 1 butelie a 5 litri de rezerva montată pe targă, cu husă de transport și reductor.</li> </ul> </li> <li>• Oxigen portabil: <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1 butelie a 5 litri cu loc de fixare în ambulanță, sistem de fixare pe targa principala, prevăzută cu husă de protecție și transport.</li> <li>- Reductor de presiune cu debitmetru cu o capacitate maximă de cel puțin 15 l/minut, ventil de reglare, tubulatură și mască facială plus conexiune rapidă pentru ventilator prevăzută integrat în reductor.</li> </ul> </li> <li>• Balon de ventilatie tip Ambu: adult, copil, nou născut – 3 buc (1 buc. adult + 1 buc. copil + 1 buc. nou-născuți), cu perete dublu, material 100% latex free, în set cu 5 măști (în total: adult – 2 buc., copil -2 buc., nou-născut -1 buc.). <ul style="list-style-type: none"> <li>- Cu sistem de limitare a presiunii pentru prevenirea supra presiunii.</li> <li>- Balonul de ventilatie nou-născut să fie autogonflabil cu capacitate 250-700 ml și să asigure minim 15-25 ml la fiecare ventilație.</li> </ul> </li> <li>• Pense Magill diferite mărimi adult/copil - 2 bucați.</li> <li>• Set de dezobstrucție căi respiratorii - 1 buc. (1 depărtator de gură, 1 apăsător de limbă).</li> <li>• Dispozitiv pentru insuflații gură la mască cu filtru bacterian, cu valvă unic sens, în cutie de transport – 1 buc.</li> <li>• Aspirator set complet dedicat ambulanță, mod de funcționare continuă – 2 buc.: <ul style="list-style-type: none"> <li>- unul fixat prin bracket la peretele ambulantei conform EN 1789;</li> <li>- unul mobil echipat cu geantă de transport;</li> <li>- rezistente la cădere, lovituri, apă și dezinfectanți;</li> <li>- cu regulator de vacuum încorporat;</li> <li>- robuste, portabile, compacte;</li> <li>- operate electric cu baterie încorporată;</li> <li>- mod de funcționare continuu în baza bateriei încorporate cu autonomie min. 60 min.</li> <li>- alimentare cu energie 220V, 12V cu adaptor și baterie încorporată;</li> <li>- debit de aspirație min. 30l/min;</li> <li>- presiune maximă minim 600 kPa;</li> <li>- afisare analogica sau digitala a presiunii de aspiratie setata</li> <li>- capacitate min. a rezervorului de 1 L, reutilizabil;</li> <li>- sistem de alarmă și monitorizare pentru statusul bateriei și conexiune la rețeaua de alimentare;</li> <li>- se furnizează în set cu geanta de transport dedicată, sistem de prindere la peretele ambulantei echipat cu cablu și mufă de alimentare la 12 V, minim 2 tuburi de silicon reutilizabile de 1,5-2 metri lungime. Filtre antibacteriene minim 5 bucați. Set sonde de aspiratie tip Yankaer – 2 buc.</li> </ul> </li> </ul> <p>7.3 Aparatură monitorizare/defibrilare/diagnosticare</p>
--	--	--	--	---

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Defibrilator automat cu monitor:</li> </ul> <p>Considerente generale:  defibrilator automat cu monitor, constructie robusta cu suprafețe ușor de curățat, ușor de manipulate și utilizat, ușor de transportat;  echipat cu sisteme de alarmă minim pentru:  desprindere electrozi;  asistolie;  tahicardie;  bradicardie;  fibrilație;  cu sisteme digitale de ajustare pentru nivelurile de alarmă.  Geantă impermeabilă cu compartimente interioare și curea reglabilă.  Vibrarea în conformitate cu EN 1789.  Rezistența la impact EN 1789.</p> <p>Configurație livrată:  Defibrilator propriu zis cu baterie Li Ion.  Set padele reutilizabile adult/pediatric – 1 set.  Set padele de unică folosință pentru adult – 5 buc. și pediatric – 2 buc., inclusiv adaptor pentru padele de unică folosință.  Set cabluri ECG 5 Derivații.  Set cablu cu senzor reutilizabil SpO2 adult și pediatric – câte 1 set.  Modul AED, încorporat cu comenzi vocale vizuale și sonore (româna sau rusa).  Modul SPO2 încorporat;  1 Set electrozi ECG de unică folosință – 100 buc.  Printer termic încorporat.  Hârtie printer tip rolă 5 buc.  Cabluri de alimentare la rețea 220 V.  Cabluri de alimentare 12 V cu conector priză ambulantă;  Card SD 2 Gb minim.  Geanta de transport dedicată.</p> <p>Descriere tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- să aibă monitor de afișare încorporat, color HD de minim 7 inch;</li> <li>- să permită afișarea și supravegherea: traseu ECG, Modul AED, valorilor SpO2, status baterie, status alarme, zi, data, contorizarea și înregistrarea fiecărui șoc administrat;</li> <li>- să dispună de un meniu de acces rapid și sigur pentru opțiuni și energia de șoc;</li> <li>- să dispună de un terminal dedicat pentru testarea funcționării corespunzătoare a padelor;</li> <li>- să aibă baterie reincarcabilă Li-Ion încorporate;</li> <li>- bateria să ofere suficientă putere pentru administrarea minim 150 șocuri de 200J la o singură încărcare sau nu mai puțin de 4 ore de monitorizare ECG în mod continuu;</li> <li>- timpul de viață a bateriei minim 4 ani;</li> <li>- timp de reincarcare maxim 4 ore;</li> <li>- să dispună de sisteme de alarmă vizuale și sonore cu privire la descărcarea bateriei;</li> <li>- sistemul să poată lucra atât cu padele reutilizabile, cât și cu padele de unică folosință;</li> <li>- padelele trebuie să fie interschimbabile;</li> <li>- sistemul trebuie să recunoască automat tipul de padele – adult/copil și să limiteze puterea șocului electric la 50 J pentru padele copil;</li> <li>- sistemul trebuie să recunoască și să afișeze vizual pe monitor poziționarea corectă a padelei pe torace;</li> <li>- sistemul trebuie să prezinte opțiuni pentru: Modul AED inclus, Modul SpO2 inclus, modul Wi-Fi sau Bluetooth inclus;</li> <li>- printarea în mod automat sau manual pe 1 canal;</li> <li>- lățime hârtie 48 mm sau alte dimensiuni standard;</li> <li>- viteza de printare 25, 50 mm/sec.</li> </ul> <p>Monitorizare ECG:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 5 derivații canale,</li> <li>- captura semnalului ECG să se poată face: prin intermediul padelor de</li> </ul>
--	--	--	--	---

				<p>defibrilare, electrozilor de unică folosință sau electrozilor reutilizabili;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- domeniul de frecvență cardiac de la 30 la 300 bpm;</li> <li>- să dispună de sisteme de alarmă pentru: dezlipire electrod, asistolie, tahicardie, bradicardie, fibrilație;</li> <li>- înregistrare: memorie internă de 2 GB minim.</li> </ul> <p>Parametrii tehnici defibrilare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Defibrilarea – undă tip BTE (biphasic truncated exponențial waveform);</li> <li>- Energia șoc – selectabilă automat standard de la 2 la 200J;</li> <li>- timp de reîncarcare pentru readministrare șoc maxim 8 secunde;</li> <li>- sistem automat de limitare a puterii la 50J în cazul în care sistemul recunoaște padelele pediatrice;</li> <li>- sistem automat de anulare și descărcare șoc pînă la 30 secunde de neutilizare; opțiunea se poate activa și manual.</li> </ul> <p>Alte caracteristici tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Monitor: HD color, 7 inchi, permite afișarea: traseu ECG, Peacemaker detectat, Mod AED, SpO2, tensiune arterială non-invazivă, status baterie, alarme, data și ora, contorizare automată șocuri.</li> <li>- Evaluare automată traseu ECG.</li> </ul> <p>Să conțină următoarele module și accesoriile aferente acestora:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Modul SpO2 inclus, domeniu de măsurare 1-100% (rezoluție minim 3), cu Rata Puls 20-250 BPM (rezoluție minim 3 bpm), inclusiv senzor reutilizabil SpO2 adult și pediatric.</li> <li>- Modul WI-Fi sau Bluetooth incorporat cu posibilitate de instalare ulterioară a softului echipament pentru integrarea în sistem de transmisie a datelor la distanță, compatibil cu standardele Republice Moldova.</li> </ul> <p>• Dispozitiv ECG:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ecran LCD touch screen minim 6 inchi încorporat, care să permită vizualizarea facilă a celor 12 trasee ECG.</li> <li>- Ecranul trebuie să dispună de un sistem de ajustare automată a luminozității pentru a permite o vizualizare ușoară a informațiilor de către utilizator indiferent de condițiile mediului exterior</li> <li>- Suport lingvistic multiplu, (română și rusă).</li> <li>- Previzualizare undă ECG, auto-diagnostic și posibilitatea editare rezultat</li> <li>- Să dispună de modul WI-Fi sau Bluetooth incorporat;</li> <li>- Să dispună de opțiune de conectare FTP la un server extern pentru transmisia datelor în timp real.</li> <li>- Să dispună de un Software PC compatibil, iar transmisia datelor la distanță, să fie compatibilă cu standardele Republice Moldova.</li> <li>- Doctorul să poată vizualiza undă ECG transmisă din ambulanță, pe stația PC din staționar.</li> <li>- USB flash disk – pentru înregistrare date și back-up;</li> <li>- Sistem de calibrare a înregistrării.</li> <li>- Detecție Pacemaker și protecție la șocul defibrillator.</li> <li>- Funcții de Auto Măsurare și Auto Diagnostic.</li> <li>- Detecția automată a aritmilor; inclusiv HRV (analiza variabilitate ritm cardiac).</li> <li>- Achiziție simultană pe 12 canale, amplificare și înregistrare, afișarea să indice pe 12 canale;</li> <li>- Termal printer încorporat, printare pe minim 3 derivatii, posibilitate de utilizare hartie tip rola sau foldata,</li> <li>- Editarea undei ECG, gain, viteza înregistrare, informații pacient raport masuratoare.</li> <li>- Alimentare curent alternativ și continuu, baterie încorporată reincarcabilă Lithium-Ion minim 2 ore de funcționare neîntreruptă pe modul alimentare baterie, cabluri și conectorii incluși.</li> <li>- Memorie internă pentru min. 30.000 trasee ECG.</li> <li>- 2G SD card încorporat care permite înregistrarea a peste 10.000 trasee ECG.</li> <li>- Up grade software on line posibil.</li> <li>- Măsuratoare și interpretare automată, testare automată, verificare format canale de achiziție multiple.</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- Analiză și detecție automată a 122 tipuri de aritmii.</li> <li>- Moduri de lucru selectabile: manual/auto/ dependent de ritm.</li> <li>- Grafic afisare status conexiuni și electrozi – indică eroarea de conexiune a cablurilor sau plasarea/desprinderea electrodului de măsură.</li> <li>- Filtre digitale de înaltă precizie;</li> <li>- Network socket și modul WiFi - permite transmiterea on-line în timp real a traseului ECG.</li> <li>• Canale achiziție ECG: Standard 3, 6, 12 canale,</li> <li>• Acuratețe ±2%.</li> <li>- Calibrare Voltaj - 1mV ± 1%.</li> <li>- Impedanta Input 50MΩ.</li> <li>- Curent Input Circuit &lt; 50nA.</li> <li>- Stabilizare baza referință – Automatica.</li> <li>- Hîrtie printer tip rolă;</li> <li>- Accesorii: 1 x cablu alimentare, 1 x cablu pacient, 6 x Electrozi toracici reutilizabili, tip pară, 4 x Electrozi extremități reutilizabili, tip clame, minim 5 x role hîrtie, 1 x cablu împămîntare, 2 x siguranțe.</li> <li>- Cablu conecatre PC.</li> <li>- Cablu de alimentare AC și DC.</li> <li>- Manual de utilizare în limba romana/rusă.</li> <li>- Să despună de geantă de transport dedicată.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pulsoximetru portabil, adult și copii pentru utilizare în ambulanțe</li> </ul> <p>Descriere:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dispozitiv care măsoară neinvaziv concentrația de oxigen în sînge și ritmul cardiac prin metoda fotometrică;</li> <li>- ritmul cardiac este calculat automat și afișat pe baza măsurătorilor efectuate;</li> <li>- pulsoximetrul trebuie să ofere o precizie mare de citire indiferent de tipul pacientului, starea tegumentului, chiar în condiții de mișcări repetitive ale mebrului pe care e montat senzorul sau de perfuzie cu debit mic al acestuia.</li> </ul> <p>Parametri:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Dispozitiv Portabil, compact care va fi utilizat în serviciul de ambulanță.</li> <li>- Carcasă Rezistentă la căderi, lovituri, șoc, zgîrieturi: IPX minim 2 sau mai mult.</li> <li>- Posibilitatea de fixare în ambulanță, mecanism de fixare inclus.</li> <li>- Baterie minim 10 ore.</li> <li>- Alarmer vizuale și auditive.</li> <li>- Minim 72 ore memorie.</li> <li>- Semnal sonor, sensor off, sensor de alunecare, de descărcare a bateriei.</li> <li>- Stabilirea limitelor de alarmă.</li> <li>- Timpul total de înregistrare în memorie 72 ore.</li> <li>- Alimentare de la baterie 3 baterie de tip „AA/AAA” reincarcabile și acumuloare cu durata de viață a bateriei de minim 60 ore.</li> <li>- Greutate maxim 200 g (fără baterii).</li> <li>- Temperatura de operare 0...+50 0C.</li> <li>- Umiditate relativă de 15...90%.</li> </ul> <p>Tip pacient:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- adult</li> <li>- pediatric,</li> <li>- nou-născut</li> </ul> <p>Senzor SpO2:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• reutilizabil separat și cu posibilitatea de înlocuire și recunoaștere automată;</li> <li>• posibilitate de a funcționa atît cu senzori reutilizabili, cît și de unică folosință.</li> </ul> <p>Afișări:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ecran LSD sau TFT, color minim 2,8 inchi.</li> <li>• Valoarea pulsului – da.</li> <li>• Unda SpO2 – da.</li> <li>• Puterea semnalului – da.</li> <li>• Nivel baterie – da.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mesaje eroare – da.</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<p>Performanta SpO2 Saturare cu oxygen (SpO2)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Domeniul de măsurare 70.....100%.</li> <li>- Precizia de măsurare <math>\pm 2\%</math>.</li> <li>- Ritmul cardiac (HR).</li> <li>- Interval de măsurare 30.....235 bătăi/min.</li> <li>- Etapa de măsurare 1 bătăi/min.</li> <li>- Precizia de măsurare <math>\pm 2</math>.</li> <li>- Bar Puls (bar graficul).</li> </ul> <p>Alarmer</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Acustică și vizuală.</li> <li>• SpO2, nivel mare SpO2, nivel mic.</li> <li>• Pulsul, nivel mare, Pulsul, nivel mic.</li> <li>• Senzor deconectat.</li> <li>• Baterie descărcată.</li> <li>• Oprirea alarmei.</li> </ul> <p>Să dispună de funcții de :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Metoda de reactivare manuală sau automată.</li> <li>• Controlul volumului.</li> <li>• Autotestarea.</li> </ul> <p>Memorie internă minim 72 ore de înregistrare.</p> <p>Alimentare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Baterie internă – da.</li> <li>• Reîncărcabilă tip AA / AAA – da.</li> <li>• Autonomie baterie <math>\geq 8</math> ore.</li> </ul> <p>Accesorii și consumabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Senzor SpO2 reutilizabil, Adult - 1 bucată.</li> <li>• Senzor SpO2 reutilizabil, Pediatric - 1 bucată.</li> <li>• Documentație Manual de utilizare (limba română sau rusă).</li> <li>• Manual tehnic sau mentenanță. Preferabil română.</li> <li>• Termometru digital cu rezoluție 28-42°C:</li> </ul> <p>Descriere Tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- termometrul digital citește radiația infraroșie de la suprafața pielii pentru calcularea cu acuratețe a temperaturii corpului fără atingere: nu intră niciodată în contact cu pielea pacientului, pentru a se evita orice risc de contaminare;</li> <li>- non-invaziv: nu necesită colaborarea pacientului, recomandat pentru copii;</li> <li>- precis: un microprocesor performant să asigure o precizie mare de măsurare;</li> <li>- economic: nu necesită teste scumpe;</li> <li>- rezultate rapide, în doar câteva secunde.</li> </ul> <p>Specificații tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Limite de măsurare la frunte: 34.0/42.5°C;</li> <li>- Limite de măsurare (în afara frunții): 1.0/55.0°C;</li> <li>- Temperatura ambientală de lucru: 16/40°;</li> <li>- Precizie: 0.1°C.</li> <li>- Nivel de acuratețe conform: +/-0.2°C +/-0.3°C.</li> <li>- Distanța de operare: 3 cm (1.2 inch) determinată de semnalul optic.</li> <li>- Baterii: minim 2 x AA/AAA (1.5V) incluse, se acceptă echivalent de aceeași capacitate.</li> <li>- Greutate: nu mai mare de 100 gr.</li> </ul> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Injectomat automat electric cu baterie încorporată, inclusă: Mod de administrare, Volum, Greutate, Biblioteca de Medicamente mimim (I. Inotrope și vasopresoare: dopamina, dobutamina, adrenalina, noradrenalina; II. Vasodilatatoare: nitroglicerina; III. Antiaritmice: amiodarona; IV. Heparina; V. Insulina; VI. Analgetice și sedative).</li> </ul> <p>Configurație livrată:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- injectomatul electric propriu zis;</li> <li>- bateria reîncărcabilă încorporată Lilon;</li> <li>- mecanism de fixare bară;</li> <li>- modul și software recunoaștere automată seringi, bibliotecă de medicamente inclusă;</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>- cablu de alimentare AC - 1 bucată;</li> <li>- cablu de alimentare sursa ambulanță - 1 bucată;</li> <li>- set de seringi de start și calibrare;</li> <li>- Manual de utilizare (limba română sau rusă);</li> <li>- Manual tehnic sau mentenanță. Preferabil română.</li> </ul> <p>Descriere tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- control dublu digital pentru o maximă precizie și siguranță;</li> <li>- compatibil cu seringi de 10, 20, 50/60, cu recunoașterea automată a seringilor, să poată funcționa cu seringi multibrand;</li> <li>- trebuie să poată calcula automat debitul după introducerea volumului perfuzat și a timpului de administrare;</li> <li>- să permită administrarea perfuzie în bolus la cerere, cu volum preselectat și precizie de minim +/-2%;</li> <li>- să dispună de software calcul de dozaj inclus;</li> <li>- să dispună de biblioteca de medicamente;</li> <li>- viteza de perfuzare setată 0.01 -200 ml /oră.</li> </ul> <p>Sistem de monitorizare pentru :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stare acumulator;</li> <li>- conectarea la sursa principală de curent 220 V;</li> <li>- nivelul presiunii de ocluzie;</li> <li>- profilul de administrare;</li> <li>- starea de volum sau timp preselectat;</li> <li>- stare de functionare;</li> <li>- unitatea de măsură a dozei/debitului;</li> <li>- volum perfuzat;</li> <li>- perioada remanentă de timp.</li> </ul> <p>Sistem de alarme:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- alarmă pentru depășirea presiunii presetate de ocluzie;</li> <li>- alarmă pentru livrarea incorectă;</li> <li>- malfuncție dispozitiv;</li> <li>- la declanșarea alarmei injectomatul se va opri automat.</li> </ul> <p>• Pompa automată manuală volumetrică</p> <p>Descriere:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- pompă automată, manuală, sterilă, portabilă, de unică folosință;</li> <li>- să asigure stabilitate și precizie maximă a fluxului de admnistrare;</li> <li>- debit orar selectabil în domeniul 2 - 12 ml;</li> <li>- volum balon minim 300 ml;</li> <li>- timp de administrare pînă la 150 ore în funcție de debitul setat și volumul încărcat;</li> <li>- regulator multirată de flux inclus;</li> <li>- să prezinte scala volumetrică de apreciere a volumului remanent;</li> <li>- volum rezidual maxim 30 ml;</li> <li>- să prezinte filtru special pentru eliminarea bulelor de aer, cu pori de 0.2 microni și suprafața de ventilație de minim 1.65 cm pătrați;</li> <li>- să prezinte port de conectare tip luer;</li> <li>- să poată fi conectat la dispozitive de tip PCA (analgezia controlată pacient);</li> <li>- să fie conceput din materiale non toxice apirogene;</li> <li>- să prezinte husă de transport dedicată și sistem de cîntărire.</li> </ul> <p>• Sistem de încălzire soluții perfuzabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Sistem portabil, cu alimentare la 12 V, de incalzire soluții perfuzabile.</li> <li>- Permite incalzirea a minim 3 pungi de solutii de 1 litru sau 6 de 0.5 l.</li> <li>- În complet cu geantă de transport izolată termic și curea umăr.</li> <li>- Izolația termică este eficientă pentru 2 ore de la deconectarea de sursa de curent.</li> </ul> <p>•Stetoscop cu configurația:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Capsulă dublă.</li> <li>- Cale dublă.</li> <li>- Lungime tub: 45-65 cm.</li> <li>- Diametru membrana: 35-45 mm.</li> <li>- Livrat cu un set accesorii de rezervă:</li> <li>- 2 membrane;</li> <li>- 2 pavilioane pentru auscultare;</li> <li>- 2 seturi olive.</li> </ul>
--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tensiometru manual cu minim 5 manșete (3 adult+2 copil).</li> <li>• Lampa pentru examinarea pupilelor cu baterii.</li> <li>• Ciocan reflexe.</li> <li>• Sistem de montare perfuziei.</li> </ul> <p>7.4 Materiale sanitare (cerințe minime):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Set pipe orofaringiene adult/copil – 1 set.</li> <li>• Masca laringiană (adult, copil) de tip I-gel - 2 bucăți de fiecare.</li> <li>• Trusă minitraheostomie - 1 bucăți.</li> <li>• Pături simple – 2 buc.</li> <li>• Saltea de transfer pacient cu mâneri din material lavabil - 2 bucăți.</li> <li>• Kit pentru membre amputate + container pentru replantare cu menținerea temperaturii interne la 4+/-2°C , pentru cel puțin 2 ore;</li> <li>• Sistem turniquet manual – 1 buc. Trebuie să fie ușor, portabil, să dispună de pompă manuală cu manometru în set cu manșeta reutilizabilă pentru adult – 1 buc. și pentru copil – 1 buc., cu tub de conectare minim 1m (lungimea), în geantă.</li> <li>• Geanta pentru echipamente portabile din material textil impermeabil, ușor de curățat, cu benzi reflectorizante, prevăzută cu un compartiment încăpător divizat de separatoare detașabile prin sistem cu fermoar. În exterior 2 buzunare laterale și 1 frontal, minerele întărite cu pad și centură umăr cu pad ajustabilă.</li> </ul> <p>Componenta:</p> <p>Balon tip AMBU (1 adult, 1 copil) împreună cu 5 măști (3 adult, 2 copii);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Set pipe orofaringiene minim 5 mărimi;</li> <li>- Masca laringiană (adult, copil) de tip I-gel - 2 bucăți de fiecare.</li> </ul> <p>Pense Magill 2 mărimi; Aspirator manual mecanic 1 bucată; Tensiometru/stetoscop 1 bucată; Ciocan reflexe 1 bucată; Butelie reincarcabilă de oxigen 1 litru, dispozitiv din oțel și reductor din bronz - 1 bucată.</p> <p>Kiturile menționate mai sus vor fi fixate acolo unde pot fi accesate ușor, dar fără a afecta spațiul de lucru în jurul pacientului, ele vor fi eventual fixate în spatele scaunului din dreapta sau sub peretele lateral stânga către ușa din spate. Amplasarea lor va fi studiată cu beneficiarul înaintea executării finale a fixării în compartimentul pacientului.</p> <p>În ambulanța de tip B echipamentele de resuscitare și management al căilor respiratorii vor trebui să existe în dublură, un set în geantă și unul în mașină, în sertare sau dulap, imediat accesibile fără să fie necesară deschiderea geții. Consumabilele pentru dispozitivele din ambulanța vor fi livrate: 1 set complet de folosire multiplă și de unică folosință pentru cel puțin 25 de pacienți, din fiecare consumabil cum ar fi electrozii de defibrilare/racing, electrozii EEG pentru monitorizare.</p> <p>7.5 Materiale și dispozitive auxiliare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dispozitiv tăiere centuri siguranță – 1 bucată.</li> <li>• Foarfecă medicală tip „safety boy” – 1 bucată.</li> <li>• Triunghi reflectorizant - 2 bucăți.</li> <li>• Proiector mobil – 1 bucată, conectabil la 12 V în cabina șoferului și în spatele ambulanței.</li> <li>• Lanternă portabilă reincarcabilă - 1 bucată.</li> <li>• Ciocan pentru spart geamul din cabina pacientului în caz de necesitate.</li> <li>• Extinctor - 2 bucăți.</li> <li>• Covoarașe cauciuc salon șofer.</li> <li>• Lanțuri antiderapante- 2 perechi.</li> </ul> <p>8. GARANȚIE</p> <p>Toate echipamentele medicale vor avea cel puțin 36 luni garanție de la semnarea procesului verbal de recepție. Autovehicolul per integru trebuie să aibă o garanție minimă de 200.000 km.</p> <p>9. SERVICE SI INTREȚINERE</p> <p>Ofertanții sunt obligați să livreze o singură autoambulanță, pentru verificarea echipamentului, amplasarea echipamentului și barelor în compartimentul</p>
--	--	--	--	--

				<p>pacientului autoambulanței, în condiții convenabile pentru beneficiar.</p> <p>Toți ofertanții vor proba existența facilităților tehnice necesare deservirii, atât pentru ambulanțe cât și pentru echipamente medicale, în conformitate cu condițiile generale de garanție și manualele de utilizare ale producătorului.</p> <p>Timp maxim de intervenție tehnică 2 zile lucrătoare.</p> <p>Timp maxim pentru remediere, în total 10 zile lucrătoare.</p> <p>Deservirile tehnice și reparațiile curente vor fi efectuate fără rând. Agentul economic câștigător va asigura deservirea tehnică și mentenanța ambulanțelor pe întreg teritoriul țării, inclusiv zonal – nord, sud și centru, cu asigurarea remedierii situației de reparație pînă la 10 zile lucrătoare, indiferent de tipul reparației.</p> <p>Înlocuirea temporară a echipamentului trebuie asigurată în perioadele specificate mai sus.</p> <p>În timpul perioadei de garanție, la cererea motivată a utilizatorului, reparațiile, reglajele și întreținerea echipamentelor medicale și a vehiculelor, în conformitate cu specificațiile din manualele producătorilor, vor fi asigurate gratuit. Piese și manopera sunt gratuite cu excepția consumabilelor pentru vehicule stabilite de producător.</p> <p><b>10. DISPONIBILITATEA PIESELOR DE SCHIMB</b></p> <p>Fiecare ofertant își asumă sub proprie răspundere că va asigura disponibilitatea pe piața Republicii Moldova a pieselor de schimb, accesorii și consumabile pentru toate pozițiile oferite, pentru cel puțin 10 ani de la punerea în funcțiune, gratuit sau contra cost după cum urmează; piese de schimb gratuit inclusiv manopera pe perioada de garanție, pentru restul perioadei contra cost până la împlinirea termenului 10 ani.</p> <p>Ofertantul va prezenta lista de prețuri a pieselor de schimb și programul de mentenanță.</p> <p>Accesorii și consumabile pentru perioada de 10 ani contra cost, ofertantul va prezenta lista de prețuri a accesoriilor și consumabilor necesare utilizării ulterioare.</p> <p><b>11. MANUALE</b></p> <p>Toate manualele de utilizare și întreținere trebuie puse la dispoziție în limba română și rusă.</p> <p><b>12. SCOLARIZARE</b></p> <p>Ofertantul va asigura instruirea personalului tehnic și medical pentru ambulante (vehicul și echipamente) la livrare și se va întocmi un proces verbal de instruire, recepție calitativă și cantitativă.</p> <p><b>13. ÎNMATRICULARE</b></p> <p>Vînzătorul va oferi Cumpărătorului tot setul de documente și acte necesare pentru înmatricularea vehiculului la Agenția Servicii Publice al Republicii Moldova.</p> <p><b>14. LIVRARE</b></p> <p>Ambulanța va fi livrată în condiții DDP, conform INCOTERMS 2000.</p> <p>Ambulanța va fi livrată sub formă de unitate funcțională (ambulanță complet echipată), cu specificarea detaliată a echipamentelor și dispozitivelor din dotare, transmise conform actului de predare/primire.</p> <p>Operatorul-cîștigător pînă la începerea furnizării ambulanțelor va organiza deplasarea unui grup de specialiști ai autorității contractante în număr de 3-4 persoane (grupul de lucru) pentru prezentarea unei mostre a ambulanței asamblate și dotate pentru verificarea corespunderii caietului de sarcini.</p> <p>În costul ofertei sunt incluse: dispozitivele propriu zise, ambalare și transportarea la sediul beneficiarului, instalarea și punerea în funcțiune, instruirea personalului tehnic, de exploatarea și întreținere, instruire personalului medical.</p> <p>Costul consumabilelor conform caietului de sarcini, pieselor de schimb și manoperei, intervențiilor de mentenanță periodică pe perioada garanției.</p> <p>15. La prezentarea ofertei, firmele ofertante vor prezenta un catalog cu fotografii color și/sau schițe, din care să reiasă configurația solicitată prin caietul de sarcini.</p> <p>16. Cerințele din caietul de sarcini (specificația tehnică) sunt considerate obligatorii.</p>
--	--	--	--	--



Valoarea estimativă totală			31 050 000
----------------------------	--	--	------------

## II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

## III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	20-30 aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 1 din 20.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Consiliul raional Nisporeni
IDNO	1007601004788
Adresa	Or Nisporeni, str. I. Vodă,2
Numărul de telefon/fax	0264 2 24 40
Adresa de e-mail ale autorității contractante	craional@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	craional@mail.ru
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Nina Guțanu, 0264 2 24 40
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	www.achizitii.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate publică

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA <i>(pentru fiecare lot în parte)</i>
1	50800000 -3	Denumire lot	1	Servicii de întreținere de rutină a drumurilor publice locale pentru anul 2021	1082697,00

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai scăzut preț

## II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului  (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu <b>v</b>  Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 1 din 19.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Doina r-nul Cahul
IDNO	1007601006656
Adresa	s. Doina r-nul Cahul str. Drujba 64
Numărul de telefon/fax	027375502
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primariacomuneidoinacahul@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	Nu este
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Carmalac Serghei
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	Documentatia de atribuire este anexata in cadrul procedurii de SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Organizatie bugetara-APL de nivelul I

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45310000-3	Lucrari de montare a rețelilor electrice la Grădinița de copii din s. Doina r-nul Cahul	1	Se propune reparatia rețelilor electrice la grădinița de copii s. Doina r-nul Cahul pentru calitate mai bună de iluminare	392 552.68 MDL
n		Denumire lotul n			

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai mic pret

**II. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	20.04.2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu  Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 1 din 19.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	IP Institutul de Fizică Aplicată
IDNO	1005600034034
Adresa	mun. Chișinău, str. Academiei 5, MD 2028
Numărul de telefon/fax	022 738 169 / 022 738 149
Adresa de e-mail ale autorității contractante	achizitii@ifa.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.ifa.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Pasincovschi Emil, 022 738 169, achizitii@ifa.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	https://mtender.gov.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție de cercetare cu activitate națională responsabilă de cercetări științifice în domeniul fizicii fundamentale și aplicate.

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	38514000-1	Microscop cu sondă de scanare	1 set	Microscop cu sondă de scanare (Conform caietului de sarcini)	1 400 000.00

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	prețul cel mai scăzut în corespundere cu documentația standard, anunțul de participare și caietul de sarcini

## II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Nu
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	Nu sunt

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 3 din 19 aprilie 2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria mun. Strășeni
IDNO	1008601000042
Adresa	or. Strășeni, str. M. Eminescu, 32; de internet: www.Straseni.md
Numărul de telefon/fax	(0237) 2-71-25
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primaria.straseni.7f@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	www.Straseni.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Cristian Șaptefrați
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	primaria.straseni.7f@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	APL I

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45261213-0	Reparatia acoperișurilor la Grădinița de copii nr. 2 și Grădinița de copii nr. 3 din mun. Strășeni	Conform caietului de sarcini - anexă la documentația de concurs		2705082,67 lei

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<b>cel mai bun raport calitate - preț</b>



**Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	__ aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului  (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu  Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	Termen de valabilitate contract - 31.12.2021

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 01 din 20.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Călugăr, r-nul Fălești
IDNO	1007601002197
Adresa	s. Călugăr, r-nul Fălești, Republica Moldova
Numărul de telefon/fax	0259 79 4 72
Adresa de e-mail ale autorității contractante	<a href="mailto:primariacalugar@yahoo.com">primariacalugar@yahoo.com</a>
Adresa de internet ale autorității contractante	<a href="http://calugar.primaria.info/">http://calugar.primaria.info/</a>
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Valentina Șalamai
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIARSAP Mtender  <a href="mailto:primariacalugar@yahoo.com">primariacalugar@yahoo.com</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație Publică Locală de nivelul I, promovarea intereselor și soluționarea problemelor populației unității administrativ teritoriale

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45231113-0	Alimentarea cu apă a sat. Calugar, r-nul Falesti	1/buc	Lucrari de constructii – săpături mecanice și manuale, montarea țevilor și dispozitivelor necesare, executarea caminelor de vane din elemente de beton armat prefabricat, pentru alimentare cu apă, lucrari de alimentare cu energie electrică (montare stilpi, traverse, transformator) lucrări conform caietului de sarcini	18 694 167,00

II. **Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Autoritatea contractantă va aplica criteriile de calificare și selecție în conformitate cu art.18 din legea 131/2015.  Criteriul de atribuire a contractului - Prețul cel mai scăzut

**Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	05 mai 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului  (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**Nr. 1 din 20.04.2021**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	ÎI Gimnaziul Ursoaia, r-nul Căușeni
IDNO	1012608001232
Adresa	s.Ursoaia, r-nul Căușeni, str.Ion Creangă nr.36
Numărul de telefon/fax	Fax 024342274; 024342492;
Adresa de e-mail ale autorității contractante	scoala_ursoaia@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Virtos Simion, 069294694 scoala_ursoaia@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire  <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	scoala_ursoaia@mail.ru
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate  <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție de învățământ de nivelul doi

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	90600000-3	<b>Denumire lotul I</b> <u>“Reparație capitală a sălii de sport la Gimnaziul din s. Ursoaia, r-nul Căușeni”</u>	1 complet	“Reparație capitală a sălii de sport la Gimnaziul din s. Ursoaia, r-nul Căușeni”	2 961 150,00

**Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):**

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Prețul cel mai scăzut

**Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	30.04.2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	-

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 4 din 20 aprilie 2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul Mamei și Copilului
IDNO	1003600151643
Adresa	Burebista 93
Numărul de telefon/fax	022-55-96-46
Adresa de e-mail ale autorității contractante	imcachizitii@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	http://mama-copilul.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Cebuc Corina
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire	http://mtender.gov.md/
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	IMSP

**Informații despre obiectul achiziției: Lucrări de reparație a blocului de operații și secției de obstetrică nr.1** Cod CPV: 45453000-7

	Descrierea lot	cantitatea	U/M	Valoarea estimativă fără TVA
L1	Lucrări de reparație a blocului de operații și secției de obstetrică nr.1	1	M2	8724142,00

**Condiții de participare:**

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai mic preț și care întrunește cerințele solicitate
--	--

**Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestrul II-III 2021
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	Contractul va fi încheiat pentru o perioadă de 3 ani

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 1 din 21.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	IP LT „Nicolae Iorga”
IDNO	1017620000845
Adresa	Mun. Chișinău, str. Valea Crucii, 4/1
Numărul de telefon/fax	022 76-66-53
Adresa de e-mail ale autorității contractante	gonta.aida@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	-
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Gonța Aida Tel.: 069446137 e-mail: gonta.aida@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție de învățământ

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA
Lotul nr.1					
1	45200000-9	Lucrări de reparație a bucătăriei	Conform caietului de sarcini 585 785,42 lei 183 204,25 lei		563 335,53 lei
2	45200000-9	Reparația rețelei electrice a blocului alimentar			
3	45200000-9	Lucrări de reparație a sistemelor de ventilare			
			<b>TOTAL</b>		<b>1 332 325,2 lei</b>

**Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	<b>Nu</b>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	<b>Nu</b>
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: <b>cel mai bun raport calitate-preț</b> și corespunderea documentației de atribuire solicitată de către autoritatea contractantă

## II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	26 aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	<b>Nu</b>
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE INTENȚIE**

Nr. 9 din 21.04.2021

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Centrul Pentru Achizitii Publice Centralizate In Sanatate
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, Chișinău str. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022 222 445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	<a href="mailto:office@capcs.md">office@capcs.md</a>
Adresa de internet ale autorității contractante	<a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Perciun Irina 022 222-364
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	<a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate contractantă de achiziții centralizate în sănătate

**Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. Lot	Denumirea obiectului lotului	Clasificator (Codul CPV)	Cantitatea (buc)	Poziție lot	Valoarea estimativă al lotului	Descrierea tehnică
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	250	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-16 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologic ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	600	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-18 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	500	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-20 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	500	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-22 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	250	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-24 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	250	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-26 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	225	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-28 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	175	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-30 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	150	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-32 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	175	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-34 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	225	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-36 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	75	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-42 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-44 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-46 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-48 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 3,5mm	189149.50	<p>Lungimea-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-24 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-26 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	35	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-28 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-30 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	100	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-32 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>



1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	125	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-34 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	150	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-36 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	350	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-38 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	275	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	275	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-42 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	125	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-44 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	100	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-46 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	75	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-48 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-52 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-54 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-56 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-58 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Șurub cortical cap hexagonal, autotarodant diam. 4,5mm	189149.50	<p>Lungimea-70 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-40mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-45mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-55 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-65mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub maleolar autotarodant diam. 4,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-70 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub canulat, diam. 3,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-30 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>



1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub canulat, diam. 3,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-35 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub canulat, diam. 3,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Șurub canulat, diam. 3,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-45 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	2,5	Șurub canulat, diam. 3,5 mm	189149.50	<p>Lungimea-50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	100	Surub cortical autotarodant diam. 2,0 mm	189149.50	<p>Lungimea-14 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Surub cortical autotarodant diam. 2,0 mm	189149.50	<p>Lungimea-16 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Surub cortical autotarodant diam. 2,0 mm	189149.50	<p>Lungimea-18 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Surub cortical autotarodant diam. 2,0 mm	189149.50	<p>Lungimea-20 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Suruburi spongioase 4.0mm.total filetate	189149.50	<p>-45,0 mm.lungime</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Suruburi spongioase 4.0mm.total filetate	189149.50	<ul style="list-style-type: none"> <li>-50,0 mm.lungime</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Suruburi corticale canulate autotarodante 4,0 mm:	189149.50	<ul style="list-style-type: none"> <li>40,0 mm</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Suruburi corticale canulate autotarodante 4,0 mm:	189149.50	<ul style="list-style-type: none"> <li>50,0 mm</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-35 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	40	Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-40 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	40	Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-45 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub spongios ø 6,5 filet 32 mm, L-50 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-60 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	40	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-65 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	40	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-70 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	40	Șurub spongios, ø 6,5 filet 32 mm, L-75 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, ø 6,5 filetul 32mm, L -85 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, ø 6,5 filetul 32mm, L -80 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5mm, filet total	189149.50	Lungimea-35 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Șurub spongios cap hexagonal, autotarodant diam. 6,5mm, filet total	189149.50	Lungimea-45 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-60 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-65 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-120 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-90 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, ø 7 canifelat 32mm, L-95 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Șurub spongios, $\varnothing$ 7 canifelat 32mm, L -110 mm	189149.50	1. Material: Inox; 2. Să aibă marcajul producătorului; 3. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 4. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 5. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă îngustă cu contact limitat, grosime 4,6 mm, lățime 13,5 mm, lungime mm, cu 10 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 4,5 mm	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	Grosime 4,2mm., lățime 13,5 mm, cu 12 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 4,5 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placă; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 6 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 3,5 mm	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.



1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 7 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 3,5 mm	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Placă îngustă cu contact limitat grosime 4 mm, lățime 11 mm, lungime 77 mm, cu 8 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 3,5 mm	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	Grosime 3,3mm., lățime 11 mm, cu 7 orificii fixe cu șurub $\varnothing$ 3,5 mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	<p>Grosime 3,3mm., lățime 11 mm, cu 8 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 3,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	<p>Grosime 3,3mm., lățime 11 mm, cu 10 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 3,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	<p>Grosime 5,8mm., lățime 17,5 mm, cu 10 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Placă îngustă cu contact limitat	189149.50	<p>Grosime 5,8mm., lățime 17,5 mm, cu 12 orificii fixe cu șurub <math>\varnothing</math> 4,5 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Placă lata cu contact limitat cu 10 orificii	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</li> <li>5. Să fie cu contact limitat;</li> <li>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă lata cu contact limitat cu 12 orificii	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă lata cu contact limitat cu 14 orificii	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Placă lata cu contact limitat cu 16 orificii	189149.50	1. Material: Inox; 3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale. 4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os; 5. Să fie cu contact limitat; 6. Placa să aibă marcajul producătorului; 7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Placă în „T” pentru fixarea porțiunii proximale a tibiei și humerusului, Grosime 2,5 mm, lățime 16 mm,	189149.50	Lungime 84 mm, cu 4 orificii - Implanturile traumatologice ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placă; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă în „T” grosime 2,5 mm, lățime 16 mm, lungime 116 mm, cu 6 orificii (pentru fixarea porțiunii proximale a tibiei și humerusului)	189149.50	<p>1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	2	Placă în „T” pentru fixarea porțiunii proximale a tibiei și humerusului, Grosime 2,5 mm, lățime 16 mm,	189149.50	<p>Lungime 148 mm, cu 8 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, L-61 mm, cu 8 orificii rotunde pentru șurub 3.5 mm	189149.50	<p>1. Material: Inox;</p> <p>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</p> <p>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</p> <p>5. Să fie cu contact limitat;</p> <p>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm.	189149.50	<p>Lungimea -73 mm, cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm.	189149.50	<p>Lungimea - 85 mm, cu 7 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	10	Placă 1/3 tubulară, grosime 1 mm, lățime 9 mm, pentru șuruburi cu diam. 3,5mm.	189149.50	<p>Lungimea - 95 mm, cu 8 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm.	189149.50	<p>Cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm.	189149.50	<p>Cu 7 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	3	Placa reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm.	189149.50	<p>Cu 8 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	2	Placă reconstructivă pentru șurub 3,5 mm, grosimea 3,0mm., latimea 10,1 mm.	189149.50	<p>Cu 10 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Placă unghiulară 95° grosime 6,4 mm, lățime 16 mm, lungimea părții diafizare 152 mm, lungimea lamei 70 mm, cu 7 orificii	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</li> <li>5. Să fie cu contact limitat;</li> <li>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Placă unghiulară 95° grosime 6,4 mm, lățime 16 mm, lungimea părții diafizare 152 mm, lungimea lamei 70 mm, cu 9 orificii	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>3. Orificiile să permită folosirea șuruburilor convenționale.</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită autocompresia fragmentelor de os;</li> <li>5. Să fie cu contact limitat;</li> <li>6. Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>



1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Placă în „T” îndoită , grosimea 2,5mm	189149.50	<p>Lungimea 81 mm cu 7 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	2	Placa pentru simfiza pubiana	189149.50	<p>raza curbei 60mm, latimea 10mm., grosimea 3,4mm cu 6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Brosa	189149.50	<p>diametru 2 mm, lungimea 400 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	50	Brosa	189149.50	<p>diametru 1mm, lungimea 300mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	15	Burghiu diametru 2,5 mm	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	5	Burghiu diametru 1,8 mm	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
1	1 Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	25	Burghiu diametru 3,2 mm	189149.50	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Să aibă marcajul producătorului;</li> <li>7. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>8. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>9. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

1	1Plăci și șuruburi pentru osteosinteza fracturilor	33100000-1	2	Set de instrumente pentru fragmentele osoase mari	189149.50	<p>Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă</li> </ol> <p>Componentele setului de instrumente</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrument pentru indoirea placilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare si mic de tip Farabeuf</li> <li>• Retractor de tip Muller</li> <li>• Razușă (elevator) drept, elevator rotungit</li> <li>• Burghiu 4.5mm L.250mm</li> <li>• Burghiu 3.2</li> <li>• Extractor de șuruburi deteriorate</li> <li>• Extractor de șuruburi 4.5</li> <li>• Fixator de os mare de tip Lambotte</li> <li>• Fixator de repositie de tip forceps</li> <li>• Fixator de mentinere dinamic</li> <li>• Surubelnita hexagonal mare 3.5 ,</li> <li>• Corpul surubelnitei hexagonale mare 3.5</li> <li>• Penceta pentru șuruburi</li> <li>• Sablon lung/ sablon scurt</li> <li>• Tarod pentru șuruburi spongioase 6.5</li> <li>• Tarod pentru șuruburi corticale 4.5</li> <li>• Dispozitiv pentru măsurarea șuruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) DCP pentru pentru burghiu 3.2</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/6.5</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/4.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 4,3mm</li> </ul>
---	--	------------	---	---	-----------	--

1	2Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	2	Set de instrumente pentru fragmentele osoase mici	189149.50	<p>Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrumente pentru îndoirea plăcilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf</li> <li>• Razusa (elevator) drept, elevator rotungit</li> <li>• Burghiu 3.0</li> <li>• Burghiu 2.5</li> <li>• Burghiu 2.8mm L-250mm</li> <li>• Burghiu canulat 2,5</li> <li>• Tarod canulat 3,5</li> <li>• Fixator de os mic</li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate</li> <li>• Extractor de suruburi 2.5</li> <li>• Fixator de repositie (fixator de os)</li> <li>• Surubelnita hexagonala 2.5</li> <li>• Sablon placii reconstructive 3.5</li> <li>• Sablon DCP 3.5 și LC-DCP 3.5</li> <li>• Penceta pentru suruburi</li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 4</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 3.5</li> <li>• Dispozitiv pentru masurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru DCP 2.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.0</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) dublu 2.5/3.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 2,8mm.</li> </ul>
2	2Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	15	Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm	7405.00	<p>Filet 32 mm Lungimea-105 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

2	2 Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	20	Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm	7405.00	<p>Filet 32 mm Lungimea-100 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	2 Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	25	Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm	7405.00	<p>Filet 32 mm Lungimea-95 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

2	2 Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	10	Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm	7405.00	<p>Filet 32 mm Lungimea-85 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
2	3 Fixatoare externe	33100000-1	5	Surub spongios cap hexagonal, autotarodant canulat diam. 7,3 mm	7405.00	<p>Filet 32 mm Lungimea-80 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

3	4Plăci și suruburi pentru osteosinteza fracturilor de clavicula.	33100000-1	25	Tijă filetată 200 mm.,	2125.00	<p>filetată 200 mm., diam. 6,5 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
4	4Plăci și suruburi pentru osteosinteza fracturilor de clavicula.	33100000-1	2	Placa cu stabilitate unghiulară diafizara,	4840.00	<p>grosimea 3,3mm., lățimea 10mm. Cu 9 orificii dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox</li> <li>- Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placă surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

4	5 Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremitatii superioare a humerusului.	33100000-1	2	Placa cu stabilitate unghiulara diafizara,	4840.00	<p>grosimea 3,3mm., latimea 10mm. Cu 9 orificii stinga</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
5	5 Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremitatii superioare a humerusului.	33100000-1	3	Placa cu stabilitate unghiulara p/u humerusul proximal: latimea partii diafizare 12mm., grosimea 3,7 mm.	7250.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>-cu 12 orificii(Rt:Lt-1:1)</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>



5	5 Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremității superioare a humerusului.	33100000-1	1	Placa cu stabilitate unghiulară p/u humerusul proximal: latimea partii diafizare 12mm., grosimea 3,7 mm.	7250.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>-cu 14 orificii(Rt:Lt-1:1)</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta cataloagele producătorilor.</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
5	5 Plăci și șuruburi, brose, pentru osteosinteza fracturilor extremității superioare a humerusului.	33100000-1	35	Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5mm:	7250.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>24,0-40.0mm</li> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

5	6Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosintează	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 3,5mm (placi blocate)	7250.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
6	6Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosintează	33100000-1	150	Broșe Kirschner Ø 0,8 mm lungimea 160 mm	9600.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</li> <li>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</li> <li>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</li> <li>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

6	6 Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosintează	33100000-1	150	Broșe Kirschner Ø 1,0 mm lungimea 200-230 ascuțite din ambele părți	9600.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</li> <li>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</li> <li>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</li> <li>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
6	6 Broșe pentru osteosinteza fragmentelor osoase și atrosintează	33100000-1	250	Broșe Kirschner Ø 1,5 mm lungimea 300	9600.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</li> <li>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</li> <li>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</li> <li>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
6	7 Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	33100000-1	250	Broșe Kirschner Ø 1,8 mm lungimea 300	9600.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Implanturile să fie confecționate din inox (aliaj medical) cu certificate de calitate</li> <li>2. Fiecare lot să fie produs de un singur producător</li> <li>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor participanții vor prezenta catalogele producătorilor și mostre.</li> <li>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
7	7 Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	33100000-1	10	Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus cu lungimi cuprinse între 70 mm - 120 mm, cu 7 - 10 orificii, lățime 9 mm - 11 mm, grosimea 3,0 mm	16330.00	<p>cu lungimi cuprinse între 70 mm - 120 mm, cu 7 - 10 orificii, lățime 9 mm - 11 mm, grosimea 3,0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametru de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile să permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită la un capăt pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Să fie cu contact limitat;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

7	7Placă Blocată Diafizară Radius – Cubitus	33100000-1	100	Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5 mm:	16330.00	<p>16,0-24.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
7	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	1	Ghid p/u burhii 2,8 mm (placi blocate)	16330.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență termică la sterilizarea în pufină până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

8	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	5	Placa volara pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara ,la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm.) grosimea 1,6mm Cu:	26730.00	5 orificii - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ; - Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
8	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	5	Placa volara pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara ,la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm.) grosimea 1,6mm Cu:	26730.00	6 orificii - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ; - Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare
8	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	5	Placa dorsala pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara,la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm) gosimea 1,6mm. cu	26730.00	5 orificii - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ; - Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

8	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	5	Placa dorsala pentru radiusul distal cu stabilitate unghiulara, la cap cu 4 orificii Rt:Lt in raport 1:1 (3,5mm/2,7mm) grosimea 1,6mm. cu	26730.00	<p>6 orificii</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa și surub;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
8	8FIXATOARE PENTRU RADIUSUL DISTAL	33100000-1	125	Suruburi corticale blocante autotarodante 2,7 mm:	26730.00	<p>22,0-28.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

8	9FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÂINII	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 2,0 mm (placi blocate)	26730.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
---	-------------------------------------	------------	---	--	----------	---

9	9FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	33100000-1	250	brose Kirschner	10500.00	<p>Diametru -1,5 mm, lungimea - 250mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
9	9FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	33100000-1	250	brose Kirschner	10500.00	<p>Diametru -1,8mm, lungimea - 250mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
9	10Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	250	brose Kirschner	10500.00	<p>Diametru -2,0mm. lungimea - 300mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox ;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>



10	10Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	8	Placă blocată Laterală Proximală de Tibie, lungimi cuprinse între 80–150 mm, cu 4-8 orificii, variantă anatomică pentru stînga	19361.00	Material: Inox Lungimi între 80 și 150 mm, cu 4-8 orificii Variante anatomiche: pentru stînga Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5,0 mm Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 4,5 mm Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie Placa să aibă marcajul producătorului Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor și a plăcilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
10	10Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	8	Placă blocată Laterală Proximală de Tibie, lungimi cuprinse între 80–150 mm, cu 4-8 orificii, variantă anatomică pentru dreapta	19361.00	Material: Inox Lungimi între 80 și 150 mm, cu 4-8 orificii Variante anatomiche: pentru dreapta Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5,0 mm Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 4,5 mm Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie Placa să aibă marcajul producătorului Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor și a plăcilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
10	10Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	125	Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 26 - 75 mm	19361.00	1. Material: Inox Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.

10	10 Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	1	Ghid lungime 70 mm pentru burghiu diametru 4.0 mm	19361.00	<p>1. Material: Inox</p> <p>Să aibă marcajul producătorului</p> <p>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
10	11 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	1	Burghiu diametru 4,0 mm, lungime 200-220 mm	19361.00	<p>Material: Inox</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
11	11 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	5	Placă Blocată Femurală Diafizară	11250.00	<p>cu lungimi cuprinse între 170 mm - 230 mm, cu 10- 12 orificii, latimea 17,5mm, grosimea 6,0 mm</p> <p>- Material: Inox</p> <p>- Să permita folosirea șuruburilor blocate de diametrul 5,0 mm;</p> <p>- Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 4,5 mm;</p> <p>- Orificiile diafizare să permita auto-compresia fragmentelor pe os;</p> <p>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvasiv;</p> <p>- Să fie cu contact limitat;</p> <p>- Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și de ochire pentru burghiu și cu burghie;</p> <p>- Placa să aibă marcajul producătorului;</p> <p>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <p>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</p> <p>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <p>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <p>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p>
11	11 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	60	Suruburi corticale blocante autotarodante 5,0 mm:	11250.00	<p>38,0-44.0mm</p> <p>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</p> <p>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</p> <p>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</p> <p>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</p> <p>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</p> <p>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</p> <p>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</p> <p>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</p> <p>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</p> <p>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</p>

11	12 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 4,3 mm (placi blocate)	11250.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
12	12 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	5	Placă blocată femurală diafizară, lungimi între 220-260 mm, cu 12-14 orificii	6910.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox</li> <li>3. Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5 mm</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</li> <li>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</li> <li>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</li> <li>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</li> <li>9. Placa să aibă marcajul producătorului</li> <li>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

12	12 Placă Blocată Femurală Diafizară	33100000-1	60	Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 38 - 44 mm	6910.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox</li> <li>2. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>3. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>4. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>5. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
12	13 Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	1	Burghiu diametru 4,0 mm, lungime 200-220 mm	6910.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox</li> <li>2. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>3. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>4. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
13	13 Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	5	Placă blocată femurală laterală distală, lungimi cuprinse între 150–350 mm, cu 4–14 orificii, pentru dreapta	20248.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox</li> <li>3. Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5 mm</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</li> <li>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</li> <li>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</li> <li>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</li> <li>9. Placa să aibă marajul producătorului</li> <li>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
13	13 Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	5	Placă blocată femurală laterală distală, lungimi cuprinse între 150–350 mm, cu 4–14 orificii, pentru stînga	20248.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox</li> <li>3. Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 5 mm</li> <li>4. Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</li> <li>5. Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os</li> <li>6. Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</li> <li>7. Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</li> <li>8. Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</li> <li>9. Placa să aibă marajul producătorului</li> <li>10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

13	13Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	175	Șuruburi blocate diametru 5.0 mm, cu lungimi cuprinse între 18 - 80 mm	20248.00	1. Material: Inox Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
13	13Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	1	Ghid lungime 70 mm pentru burghiu diametru 4.0 mm	20248.00	1. Material: Inox Să aibă marcajul producătorului 10. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. 11. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 12. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 13. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
13	14Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	1	Burghiu diametru 4,0 mm, lungime 200-220 mm	20248.00	Material: Inox Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
14	14Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	20	Suruburi spongioase blocate autotarodante 5,0 mm:	2530.00	60,0-85.0mm - Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox; - Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa; - Fiecare lot să fie produs de un singur producător; - Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului - Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite - Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice) - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare

14	14 Placă Blocată Femurală Laterală Distală	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 4,3 mm (placi blocate)	2530.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	--	------------	---	--	---------	---

14	15Placă Blocată Medială Proximală de Tibie	33100000-1	1	Set de instrumente pentru fragmentele osoase mari	2530.00	<p>Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantele livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Componentele setului de instrumente</li> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrument pentru indoirea placilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare si mic de tip Farabeuf</li> <li>• Retractor de tip Muller</li> <li>• Razuşa (elevator) drept, elevator rotungit</li> <li>• Burghiu 4.5mm L.250mm</li> <li>• Burghiu 3.2</li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate</li> <li>• Extractor de suruburi 4.5</li> <li>• Fixator de os mare de tip Lambotte</li> <li>• Fixator de repositie de tip forceps</li> <li>• Fixator de mentinere dinamic</li> <li>• Surubelnita hexagonal mare 3.5 ,</li> <li>• Corpul surubelnitei hexagonale mare 3.5</li> <li>• Penceta pentru suruburi</li> <li>• Sablon lung/ sablon scurt</li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 6.5</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 4.5</li> <li>• Dispozitiv pentru măsurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) DCP pentru pentru burghiu 3.2</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/6.5</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/4.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 4,3mm</li> </ul>
----	--	------------	---	---	---------	--

15	15Placă Blocată Medială Proximală de Tibie	33100000-1	4	Placă Blocată Medială Proximală de Tibie	5120.00	<p>cu lungimi cuprinse între 100 mm - 110 mm, cu 8 orificii meta-diafizare, variante anatomice pentru stînga/dreapta, grosimea 3.0 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox;</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii orizontale;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
15	16Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	10	Suruburi corticale blocante autotarodante 5,0 mm:	5120.00	<p>28,0-70.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>



16	16 Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	5	Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie cu lungimi cuprinse între 80 mm - 185 mm,	13361.00	<p>cu 4-10 orificii, variante anatomice pentru dreapta grosimea 3,8 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox;</li> <li>- Lungimi între 80 mm - 185 mm cu 4 - 10 orificii;</li> <li>- Variante anatomice: pentru dreapta;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	---	----------	--

16	16 Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie	33100000-1	5	Placă Blocată Laterală Proximală de Tibie cu lungimi cuprinse între 80 mm - 185 mm,	13361.00	<p>cu 4-10 orificii, variante anatomice pentru stînga grosimea 3,8 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox;</li> <li>- Lungimi între 80 mm - 185 mm cu 4 - 10 orificii;</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 5,0 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizaresă permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă trei orificii;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
16	17 Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	100	Suruburi corticale blocante autotarodante 5,0 mm:	13361.00	<p>28,0-70.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

17	17Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	5	Placă Blocată Tibială Distală Medială cu lungimi cuprinse între 120 mm - 180 mm,	10960.00	<p>cu 8-10 orificii de blocaj în partea diafizară pentru șuruburi de 3,5mm diametru și 7 orificii în partea metafizara pentru șuruburi 2,7mm diametru. Latimea partii diafizare 11mm., grosimea 3,7 mm. Variantele stînga/dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</li> <li>- Lungimi între 120 mm - 180 mm cu 4 - 8 orificii diafizare;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile metafizare să permită folosirea șuruburilor blocate de 2,7 mm</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile sa fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	17Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	30	Suruburi corticale blocate autotarodante 2,7 mm:	10960.00	<p>40,0-52.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producatorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

17	17 Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	30	Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5 mm:	10960.00	<p>26,0-44,0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului sa fie indicat pe fiecare placa;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
17	17 Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 2,0 mm (placi blocante)	10960.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posede rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

17	18Placă Blocată Tibie Distală Antero - Laterală	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 2,8 mm (placi blocate)	10960.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfecție, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență termică la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	18Placă Blocată Tibie Distală Antero - Laterală	33100000-1	5	Placă Blocată Tibie Distală Antero - Medială	20330.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- cu lungimi cuprinse între 120 mm - 180 mm, cu 6 - 12 orificii diafizare, grosimea 3,7mm.</li> <li>- Material: Inox</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga;</li> <li>- Lungimi între 120 mm - 180 mm cu 4 - 8 orificii de blocaj;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă patru orificii horizontale;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

18	18Placă Blocată Tibie Distală Antero - Laterală	33100000-1	5	Placă Blocată Tibie Distală Antero - Medială	20330.00	<p>cu lungimi cuprinse între 120 mm - 180 mm, cu 6 - 12 orificii diafizare, grosimea 3,7mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox</li> <li>- Variante anatomice: pentru dreapta;</li> <li>- Lungimi între 120 mm - 180 mm cu 4 - 8 orificii de blocaj;</li> <li>- Să permită folosirea șuruburilor blocate cu diametrul 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale de 3,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permită auto-compresia fragmentelor de os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvasiv;</li> <li>- În partea proximală plăcile trebuie să aibă patru orificii orizontale;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Placile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
18	18Placă Blocată Tibie Distală Antero - Laterală	33100000-1	125	Suruburi corticale blocante autotarodante 3,5 mm:	20330.00	<p>28,0-42.0mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Implanturile traumatologo ortopedice să fie confecționate din inox;</li> <li>- Marcajul producătorului să fie indicat pe fiecare placă;</li> <li>- Fiecare lot să fie produs de un singur producător;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

18	19Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	1	Ghid p/u burhiu 2,8 mm (placi blocate)	<p>20330.00</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--	--

19	19Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	1	Placă Blocată Tibială Distală Medială, lungimi între 120–180 mm, cu 4-10 orificii de blocaj în partea diafizară dreapta.	2324.00	<p>Material: Inox</p> <p>Variante anatomice: pentru dreapta</p> <p>Lungimi între 120–180 mm, cu 4-10 orificii diafizate</p> <p>Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm</p> <p>Orificiile diafizate să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</p> <p>Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</p> <p>Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</p> <p>Placa să aibă marcajul producătorului</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor</p> <p>Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor și a plăcilor</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
19	19Placă Blocată Tibială Distală Medială	33100000-1	1	Placă Blocată Tibială Distală Medială, lungimi între 120–180 mm, cu 4-10 orificii de blocaj în partea diafizară stînga	2324.00	<p>Material: Inox</p> <p>Variante anatomice: pentru stînga</p> <p>Lungimi între 120–180 mm, cu 4-10 orificii diafizate</p> <p>Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm</p> <p>Orificiile diafizate să permită și folosirea șuruburilor corticale convenționale diametru 3,5 mm</p> <p>Placa să fie ascuțită la capătul de inserție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv</p> <p>Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie</p> <p>Placa să aibă marcajul producătorului</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor</p> <p>Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor și a plăcilor</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
19	20Placă Blocată Calcaneu	33100000-1	20	Șuruburi blocate diametru 3,5 mm, cu lungimi între 12 – 44 mm	2324.00	<p>1. Material: Inox</p> <p>Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping)</p> <p>Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>



20	20Placă Blocată Calcaneu	33100000-1	5	Placă Blocată Calcaneu, lungimi 60-65 mm, cu variante anatomice pentru dreapta	7690.00	Material: Inox Variante anatomice: pentru dreapta Grosimea plăcilor: 1,8-2,0 mm Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm Placa să permită modelarea în funcție de particularitățile anatomice Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie Placa să aibă marcajul producătorului Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
20	20Placă Blocată Calcaneu	33100000-1	5	Placă Blocată Calcaneu, lungimi 60-65 mm, cu variante anatomice pentru stînga	7690.00	Material: Inox Variante anatomice: pentru stînga Grosimea plăcilor: 1,8-2,0 mm Să permită folosirea șuruburilor blocate diametru 3,5 mm Placa să permită modelarea în funcție de particularitățile anatomice Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și ochire pentru burghiu și cu burghie Placa să aibă marcajul producătorului Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Sa se accepte schimbarea lungimii a șuruburilor Sa se accepte schimbarea placilor dreapta/stinga si lungimea lor Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
20	21Placa cu stabilitate angulara pentru femur proximal	33100000-1	60	Șuruburi blocate diametru 3,5 mm, cu lungimi între 24 – 40 mm	7690.00	1. Material: Inox .Șuruburile de blocaj să fie cu vârful tăietor (self tapping) Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.

21	21 Placa cu stabilitate angulara pentru femur proximal	33100000-1	3	Placa cu stabilitate angulara pentru femur proximal	7920.00	<p>Grosimea 5,8mm cu 10 orificii dreapta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox.</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</li> <li>- Să permita folosirea șuruburilor blocate de diametrul 5,0 mm la nivelul diafizei și 6,5 la nivelul metafizei</li> <li>- Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permita auto-compresia fragmentelor pe os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de insepție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Să fie cu contact limitat;</li> <li>- Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și de ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
21	21 Placa cu stabilitate angulara pentru femur proximal	33100000-1	3	Placa cu stabilitate angulara pentru femur proximal	7920.00	<p>Grosimea 5,8mm cu 10 orificii stînga</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Material: Inox.</li> <li>- Variante anatomice: pentru stînga/dreapta;</li> <li>- Să permita folosirea șuruburilor blocate de diametrul 5,0 mm la nivelul diafizei și 6,5 la nivelul metafizei</li> <li>- Orificiile diafizare să permită folosirea șuruburilor corticale convenționale cu diametru de 4,5 mm;</li> <li>- Orificiile diafizare să permita auto-compresia fragmentelor pe os;</li> <li>- Placa să fie ascuțită în capătul de insepție pentru a putea fi introdusă miniinvaziv;</li> <li>- Să fie cu contact limitat;</li> <li>- Plăcile să fie livrate cu ghid de protecție și de ochire pentru burghiu și cu burghie;</li> <li>- Placa să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>

21	22Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	1	Set de instrumente pentru fragmentele osoase mari	7920.00	<p>Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implantate livrate</li> <li>2. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimei proteze existente în stocul beneficiarului.</li> <li>3. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>4. va fi nou (neutilizat)</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, furnizorul va fi obligat să repare sau să înlocuiască utilajul deteriorat în decurs de 24 ore de la solicitarea scrisă a beneficiarului.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>5. fixatoarele și instrumentele vor fi de la același producător</li> <li>6. instrumentarul va fi cu locuri bine determinate în trusă</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Componentele setului de instrumente</li> <li>• Cutie pentru instrumente</li> <li>• Instrument pentru indoirea placilor (flexor dreapta și stînga)</li> <li>• Retractor mare și mic de tip Farabeuf</li> <li>• Retractor de tip Muller</li> <li>• Razușă (elevator) drept, elevator rotungit</li> <li>• Burghiu 4.5mm L.250mm</li> <li>• Burghiu 3.2</li> <li>• Extractor de suruburi deteriorate</li> <li>• Extractor de suruburi 4.5</li> <li>• Fixator de os mare de tip Lambotte</li> <li>• Fixator de repositie de tip forceps</li> <li>• Fixator de mentinere dinamic</li> <li>• Surubelnita hexagonal mare 3.5 ,</li> <li>• Corpul surubelnitei hexagonale mare 3.5</li> <li>• Penceta pentru suruburi</li> <li>• Sablon lung/ sablon scurt</li> <li>• Tarod pentru suruburi spongioase 6.5</li> <li>• Tarod pentru suruburi corticale 4.5</li> <li>• Dispozitiv pentru măsurarea suruburilor</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) DCP pentru pentru burghiu 3.2</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/6.5</li> <li>• Ghidaj(Drill sleeve) dublu 3.2/4.5</li> <li>• Ghidaj (Drill sleeve) pentru plăcile blocate, pentru burghiu 4,3mm</li> </ul>
----	---	------------	---	---	---------	--

22	22Tija Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	2	Tija FEMUR diametrul 9 mm inox	63954.00	<p>360 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariu cit și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cit și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	--

22	22Tija Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	5	Tija FEMUR diametrul 9 mm inox	63954.00	<p>380 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;</li> <li>- Instrumentariu cit și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atit pentru găurile din plan orizontal cit și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	---

22	22Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	2	Tija FEMUR diametrul 9 mm inox	63954.00	<p>400 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorire de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorire și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariu cit și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cit și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorire de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	--

22	22Tija Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	5	Tija FEMUR diametrul 9 mm inox	63954.00	<p>380 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijele;</li> <li>- Instrumentariu cit și tijele și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atit pentru găurile din plan orizontal cit și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vârf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/ sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	--

22	23 Tija Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	5	Tija FEMUR diametrul 9 mm inox	63954.00	<p>400 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	--------------------------------------	----------	---



23	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, reconstructiva, canulată	33100000-1	6	Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox	1848.00	<p>L 60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare titan</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijeile;</li> <li>- Instrumentariul să conțină și tijeile și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--	---------	--

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	2	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>360 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	---

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	3	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>380 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	--

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	3	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>400 Left</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	--

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	1	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>360 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găuri distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	---

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	3	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>380 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	--

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	3	Tija FEMUR diametrul 10 mm inox	42338.00	<p>400 Right</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tije centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tije pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	--

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	8	Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox	42338.00	<p>L 45 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tijă să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--	----------	---



24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	8	Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox	42338.00	<p>L 50 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Varianta anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--	----------	---

24	24Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	12	Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox	42338.00	<p>L 60 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Varianta anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorăre și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijeile;</li> <li>- Instrumentariul să conțină și tijeile și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemnte de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijeilor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorăre de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	----	--	----------	---

24	25Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	33100000-1	12	Surub diametru 4,5 mm pentru zavorire distala inox	42338.00	<p>L 65 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină și tije și șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	----	--	----------	--

25	25Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	33100000-1	3	PFN 130 grade inox	34250.00	<p>marimea 10X36 L</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-----------------------	----------	--

25	25Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomica, pentru femur proximal, canulată tip PFN	33100000-1	3	PFN 130 grade inox	34250.00	<p>marimea 10X36 R</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijei centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijei pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tije;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijelor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-----------------------	----------	--

25	25Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	33100000-1	2	PFN 130 grade inox	34250.00	<p>marimea 11X34 L</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd,variante de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijeile;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijeilor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-----------------------	----------	---

25	26 Tija Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	2	PFN 130 grade inox	34250.00	<p>marimea 11X34 R</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată cu design, care să permită implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să poată fi introdusă anterogradvariantă standart (să permită zăvorirea cu șuruburi de 4,5 mm), să poată fi introdusă anterograd, varianta de reconstrucție (să permită zăvorirea cu șuruburi de reconstrucție canulate de diametru 6,5 mm în colul femural) și să poată fi introdusă retrograd (să permită zăvorirea condiliană cu șuruburi de zăvorite de diametru 6,5 mm sau cu sistem de bulonaj de diametru 6,5 cu reglare – obligatoriu în acest caz trusa trebuie să conțină sistemul de introducere și fixare a buloanelor);</li> <li>- Variantă anatomică stînga/dreapta colorate diferit cu posibilitate de zăvorare și către micul trohanter;</li> <li>- Diametre tije cuprinse între 8 – 19 mm și lungimi cuprinse între 300 și 600 mm;</li> <li>- Material de confecționare inox</li> <li>- În partea proximală să prezinte 2 găuri pentru zăvorire orizontală, dintre care una ovală pentru compactare;</li> <li>- Găurile oblice pentru șuruburile de reconstrucție să fie la un unghi de 130° - 135° față de axa tijeii centromedulare;</li> <li>- Să prezinte șurub de compresiune;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal;</li> <li>- Blocarea distală să se realizeze în 2 planuri perpendiculare și să prezinte o gaură ovală de dinamizare;</li> <li>- Fixatoarele să fie livrate cu două seturi de instrumente în custodie, componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Instrumentarul să fie de același producător cu tijeile;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin atît pentru găurile din plan orizontal cît și pentru cele din plan sagital;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului de alezor cu cel de introducere a tijeilor;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă-cadru;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de zăvorare de diametru 4,5 mm;</li> <li>- Toate șuruburile de blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hîrtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	-----------------------	----------	---

26	26Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	2	Tija TIBIA diametrul 9 mm inox	37743.00	<p>marimea 300</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hartie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	--------------------------------------	----------	---



26	26Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	3	Tija TIBIA diametrul 9 mm inox	37743.00	<p>marimea 320</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hartie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	3	Tija TIBIA diametrul 9 mm inox	37743.00	<p>marimea 340</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	--------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	3	Tija TIBIA diametrul 9 mm inox	37743.00	<p>marimea 360</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hartie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	--------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	2	Tija TIBIA diametrul 9 mm inox	37743.00	<p>marimea 380</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hartie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvoră în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	--------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centramedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	10	Surub 4,5 mm, zavorire distala inox	37743.00	<p>marimea 35 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	----	-------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	20	Surub 4,5 mm, zavorire distala inox	37743.00	<p>marimea 40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	----	-------------------------------------	----------	---

26	26Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorită Canulată de Reconstrucție	33100000-1	10	Surub 4,5 mm, zavorire distala inox	37743.00	<p>marimea 45 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorî în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	----	-------------------------------------	----------	---

26	27Tijă Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	10	Obturator inox	37743.00	<p>11,5 – 0</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată (cu canal de minim 4 mm ) cu un design care să permită implantarea fără așezaj ;</li> <li>- Să poată fi folosită și ca tija de reconstrucție (pentru reconstrucția platoului tibial) cu posibilitate de zăvorăre în partea proximală în 3 planuri (frontal și în două planuri de 450 (grade) perpendiculare între ele cu șuruburi de diametru 4,5 mm și 5,0 mm) ;</li> <li>- Diametre cuprinse între 8 și 11 mm și lungimi cuprinse între 285 și 400 mm, fiecare diametru să aibă culoare distinct ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte șurub de compresie care să realizeze compactarea în focar;</li> <li>- Să prezinte obturatoare de 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală atât în extremitatea proximală cât și în cea distală a tijeii pentru compactare și dinamizare ;</li> <li>- Să prezinte găurii distale la cel mult 5 mm de vârful tijeii pentru posibilitatea fixării fragmentelor foarte distal, găurile de blocaj să fie filetate ;</li> <li>- Posibilitatea de a zăvorăre în partea distală în 4 planuri (sagital, frontal și două în unghi de 450, perpendiculare.) ;</li> <li>- Zăvorărea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm ;</li> <li>- Tijele vor fi livrate cu 2 seturi de instrumentar (în custodie), componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă ;</li> <li>- Instrumentarul și tijele să fie de același producător ;</li> <li>- Instrumentariul, tijele, șuruburile să aibă marcajul producătorului;</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente de ochire distală cu reglaj fin pentru găurile din toate planurile ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de la 8 la 12mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Instrumentarul să conțină elemente care să permită identificarea joncțiunii tijă – cadru;</li> <li>- Șuruburile pentru blocaj să fie cu vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	----	-------------------	----------	--



27	27Tija Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	1	Tija UMAR diametrul 8 mm inox	17640.00	<p>Lungimea 220</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezor cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-------------------------------------	----------	---

27	27Tija Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	2	Tija UMAR diametrul 8 mm inox	17640.00	<p>Lungimea 240</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezor cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-------------------------------------	----------	---

27	27Tija Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	3	Tija UMAR diametrul 8 mm inox	17640.00	<p>Lungimea 260</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezoz cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-------------------------------------	----------	---

27	27Tija Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	1	Tija UMAR diametrul 8 mm inox	17640.00	<p>Lungimea 280</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta varianta electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezaj cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	-------------------------------------	----------	---

27	27Tija Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	14	Surub 3,5 mm, zavorire distala inox	17640.00	<p>L - 26 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe suport hirtie a tehnicii de aplicare a tije centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezor cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	----	-------------------------------------	----------	---

27	27Tijă Centramedulară Zăvorită Canulată de Humerus	33100000-1	7	Surub 4,5 mm, zavorire proximala inox	17640.00	<p>L- 38 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variant electronica sau pe support hirtie a tehnicii de aplicare a tijeii centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflonsau silicon pentru schimbarea ghidului alezor cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	---------------------------------------	----------	---

27	28 Fixatoare pentru stabilizarea ligamentului încrucișat anterior	33100000-1	7	Surub 4,5 mm, zăvorire proximală inox	17640.00	<p>L - 40 mm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ofertantul va prezenta variantă electronică sau pe suport hârtie a tehnicii de aplicare a tijei centromedulare.</li> <li>- Tija să fie canulată, cu un design care permite implantarea fără alezaj;</li> <li>- Să potă fi folosită și ca tija de reconstrucție pentru capul și colul humeral, cu posibilitate de zăvorire în partea proximală în trei planuri cu șuruburi de diametru 4,5 – 5,0 mm;</li> <li>- Diametre cuprinse între 7 și 8 mm, lungimi cuprinse între 180 – 300 mm ;</li> <li>- Material inox</li> <li>- Să prezinte obturatoare de minim 5 dimensiuni cu increment de 5 mm ;</li> <li>- Să prezinte o gaură ovală pentru compactare ;</li> <li>- Zăvorirea să se realizeze cu șuruburi de 4,5 – 5 mm și 3,5 mm și lungimi cuprinse între 20 și 45 mm ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină elemente de ochire distală pentru toate găurile cu posibilitate de reglaj fin ;</li> <li>- Trusa de instrumente să fie livrată în custodie ;</li> <li>- Instrumentariul și tijele să fie de același producător și să aibă marcajul producătorului ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină tub de teflon sau silicon pentru schimbarea ghidului alezaj cu cel de introducere a tijelor ;</li> <li>- Instrumentariul să conțină alezatoare cu diametru de 7-7,5-8-8,5-9mm și pasul de 5mm.</li> <li>- Componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă;</li> <li>- Șuruburile de blocaj să aibă vîrf tăietor (self tapping);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	---------------------------------------	----------	--

28	28 Fixatoare pentru stabilizarea ligamentului încrucisat anterior	33100000-1	10	Implant femural	60000.00	<p>Implant femural:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- implant femural din titan de forma dreptunghiulara, prevazut cu o bucla continua de poliester, complet inextensibila;</li> <li>- implant prevazut cu 4 orificii de sutura, doua dintre ele pentru fixarea buclei chirurgicale iar celelalte doua pentru firele de tractiune;</li> <li>- implantul din titan sa se pozitioneze pe corticala latero – externa;</li> <li>- sa fie prevazut cu bucla continua din poliester (complet inextensibila) cu cel puțin 10 dimensiuni cuprinse între 10 și 60 mm, din 5 în 5 mm;</li> <li>- sa asigure fixarea pe un canal de maxim 4.5 mm;</li> <li>- implantul femural sa se autoblocheze la iesirea din femur;</li> <li>- sa fie disponibil in mai multe variante : pentru varianta semitendinos, pentru varianta os – tendon – os, pentru tunel femural scurte (tip potcoava) care sa asigure umplerea completa a canalului femural cu greafa;</li> <li>- sa poata fi livrat in varianta de extensie a suprafetei de contact cu corticala externa de cel puțin 20 mm;</li> <li>- sa se livreze steril impreuna cu cel puțin 2 fire de sutura din fibra de polietilena UHMW : un fir pentru tractiune si un fir pentru pozitionare;</li> </ul> <p>Implant tibial :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Suruburi de interferenta bioresorbabile cu cap hemisferic, varf conic, filet rotunjit, filetul fiind pe total lungimea surubului;</li> <li>- Confectionate dintr-un material PLLA (polietilena rezorbabila), care ii confera rezistenta maxima;</li> <li>- Sunt canulate cu diametrul de minim 1 mm;</li> <li>- suruburile sunt disponibile in cel puțin 4 diametre;</li> <li>- lungimi cuprinse între 20-40mm;</li> <li>- suruburile sunt disponibile si in varianta cu filet inversat;</li> <li>- sunt sterile, de unica folosinta in ambalaj individual;</li> <li>- se livreaza impreuna cu surubelnita speciala cu profil in forma hexagonala, care va intra in surub in toata adancimea acestuia.</li> </ul>
----	---	------------	----	-----------------	----------	--



28	29 Pensă Schultz (autor)	33100000-1	10	Implant tibial	60000.00	<p>Implant femural:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- implant femural din titan de forma dreptunghiulara, prevazut cu o bucla continua de poliester, complet inextensibila;</li> <li>- implant prevazut cu 4 orificii de sutura, doua dintre ele pentru fixarea buclei chirurgical iar celelalte doua pentru firele de tractiune;</li> <li>- implantul din titan sa se pozitioneze pe corticala latero – externa;</li> <li>- sa fie prevazut cu bucla continua din poliester (complet inextensibila) cu cel puțin 10 dimensiuni cuprinse între 10 și 60 mm, din 5 în 5 mm;</li> <li>- sa asigure fixarea pe un canal de maxim 4.5 mm;</li> <li>- implantul femural sa se autoblocheze la iesirea din femur;</li> <li>- sa fie disponibil in mai multe variante : pentru varianta semitendinos, pentru varianta os – tendon – os, pentru tunel femural scurte (tip potcoava) care sa asigure umplerea completa a canalului femural cu greafa;</li> <li>- sa poata fi livrat in varianta de extensie a suprafetei de contact cu corticala externa de cel puțin 20 mm;</li> <li>- sa se livreze steril impreuna cu cel puțin 2 fire de sutura din fibra de polietilena UHMW : un fir pentru tractiune si un fir pentru pozitionare;</li> </ul> <p>Implant tibial :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Suruburi de interferenta bioresorbabile cu cap hemisferic, varf conic, filet rotunjit, filetul fiind pe total lungimea surubului;</li> <li>- Confectionat dintr-un material PLLA (polietilena rezorbabila), care ii confera rezistenta maxima;</li> <li>- Sunt canulate cu diametrul de minim 1 mm;</li> <li>- suruburile sunt disponibile in cel puțin 4 diametre;</li> <li>- lungimi cuprinse între 20-40mm;</li> <li>- suruburile sunt disponibile si in varianta cu filet inversat;</li> <li>- sunt sterile, de unica folosinta in ambalaj individual;</li> <li>- se livreaza impreuna cu surubelnita speciala cu profil in forma hexagonala, care va intra in surub in toata adancimea acestuia.</li> </ul>
----	--------------------------	------------	----	----------------	----------	--

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	10	Pensă Schultz (autor)	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inoxidabil)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inoxidabil, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	-----------------------	-----------	---

29	29 Pensă Schultz (autor)	33100000-1	8	Pensă AO maleolare	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	--------------------------	------------	---	--------------------	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	2	Chei p/u lacati la ap.de fixare externa	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inoxidabil)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inoxidabil, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	---	-----------	--

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	12	Clește(taetor) p/u brose	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă termorezistență la sterilizarea în puzină până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inoxidabil)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inoxidabil, având următoarea compoziție (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudicare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	-----------------------------	-----------	--

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	4	Masina de gaurit, medicala, cu cate 2 acumuloare	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	4	Forceps de reducere a fracturii ascutit mic si mijlociu	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	---	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	6	Forceps de reducere a fracturii ascuțit cu olive pe branse mic si mijlociu	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---



29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	20	Burghiu I-200-250mm., la diametru 2,5mm;	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	--	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	20	Burghiu I-200-250mm., la diametru 3,2mm.	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	--	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	6	Burghiu I-200-250mm., la diametru 3,5mm. Canulat	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	2	Burghiu I-200-250mm., la diametru 4,5mm.	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---

29	29Plăci pentru Hallux valgus universal cu lateralizare	33100000-1	2	Burghiu canulat I-300mm la diam. 4,5mm.	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	--	------------	---	---	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	2	Șurubelniță hexagonală D. 2,0mm	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inoxidabil)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inoxidabil, având următoarea compoziție chimică (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	---------------------------------	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	10	Șurubelniță hexagonală D.3,5mm	<p>178300.00</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implantate după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	--------------------------------	--

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	15	Șurubelniță hexagonală D.4,5mm	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să aibă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	----	--------------------------------	-----------	--



29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	1	Șurubelniță canulată hexagonală D 3,5mm	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---

29	29Pensă Schultz (autor)	33100000-1	4	Șurubelniță canulată hexagonală D 4,5 mm	178300.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să posedă rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	-------------------------	------------	---	--	-----------	---

29	30Instrumentar p/u Ligamentoplastie a Genunchiului - LIA	33100000-1	2	Șurubelniță canulată hexagonală D6.5 mm	178300.00 <ul style="list-style-type: none"> <li>- Pentru asigurarea compatibilității instrumentarului la dezinfectie, spălare și sterilizare, toate instrumentele din fiecare lot să fie fabricate de unul și același producător, iar evaluarea ofertelor se va face pe tot lotul;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență sporită la uzura mecanică;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze termorezistență la sterilizarea în pupinel până la temperatura 200°C, precum și rezistență la sterilizarea cu vapori până la temperatura 134°C;</li> <li>- Instrumentele trebuie să poseze rezistență la prelucrarea cu soluțiile dezinfectante, utilizate în instituția medicală;</li> <li>- Suprafața instrumentelor trebuie să fie mată (pentru a nu reflecta lumina în ochii personalului medical);</li> <li>- Pe fiecare instrument în mod obligatoriu să fie înscrisă cu laser următoarea informație: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Producătorul sau logo-ul producătorului</li> <li>- Codul instrumentului</li> <li>- Țara de origine</li> <li>- Stainless (oțel inox)</li> <li>- Marcajul CE</li> </ul> </li> <li>- Instrumentele trebuie să fie confecționate din oțel inox, având următoarea componență (minimum – maximum): <ul style="list-style-type: none"> <li>- C (carbon): 0,30 – 0,45%</li> <li>- Cr (crom): 15,00 – 18,00%</li> <li>- Mo (molibden): 0,90 – 1,30%</li> <li>- Ni (nichel): ≤ 1,00%</li> <li>- Si (siliciu): ≤ 1,00%</li> <li>- Mn (mangan): ≤ 1,00%</li> <li>- P (fosfor): ≤ 0,05%</li> </ul> </li> <li>- Pentru a facilita evaluarea descrierii tehnice a fiecărui instrument propus în parte, la momentul deschiderii licitației obligatoriu se va prezenta originalul catalogului poligrafic al producătorului (prezentarea copiilor xerox sau tipărite la imprimantă nu se acceptă);</li> <li>- Ofertantul se obligă să accepte schimbul de implante după dimensiuni, la necesitatea instituției, în caz de adjudecare a contractului</li> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> <li>-</li> </ul>
----	--	------------	---	--	---

30	30Instrumentar p/ u Ligamentoplastie a Genunchiului - LIA	33100000-1	1	-șeiver cu set de lame	64000.00	<p>Unitatea de control,piesa de mana Standart  Set ancore - Pentru indicatii : UMAR : leziuni Bankart, leziuni SLAP, ruptura de coafa, reconstructie capsulara, tenodeza de biceps, repararea deltoidului; ANTEPICIOR / GLEZNA : instabilitatea laterala si mediala a gleznei, repararea tendonului Achilean, tratamentul chirurgical al hallux-valgus, repararea ligamentelor metatarsiale, reconstructii mediotarsiene; COT, MANA : ligamentul scafolunar, repararea ligamentelor colaterale ulnare sau radiale, tratamentul chirurgical al epicondilitatei laterale, reatasarea tendonului bicipital; GENUNCHI : reparatii extra-capsulare : ligamentul medial colateral, ligamentul lateral colateral, ligamentul oblic posterior; tenodeza tractului iliotibial, realiniere patelara inclusiv avansarea vastului medial. Caracteristici : pentru fixarea primara sau secundara a tesuturilor; implantul sa fie confectionat din aliaj de titan; autofiletanta, filet cu pas larg; pentru o fixare mai buna, ancora sa prezinte doua filete care incep in partea superioara a ancorei din puncte opuse si merg in paralel pe toata lungimea ancorei, iar spirele filetului alterneaza ca inaltime (o spira inalta, una joasa, una inalta, una joasa, etc.); preincarcata pe un maner nerecuperabil de insertie din ABS; diametre : 2.8mm pentru interventii antepicior, cot, mana, 3.5mm pentru instabilitate umar (inclusiv Bankart, SLAP), 5.0mm pentru coafa si genunchi, 6.5mm pentru revizie; ambalata steril; sutura atasata sa fie din polietilena UHMW, non-absorbabila; ancorele sa contina intre una si doua suturi iar grosimea suturii sa fie de #2; ancorele sa fie disponibile si in dimensiunea de 5.0mm si 6.5mm; ancorele sa fie disponibile si in varianta absorbabila din PLLA; sa fie livrate impreuna cu burghiu si ghid de introducere pentru fiecare tip de ancora</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	---	------------	---	------------------------	----------	---

30	31 Instrumentar p/u suturarea capsulo- ligamentara de umar	33100000-1	4	-mușcator plat-lat drept	64000.00	<p>Mușcator plat-lat drept –Duckbill Maulform</p> <p>Set ancore - Pentru indicatii : UMAR : leziuni Bankart, leziuni SLAP, ruptura de coafa, reconstructie capsulara, tenodeza de biceps, repararea deltoizului; ANTEPICIOR / GLEZNA : instabilitatea laterala si mediana a gleznei, repararea tendonului Achilean, tratamentul chirurgical al hallux-valgus, repararea ligamentelor metatarsale, reconstructii mediotarsiene; COT, MANA : ligamentul scapular, repararea ligamentelor colaterale ulnare sau radiale, tratamentul chirurgical al epicondilitatei laterale, reatasarea tendonului bicipital; GENUNCHI : reparatii extra-capsulare : ligamentul medial colateral, ligamentul lateral colateral, ligamentul oblic posterior; tenodeza tractului iliotibial, realiniere patelara inclusiv avansarea vastului medial. Caracteristici : pentru fixarea primara sau secundara a tesuturilor; implantul sa fie confectionat din aliaj de titan; autofiletanta, filet cu pas larg; pentru o fixare mai buna, ancora sa prezinte doua filete care incep in partea superioara a ancorei din puncte opuse si merg in paralel pe toata lungimea ancorei, iar spirele filetului alterneaza ca inaltime (o spira inalta, una joasa, una inalta, una joasa, etc.); preincarcata pe un maner nerecuperabil de insertie din ABS; diametre : 2.8mm pentru interventii antepicior, cot, mana, 3.5mm pentru instabilitate umar (inclusiv Bankart, SLAP), 5.0mm pentru coafa si genunchi, 6.5mm pentru revizie; ambalata steril; sutura atasata sa fie din polietilena UHMW, non-absorbabila; ancorele sa contina intre una si doua suturi iar grosimea suturii sa fie de #2; ancorele sa fie disponibile si in dimensiunea de 5.0mm si 6.5mm; ancorele sa fie disponibile si in varianta absorbabila din PLLA; sa fie livrate impreuna cu burghiu si ghid de introducere pentru fiecare tip de ancora</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
----	--	------------	---	--------------------------	----------	--

31	32 Placă blocată pentru artrodeza oaselor carpiene (Spider plate)	33100000-1	2	- pense grasper	1200.00	<p>Pense tip grasper pentru recuperarea de corpi liberi</p> <p>Set ancore - Pentru indicatii : UMAR : leziuni Bankart, leziuni SLAP, ruptura de coafa, reconstrucție capsulară, tenodeza de biceps, repararea deltoizului; ANTEPICIOR / GLEZNA : instabilitatea laterala și mediala a gleznei, repararea tendonului Achilean, tratamentul chirurgical al hallux-valgus, repararea ligamentelor metatarsiale, reconstrucții mediotarsiene; COT, MANA : ligamentul scapular, repararea ligamentelor colaterale ulnare sau radiale, tratamentul chirurgical al epicondilitatei laterale, reatașarea tendonului bicipital; GENUNCHI : reparații extra-capsulare : ligamentul medial colateral, ligamentul lateral colateral, ligamentul oblic posterior; tenodeza tractului iliotibial, realiniere patelara inclusiv avansarea vastului medial. Caracteristici : pentru fixarea primara sau secundara a tesuturilor; implantul sa fie confectionat din aliaj de titan; autofiletanta, filet cu pas larg; pentru o fixare mai buna, ancora sa prezinte doua filete care incep in partea superioara a ancorei din puncte opuse si merg in paralel pe toata lungimea ancorei, iar spirele filetelui alterneaza ca inaltime (o spira inalta, una joasa, una inalta, una joasa, etc.); preincarcata pe un maner nerecuperabil de insertie din ABS; diametre : 2.8mm pentru interventii antepicior, cot, mana, 3.5mm pentru instabilitate umar (inclusiv Bankart, SLAP), 5.0mm pentru coafa si genunchi, 6.5mm pentru revizie; ambalata steril; sutura atasata sa fie din polietilena UHMW, non-absorbabila; ancorele sa contina intre una si doua suturi iar grosimea suturii sa fie de #2; ancorele sa fie disponibile si in dimensiunea de 5.0mm si 6.5mm; ancorele sa fie disponibile si in varianta absorbabila din PLLA; sa fie livrate impreuna cu burghiu si ghid de introducere pentru fiecare tip de ancora</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificat CE și/sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite</li> <li>- Certificat ISO 13485 pentru produsele oferite</li> <li>- Catalogul producătorului pentru produsele oferite</li> <li>- catalog și/sau pliant original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului, pe suport hârtie sau în format electronic pe CD (împreună cu fișierul ofertei electronice)</li> <li>- Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) - la livrare</li> <li>- Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului și/sau la sediul beneficiarului final pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare</li> </ul>
32	32 Placă blocată pentru artrodeza oaselor carpiene (Spider plate)	33100000-1	15	Placă blocată pentru artrodeza oaselor carpiene	114345.00	<p>Setul de instrumente oferit gratuit în folosință va corespunde următoarelor cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. compatibil cu implanturile livrate și să fie de la același producător.</li> <li>2. va fi livrat în termen de 10 zile de la solicitare.</li> <li>3. va fi oferit pe toată perioada derulării contractului până la implantarea ultimului implant existent în stocul beneficiarului.</li> <li>4. va fi în trusă de sterilizare specială cu indicarea codurilor de instrumente din catalog și desenelor pentru acestea.</li> <li>5. va fi nou (neutilizat), în caz de deteriorare sau uzare excesivă a unui component a setului să fie reamplasat.</li> <li>6. componentele pieselor de instrumentar să aibă poziții bine definite în trusă.</li> </ol> <p>În caz de defecțiune, instrumentele vor fi deservite în termen de 20 zile lucrătoare de la solicitare.</p>

32	33Implanturi traumatologice	33100000-1	75	Șuruburi poliaxiale 2,7 cu lungimea între 16mm-24mm	114345.00	1. Material: Inox Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	75	Semiinele Ilizarov 150 mm	118985.00	1. Material: Inox; 2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. 3. Setul de instrumente in custodie. 4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor. 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit. 7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	100	Semiinele Ilizarov 160 mm	118985.00	1. Material: Inox; 2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. 3. Setul de instrumente in custodie. 4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor. 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit. 7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Semiinele Ilizarov 180 mm	118985.00	1. Material: Inox; 2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. 3. Setul de instrumente in custodie. 4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor. 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit. 7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	5	Arc femural italian 90 de grade 180mm	118985.00	1. Material: Inox; 2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor. 3. Setul de instrumente in custodie. 4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor. 5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit 6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit. 7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.

33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Arc femural italian 120 de grade 180mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Arc femural italian 120 de grade 200mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Pivot feminin cu 1 gaura	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Pivot feminin cu 2 gauri	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Pivot feminin cu 3 gauri	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>



33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	20	Pivot feminin cu 4 gauri	118985.00	<p>1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Pivot masculin cu 4 gauri	118985.00	<p>1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Placă de conexiune cu capăt filetat cu 5 găuri	118985.00	<p>1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Placă de conexiune cu capăt filetat cu 7 găuri	118985.00	<p>1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	20	Șurub oblic suport oblic. (fara filet)	118985.00	<p>1. Material: Inox;</p> <p>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</p> <p>3. Setul de instrumente în custodie.</p> <p>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</p> <p>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</p> <p>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</p> <p>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</p>

33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	300	Șurub de fixare a broșei cresate	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	200	Șurub de fixare a broșei canulat	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	100	Șurub de conexiune 16 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Șurub de conexiune 20 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	250	Piuliță	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Tije filetate autotarodante, diametru 6 mm cu filet bilateral L- 150 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	50	Tije filetate autotarodante, diametru 6 mm cu filet bilateral L- 180 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	25	Tije filetate autotarodante, diametru 7 mm cu filet bilateral L- 150 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	25	Tije filetate autotarodante, diametru 7 mm cu filet bilateral L- 180 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	1	Cheie pentru tije filetate cu diametru de 5 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	1	Cheie pentru tije filetate cu diametru de 6 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	1	Cheie pentru tije filetate cu diametru de 7 mm	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Wrenchoqube cu o gaură	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	10	Wrenchoqube cu 2 gauri	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
33	33Implanturi traumatologice	33100000-1	25	Wrenchoqube cu 3 gauri	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente în custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>

33	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO-CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	25	Wrenchoqube cu 4 gauri	118985.00	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Material: Inox;</li> <li>2. Pentru evaluarea obiectivă a ofertelor, participanții la licitație vor prezenta mostre de fixatoare, utilaj de aplicare și cataloagele producătorilor.</li> <li>3. Setul de instrumente in custodie.</li> <li>4. Să se accepte schimbarea lungimelor a șuruburilor și plăcilor.</li> <li>5. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit</li> <li>6. Certificat ISO 13485 cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit.</li> <li>7. Catalogul produsului de la producător în limba Engleză, Rusă sau traducere în limba de stat.</li> </ol>
34	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO-CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	5	Tija humerală	275000.00	<p>CE; ISO 13485:2003</p> <p>Tija humerală:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- din titan, cu unghi 135 grade</li> <li>- poate fi utilizata atat pentru implantare cimentata cit si necimentata</li> <li>- sablata in regiunea metafizara, lisata in porțiunea distala</li> <li>- diametre intre 8 si 14 mm si lungimi intre 120 si 170mm</li> <li>- con Morse inversat care permite o buna expunere a glenei.</li> <li>- aripioara laterala prevăzută cu găuri pentru reinsertia elementelor anatomice;</li> <li>- gaura medială cu același scop</li> </ul>

34	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO-CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	5	Cap humeral	275000.00	CE; ISO 13485:2003 Cap humeral: - livrabil atât în varianta centrată (cu conul Morse în centru) cât și în varianta excentrică (cu conul Morse excentric). - din otel inox, cu suprafața polisată - cuplarea cu tija humerală cu con Morse - disponibile în diametre de 40-45 mm și 3 grosimi pentru diametrele uzuale de 46-50. - posibilitatea de a realiza toate tipurile de artroplastie de umăr (hemiarthroplastie, proteza totală anatomică cimentată și necimentată) folosind aceeași gamă de implanturi și același instrumentar pentru adaptarea facilă intraoperatorie a tipului de intervenție chirurgicală
34	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO-CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	5	Lame pentru motor oscilant	275000.00	Se livrează gratuit la cerere.

34	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO- CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	1	Set de instrumente - în folosință gratis	275000.00	
34	34ARTROPLASTIA MONOPOLARA CERVICO-CEFALICA CIMENTATĂ A UMĂRULUI	33100000-1	1	Motor oscilant și reamer - în folosința gratis	275000.00	
<b>Total</b>					<b>1411535.5</b>	

**II. Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<p>eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale;</p> <p>capacitatea economică și financiară;</p> <p>capacitatea tehnică și/sau profesională;</p> <p>standarde de asigurare a calității;</p>
--	---

### III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Aprilie 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr. 1 din 15.04.2021

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul de Medicină Urgentă
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1003600152606
Adresa	Str. Toma Ciorbă, 1
Număr de telefon/fax	022-250-809
E-mail	022-250-809
Adresa de internet	<a href="mailto:achizitii@urgenta.md">achizitii@urgenta.md</a>
Persoana de contact	Mihaela Rusu
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Instituție medico-sanitară publică cu activitate națională responsabilă de acordarea asistenței medicale de urgență.

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	
Obiectul de achiziție	Reactive și consumabile de laborator (LM, DCMU, Morfo 2
Anunțul de participare	<a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21035477">https://achizitii.md/ro/public/tender/21035477</a> Data publicării: 29.01.2021 Link: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1611931762279?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1611931762279?tab=contract-notice</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Nu se aplică
Nr. oferte primite	Total: 13 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 0 De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 13

**3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 1 din 02.04.2021 s-a decis atribuirea contractelor de achiziție publică ofertantului:

## 3.1.

Denumire	<b>BECOR SRL</b>
IDNO	<b>1003600060828</b>
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	022 406 282 , <a href="mailto:becordtm@gmail.com">becordtm@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

## Loturile atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
5	5. Plasma de iepure	5. Plasma de iepure	ambalaj	10	7 992,00	
6	6. Mediu de transport Signal-oxid Ambalaj solicitat: flacon.	6. Mediu de transport Signal-oxid Ambalaj solicitat: flacon.	buc	800	76 377,60	
17	17. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent (cu lamele p/u aglutinare monoutilizabile)	17. Chit latex aglutinare Streptococi Diagnostic reagent (cu lamele p/u aglutinare monoutilizabile)	ambalaj	400	13 500,00	Contract nr. 263 din 09.04.2021
81	81. Analizator hematologic automat Norma ICON 3	1. Pack de reagenți care conține: Diluent, Soluție de lizare și soluție de spălare - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalaj standart pentru aparat: Pack de reagenți care conține: 1) Diluent 2) Soluție de lizare 3) Soluție de spălare - Compatibil cu analizator hematologic automat NORMA ICON 3/5 pentru minim 400 teste. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Camera de bord aparatului hematologic ICON trebuie să identifice pachetul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de către producător NORMA (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	set	18	107 100,00	
81		2. Control hematologic: 1) Nivel Normal; 2) Nivel Scăzut; 3) Nivel Înalt . 6 eprubete a câte 2,5 ml cu Discheta de programare automată pentru minim 22 de parametri - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Control hematologic: 1) Nivel Normal; 2) Nivel Scăzut; 3) Nivel Înalt. 6 eprubete a câte 2,5 ml cu Discheta de programare automată pentru minim 22 de parametri, compatibili cu dispozitivul NORMA ICON 3. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Camera de bord aparatului hematologic ICON trebuie să identifice pachetul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de către producător NORMA (conform anexei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	set	2	9 000,00	
81		3. Consumabile pentru mentenanța la 6 luni NORMA ICON 3/5 - Set dedicat pentru mentenanța la 1 an pentru NORMA ICON 3, care conține: set tub cu pompa peristaltică, conector extern, lubrifianți și materiale suplimentare; unsoare pe bază de teflon (alb); ac de recoltare închis; senzor de detectare a scurgerilor. <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.	set	1	4 500,00	
					<b>218 469,60</b>	

## 3.2.

Denumire	<b>DAC-SPECTROMED SRL</b>
IDNO	<b>1003600060828</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	022 406 282 , <a href="mailto:office@dacspectromed.com">office@dacspectromed.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

## Loturile atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
28	28. Tampon steril pe tija de lemn	28. Tampon steril pe tija de lemn	buc	3000	1 512,00	Contract nr. 264 din 12.04.2021
37	37. Virfuri conice pentru dozator volum 3-5ml	37. Virfuri conice pentru dozator volum 3-5ml	buc	1000	528,00	
90	90. Virfuri plastic albastre pentru dozator 100-1000 mkl	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Virfuri plastic 100-1000 mkl (albastre) p-u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vârfuri.	buc	10 000	720,00	
91	91. Virfuri plastic Tip Gilson pentru dozator 0-200 mkl	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Virfuri galbene pentru PA de tip Gilson de 0 - 200 mkl p-u dozator semiautomat. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de vârfuri .	buc	100 000	3 000,00	
					<b>5 760,00</b>	

Denumire	<b>DIAMEDIX-IMPEX SRL</b>
IDNO	<b>1012600019967</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	078 88 00 28 , <a href="mailto:iurie.alabujev@diamedix.ro">iurie.alabujev@diamedix.ro</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

## Loturile atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
-----	-----------	------------	------	------	-------------	----------------------------

82	82. Analizator de gaze Rapid Point 500	1. MCART 250 teste - Cartuș de măsurare pentru 250 probe 10491447 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Cărtuș compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusă.	buc	12	254 016,00	Contract nr. 265 din 12.04.2021
82	82. Analizator de gaze Rapid Point 500	2. WASH WASTE kit 4 CATRIDGE - Cartuș de spalare 8930536 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Ambalajul standart pentru aparat: Cartuș de spalare compatibil cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Instrucțiune de utilizare a kitului în Limba de Stat sau Rusă.	set	10	58 800,00	
82	82. Analizator de gaze Rapid Point 500	3. Seringi specializate cu litium heparină de 2,5 ml (LH - 100 UI) 250 buc/set - compatibile cu analizatorul de gaze și ioni Rapid Point 500. Volum seringă - 2,5 ml (LH - 100 UI). Ambalaj: 250 buc/set. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.	set	10	40 800,00	

83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	1. ALT CP IFCC A11A01627 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea alaninaminotransferazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	76	29 548,80	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	2. AST CP IFCC A11A01629 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea aspartataminotransferazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	76	29 548,80	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	3. Alfa-Amilaza totala CP EPS G-7 A11A01628 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amilazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	160	148 608,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	4. GGTP CP SZAZ Carboxylated Substrate A11A01630 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentra 400 pentru determinarea gamma-glutamyltranspeptidazei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	18	10 108,80	

83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentru C400	5. Albumina CP Bromocresol Green A11A01664 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul ABX Pentru 400 pentru determinarea albuminei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord - 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	20	6 264,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentru C400	6. Proteina totală CP Biuret A11A01932 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentru C400 pentru determinarea proteinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului.	buc	190	45 144,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentru C400	7. Creatinina CP Jaffe/Alkaline Picrate A11A01933 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentru C400 pentru determinarea creatininei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	180	48 600,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentru C400	8. Urea CP GLDH A11A01641 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentru C400 pentru determinarea ureei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului.	buc	98	30 693,60	

83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	9. Glucoza CP Glucozoxidază A11A01668 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea glucozei din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	90	25 272,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	10. Proteina urinară Pirogallol red A11A01642 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea proteinei din urină umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	10	1 836,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	11. Bilirubina totală CP DCA A11A01639 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea bilirubinei totale din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	130	33 696,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	12. Bilirubina directă CP DCA A11A01635 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea bilirubinei conjugată (directă) din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	169	32 853,60	

83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	13. MULTICAL Chimie clinică Liofilizat 10 fl. x 3 ml A11A01652 - Set de calibratori multiconstituenți, originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor de chimie clinică tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat ABX Pentra 400. Certificat de la producător de reactivi. <u>Certificat de Trasabilitate a calibratorului!</u> <u>Certificatul condițiilor de transportare.</u> Certificat de la producător ingineri.	set	4,5	35 964,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	14. TPU calibrator RTU 3x3ml - Set de calibratori originali, specifici, destinate pentru calibrarea metodicilor la analizator chimie clinică automatizat ABX Pentra 400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. <u>Certificat de Trasabilitate a calibratorului!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind ingineri.	set	1	3 202,20	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	15. Control N Liofilizat 10x5 ml A11A01653 - Control cu analiți biochimici nivel normal, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat ABX Pentra 400. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi.</u> <u>Certificat de Trasabilitate a controlului!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.	set	2	12 528,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	16. Control P Liofilizat 10x5 ml A11A01654 - Control cu analiți biochimici nivel patologic, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de chimie clinică efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi.</u> <u>Certificat de Trasabilitate a controlului!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.	set	2	14 256,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	17. ABX Urine Control L/H RTU 1x10ml + 1x10ml A11A01674 - Control cu analiți biochimici în 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de urină efectuate pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. <u>Certificat de Trasabilitate a controlului!</u> Certificatul condițiilor de transportare.	set	1	2 786,40	



83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	18. Clean Chem 99 CP 4x99mL A11A01789 - Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactiv. Certificat de Trasabilitate!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	set	6	15 840,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	19. Sample Cup-Blue 1000 buc/cutie A11A01765 - Ependorfi de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra C400, destinate pentru reacții chimice și măsurare. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u>	set	2	4 800,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	20. Deproteinizer CP A11A01754 - Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate!</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri. Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Pentra C400. La necesitate camera de bord/scaner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014).	set	18	15 120,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	21. CUVETTES SEGMENTS A11A01891 - Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de biochimie Pentra 400, destinate pentru reacții chimice și măsurare. 5400 buc/set (450x12 chiuvete). <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u> Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire.	set	26	280 800,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	22. Filtru Osmoser o mini - Seturi de filtre Osmoser o mini, specifice, originale, destinate filtrării apei de înaltă calitate compatibilă cu necesitățile analitice și de mentenanță a analizator chimie clinică automatizat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Specificațiile condițiilor de distrugere după folosire. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	set	2	11 200,80	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	23. Kit de mentenanță 6 luni P400RETET - Kit de mentenanță 12 luni, original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	set	1	12 000,00	

83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	24. Lampa fotometrică 41W66V 1300028830 - Lampa fotometrică, originală, specifică, destinată măsurării analiților biochimici pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat de chimie clinică Pentra C400. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u> Certificat de la producător privind instruire ingineri.	buc	8	23 040,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	25. Virfurile din teflon 10 buc/set - Virfurile din teflon de calitate înaltă, specifice, originale, destinate manevrelor de dozare de înaltă precizie a volumurilor necesare de reagenți și specimene la Pentra C400. <u>Certificat de Conformitate de la producător.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	set	2	14 400,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	26. Filtru de apa Pentra C400 COD 9001072 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Filtru de apa propriu și compatibil cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea fierului seric din ser/plasmă umană. Stabilitatea reagentului pe bordul analizatorului și termen de utilizare pe bord nu mai puțin de 70 zile, sau până la consumarea numărului de teste declarate în kit.	buc	3	4 320,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	27. Ammonia CP 1418-1042 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea amoniului din ser/plasmă umană.	buc	12	8 553,60	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	28. Ammonia calibrator 2x5 ml 1478-1042 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de calibrator monoconstituent, originali specific, destinat pentru calibrarea metodei de determinare a amoniului, tip lichid efectuat pe analizatorul automatizat Pentra C400. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului! Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.	set	3	1 620,00	
83	83. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	29. Ammonia control 2x2x5 ml 1478-1045 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru efectuarea controlului intern de calitate a amoniului.	set	2	1 598,40	

84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	1. ABX Diluent, 20 L 0901020 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Camera de bord/ scanner a aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)	set	35	98 280,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	2. Whitediff, 1L 1210906022 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb. Camera de bord/scannerul aparatului hematologic trebuie să identifice setul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)	set	49	194 057,64	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	3. ABX CLEANER, 1L 0903010 - <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500	set	32	15 360,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	4. QC Difftrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de la producător de reactivi. Trasabilitatea controlului. Certificatul condițiilor de transportare.</u> Certificat de la producător privind ingineri. Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scannerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)	set	4	6 480,00	

84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	5. QC Difftrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind ingineri. Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)	set	3	4 860,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	6. QC Difftrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208 - Cerințe pentru control: Cerințe generale* + Nota**. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Camera de bord/scanerul a analizatorului hematologic trebuie să identifice pachetul prin citirea barcodului sau codului QR imprimat pe cutie de către producător (conform anxei 17, 18 la Ordinul MS 374 din 05.05.2014)	set	3	4 860,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	7. MINOCLAIR 0,5 L 0401005 - Setul de soluție de spălare original, specific, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500, pentru asigurarea funcționalității optime a analizatorului. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare	set	10	6 000,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	8. Kit de mentenanță la 12 luni - original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500 . <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi.</u> Certificat de la producător privind instruire ingineri	set	1	6 000,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	9. Lampa - originală, de tehnologie specifică, destinată măsurării și numărării indicilor hematologici determinați de analizatorul automatizat hematologic Yumizen H500. Certificat de Conformitate de la producător. Certificat de Trasabilitate. Certificat de la producător privind instruire ingineri	set	1	2 880,00	
84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	10. Set de calibratori MinoCal - original, specific, destinat procedurilor de calibrare a analizator hematologic automatizat Yumizen H500 în cadrul mentenanțelor efectuate de ingineri. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri	set	1	2 160,00	

84	84. Analizator hematologic automatizat Yumizen H500, HORIBA	11. Latex calibrator - Setul microparticule de latex cu dimensiuni specific înzestrate pentru executarea calibrărilor, controlului de calitate optim în cadrul mentenanțelor specifice analizatorului hematologic automat Yumizen H500 și asigurarea funcționalității optime a analizatorului. Certificat de Conformitate de la producător. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător privind instruire ingineri.	set	1	2 400,00	
85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	1. Yumizen G PT liq 4, 12x4ml - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza Yumizen G200/G800, destinat pentru determinarea <i>protrombinei</i> din plasmă umană și calcularea INR. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u>	set	35	49 140,00	
85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	2. Yumizen G FIB 2, 12x2ml - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului hemostaza - Yumizen G200/G800, destinat pentru determinarea <i>fibrinogenului</i> . Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat privind instruire ingineri.	set	35	108 864,00	
85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	3. Yumizen G IMIDAZOL, 12x15 ml - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Set de reactivi originali, specifici analizatorului de hemostaza - Yumizen G200/G800, destinat pentru determinarea fibrinogenului. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare.	set	15	12 960,00	
85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	4. Cuve de unică folosință pentru reacții de coagulare și măsurare. 1000 buc/set - Cuve de unică folosință, specifice după volum și formă pentru analizatorul semiautomat de hemostază Yumizen G200/G800, destinate pentru reacții de coagulare și măsurare. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificatul condițiilor de transportare.</u>	set	30	102 960,00	
85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	5. Yumizen G CTRL I/II, 5x1mm (2x) - Control 2 nivele, original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul Yumizen G200/G800. <u>Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului.</u> Certificatul condițiilor de transportare.	set	3	5 054,40	

85	85. Analizator hemostaza HORIBA Yumizen G200	6. Yumizen G CAL 12x1mL - Calibrator original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a testelor de hemostază efectuate pe analizatorul Yumizen G200/G800. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare.	set	1	712,80	
113	113. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	1. Program ESfEQA. Control Clinical Chemistry 4. COD - CC4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 5 mL pentru control extern internațional de calitate 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate Clinical Chemistry 15 parametri: Ureea, Creatinina, Proteina totala, Albumina, Acid uric, Bilirubina total/conjugata, Glucoza, ALT (GPT), AST (GOT), γ-GTP, Fosfataza alcalina, Alfa-Amilaza totala, LDH, Fier, Ammoniu.	set	1	3 082,32	
113	113. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	2. Program ESfEQA. Control Coagulation 4. COD - COA4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Ser uman liofilizat 1 mL pentru evaluarea control extern internațional de calitate a sistemului de Hemostaza de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate: Activitatea Protrombinei după Quick în % cu INR, APTT, TT, Fibrinogen, D-dimeri.	set	1	5 355,72	
113	113. Seruri pentru evaluarea controlului extern de calitate. Program ESfEQA	3. Program ESfEQA. Control Hematologie 4. COD - HEM4 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Sînge roși integral uman stabilizat 2 mL pentru evaluarea control extern internațional de calitate Hematologic 5 DIFF de 4 ori pe an a câte 2 nivele de probe raportate.	set	1	6 197,04	
118	118. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	1. Proteina C-reactivă CRP A1101611 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Casetă specifică originală barcodată cu reagenți proprii și compatibili cu analizatorul Pentra C400 pentru determinarea cantitativă Proteinei C-reactive in ser/plasmă umană prin metoda imunoturbidimetrie.	buc	45	102 060,00	
118	118. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	2. Calibrator pentru Proteina C-reactivă A11A01616 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota** Set de calibrator monoconstituent, original, specific, destinat pentru calibrarea metodei de determinare a proteinei C-reactive prin metoda imunoturbidimetrie tip lichid efectuate pe analizatorul automatizat Pentra C400. Certificat de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a calibratorului. Certificatul condițiilor de transportare. Certificat de la producător ingineri.	set	4	28 512,00	

118	118. Analizator chimie clinică automatizat Pentra C400	3. QC (Quality Control) CRP A11A01621 - Cerințe pentru test: Cerințe generale* + Nota**. Control original, specific pentru efectuarea controlului intern de calitate a proteinei C-reactive prin metoda imunoturbidimetrie tip lichid efectuat pe analizatorul automat Pentra C400. Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a controlului. Certificatul condițiilor de transportare.	set	4	28 080,00	
					<b>2 054</b> <b>134,92</b>	

**3.3.**

Denumire	<b>ECHIPAMED-PLUS SRL</b>
IDNO	<b>1003600077677</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	(022) 234-349 , <a href="mailto:office@echipamed.com">office@echipamed.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

## Loturile atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
119	119. Analizator automatizat AFIAS-6. REF: FPRR020	1. Test rapid Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19), metoda FIA. REF: SMFP-71 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19) prin metoda FIA. Componenta setului: 24 cart-teste cu reagenți incorporați, de unica folosință compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. Sensibilitatea clinică a metodei analitice mai mult de 84%. Specificitatea clinică a metodei analitice mai mult de 98%. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registrul de Stat.	buc	3 000	696 600,00	

		2. Boditech Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19 Ag) Control, 2x0,5ml. REF: CFPO-293 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set de controale pentru efectuarea controlului intern de calitate în investigații de determinare a Antigen SARS-CoV-2 (COVID-19) prin metoda FIA. Componenta setului: flaconașe 2x0,5ml cu Antigen SARS-CoV-2 în formă liofilizată, compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registrul de Stat.	set	4	12 136,00	
		3. Cartuș de spălare pentru AFIAS, 6 buc/set. - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Set cu cartușuri pentru mentenanța tehnică periodică a Componenta setului: 6 rătușuri compatibile cu Analizator automatizat AFIAS-6. De prezentat obligator: Certificat European, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza în Registrul de Stat.	set	9	5 400,00	
					<b>714136,00</b>	

## 3.4.

Denumire	<b>ECOCHIMIE SRL</b>
IDNO	<b>1002600052156</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	(022) 52-34-32 , <a href="mailto:info@ecochimie.md">info@ecochimie.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
-----	-----------	------------	------	------	-------------	----------------------------



32	32. Ansă metalică Diametrul: 2 mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	32. Ansă metalică Diametrul: 2 mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	20	210,48	Contract nr. 267 din 12.04.2021
33	33. Ansă metalică Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	33. Ansă metalică Diametrul:3mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	50	526,20	
34	34. Ansă metalică Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	34. Ansă metalică Diametrul: 5mm ; lungime 9-10 cm ; metal nichel-crom	buc	20	210,48	
39	39. Titre - standart (fexonal ) C (HCl) = 0,1mol/dm/cub	39. Titre - standart (fexonal ) C (HCl) = 0,1mol/dm/cub	ambalaj	1	384,00	
41	41. Container cu lopatica steril	41. Container cu lopatica steril	buc	300	424,80	
43	43. Container steril 120- 150 ml	43. Container steril 120-150 ml	buc	3000	4 104,00	
46	46. Kit coloratie Gram laborator-reagent - 4*125 ml.	46. Kit coloratie Gram laborator-reagent - 4*125 ml.	ambalaj	2	816,00	
48	48. Cutie Petri din plastic sterile Diametrul: 10	48. Cutie Petri din plastic sterile Diametrul: 10	buc	20000	23 112,00	
49	49. Hirtie termica 55 mm pentru autoclav "BIOBASE"	49. Hirtie termica 55 mm pentru autoclav "BIOBASE"	buc	10	52,92	
51	51. Saci p/u autoclavare	51. Saci p/u autoclavare	buc	300	1 922,40	
56	56. Lampa de masa cu lupa.	56. Lampa de masa cu lupa.	buc	2	2 688,00	
73	73. Albastu de altian	Albastu de altian	kg	0,050	29 999,40	
107	107. Ulei de imersie	Cerințele p/u articole: Pentru microscopie (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	buc	1	19,13	
					<b>64 469,81</b>	

## 3.5.

Denumire	<b>GBG-MLD SRL</b>
IDNO	<b>1003600117582</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	(022) 54-73-73 , <a href="mailto:office@gbg.md">office@gbg.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu

Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu
--	----

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Număr și data contractului
3	3. Agar salin ci manit	3. Agar salin ci manit	kg	2	1 603,20	Contract nr. 268 din 12.04.2021
20	20. Mediu de transport Amies Ambalaj solicitat: tub.	20. Mediu de transport Amies Ambalaj solicitat: tub.	buc	3000	9 900,00	
21	21. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aburi – 120.0 grade/celsius	21. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aburi – 120.0 grade/celsius	ambalaj	2000	264,00	
22	22. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aer uscat – 180.0 grade/celsius	22. Teste chimice indicatorii penrtu controlul sterilizarii cu aer uscat – 180.0 grade/celsius	ambalaj	2000	264,00	
52	52. Perii p/u eprubete	52. Perii p/u eprubete	buc	30	648,00	
53	53. vesela de laborator: pahare gradate 1 lit.	53. vesela de laborator: pahare gradate 1 lit.	buc	4	177,60	
54	54. vesela de laborator: pahare gradate 250ml.	54. vesela de laborator: pahare gradate 250ml.	buc	10	216,00	
55	55. vesela de laborator: cilindru gradat100 ml.	55. vesela de laborator: cilindru gradat100 ml.	buc	5	90,00	
76	76. Pahare 1 L gradate	Pahare 1 L gradate	buc	5	222,00	

86	86. Eprubete cu clot activator	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete cu clot activator, vacutainer (fără gel). Volum 5 ml. IVD CE. Capac roșu, tichetă. Certificat European. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete.	buc	30 000	52 200,00	
87	87. Eprubete cu K3 EDTA 2,5 ml.	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete pentru investigații hematologice cu K3EDTA. Volum 2,5 ml. Cu capac verde, tichetă. IVD. CE. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete.	buc	50 000	25 800,00	
88	88. Eprubete cu K3 EDTA. Vacuum Tub. 3 ml.	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete pentru investigații hematologice cu K3EDTA. Volum 3 ml. Vacuum Tub. Cu capac violet, tichetă. IVD. CE. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Certificat condițiilor de transportare. Certificat European. Prezentare exemple de eprubete.	buc	10 000	11 760,00	
89	89. Eprubete de unică folosință	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete polisteren cu diametru 13mm, înălțime 75mm fără capac. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Prezentarea obligator: Certificat de Conformitate de la producător. Prezentare exemple de eprubete.	buc	10 000	2 400,00	
93	93. Eprubete polipropilen 10 ml	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Eprubete polipropilen 10 ml, p-u urină, fără capac. Rezistență la centrifugare. Prezentare exemple de eprubete.	buc	7 300	2 628,00	

95	95. Sticlă pentru microscopie	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** P/u miroscoapie, margine șlefuită și fâșie p/u notițe 76x26x2mm, grosimea nu mai mic de 2mm (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	buc	1 000	552,00	
97	97. Pipete de unică folosință	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010. Pipete Pasteur 3 mL, de unică folosință.	buc	5 000	1 500,00	
99	99. Eprubete Vacutiner 2,5 mL sau 3,0 mL cu Citrat de Na 3.2 %	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Eprubete vacutiner pentru investigații de hemostază 2,5mL sau 3 mL cu anticoagulant Citrat de Na 3,2 %. Capac galben sau albastru. Fixarea capacului: (1) în interiorul eprubetei în cazul capacului galben sau (2) fixarea capacului obligator pe filetul eprubetei în cazul capacului albastru. NC9. IVD. CE. Certificat European. Prezentarea obligator: Certificat de la producător. Prezentare exemple de eprubete.	buc	14 000	32 760,00	
103	103. Set de diagnostic p/u analiza LCR	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.	set	1	960,00	
105	105. Azur II - Eozina K după Romanovski	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Colorant combinat gata pregătit de la producător. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.	litru	2	206,40	

106	106. Fixator May-Grunwald	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.	litru	2	156,00	
108	108. Articole pentru microscop	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. 1. Iluminator - lampa LED X 3.4V/3W. Marcaj: CE. Certificat de Conformitate de la producător.	buc	1	3 360,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	1. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-A - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	1000	2 280,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	2. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-A1 - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	30	271,80	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	3. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-A slab - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	30	108,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	4. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-B - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	1000	2 280,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	5. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-AB - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	300	1 134,00	

116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	6. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-D Ig G - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	1000	6 180,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	7. Reagent monoclonal - Țoliclon anti-D IgM + Ig G - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota**, pentru realizarea examinărilor imunoematologice, (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	1000	6 180,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	8. Reagent monoclonal anti-Kell IgM - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** pentru realizarea examinărilor imunoematologice, conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	mililitru	1000	12 000,00	
116	116. Reagenți p/u investigații izoserologice	9. Placă pentru investigarea grupei de sânge - Cerințele p/u test: Cerințe generale*+Nota** pentru realizarea examinărilor imunoematologice, conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010).	buc	30	648,00	
112	112. Suport vertical pentru dozatoare	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Suport vertical pentru 4 dozatoare. Plastmass.	buc	1	1 200,00	
					<b>179 949,00</b>	

## 3.6.

Denumire	<b>LIFEMED GROUP SRL</b>
IDNO	1016600014720
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	079-98-66-91 , <a href="mailto:lifemedgr@gmail.com">lifemedgr@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
36	36. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 100-1000 mkl(albastre)	36. Virfuri conice sterile pentru dozator volum 100-1000 mkl(albastre)	buc	1000	1 320,00	Contract nr. 269 din 09.04.2021
42	42. Pipete plastic (pastior) sterile fiecare in ambalaj individual	42. Pipete plastic (pastior) sterile fiecare in ambalaj individual	buc	2000	1 296,00	
44	44. Eprubeta din plastic cu tampon steril	44. Eprubeta din plastic cu tampon steril	buc	4000	3 456,00	
45	45. Eprubetă Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS	45. Eprubetă Marcaj CE G1005 test tube. Marime : 12x75 Volum : 5ml. PS	buc	10000	2 040,00	
47	47. Pipete sterile gradate monoutilizabile 1 ml.	47. Pipete sterile gradate monoutilizabile 1 ml.	buc	1500	1 890,00	
79	79. Pipete gradate 10 ml	Pipete gradate 10 ml	buc	20	72,00	
80	80. Pipete gradate 2 ml	Pipete gradate 2 ml	buc	20	60,00	
					<b>10 134,00</b>	

**3.7.**

Denumire	<b>Mic-Tan SRL</b>
IDNO	10026000038282
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	022 21 20 04 , <a href="mailto:mic-tan@mail.ru">mic-tan@mail.ru</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
10	10. Glucoza	10. Glucoza	kg	2	300,00	Contract nr. 270 din 13.04.2021
14	14. Discuri cu optohin	14. Discuri cu optohin	buc	1	54,00	
15	15. Discuri cu bacitracina	15. Discuri cu bacitracina	buc	1	51,00	
23	23. Rondele cu antibiotice in cartuse	23. Rondele cu antibiotice in cartuse	buc	600	21 600,00	
29	29. Acid citric	29. Acid citric	kg	1	54,00	
38	38. Marcher negru, albastru P/u sticlă, cu alcool	38. Marcher negru, albastru P/u sticlă, cu alcool	buc	144	1 226,88	
40	40. Titre - standart (fexonal) C ( NaON ) = 0,1mol/dm/cub	40. Titre - standart (fexonal) C ( NaON ) = 0,1mol/dm/cub	ambalaj	1	240,00	
50	50. Foite indicator pentru aprecierea PH	50. Foite indicator pentru aprecierea PH	buc	4	288,00	
59	59. Acid clorhidric	Acid clorhidric	litru	2	129,00	
71	71. Acid acetic	Acid acetic	litru	3	192,00	
104	104. Albastru de metilen	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**. Gradul de purificare: chimică sau analitică (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat de la producător. Certificat de trasabilitate.	litru	1	240,00	
					<b>24 374,88</b>	

**3.8.**

Denumire	<b>Paramed Grup SRL</b>
IDNO	1020600018646
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	068 88 44 20 , <a href="mailto:paramedgrup@yahoo.com">paramedgrup@yahoo.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu



Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
69	69. Hematoxilin	Hematoxilin	kg	0,1	32 100,00	Contract nr. 271 din 09.04.2021
					<b>32 100,00</b>	

**3.9.**

Denumire	<b>Polisano Prim SRL</b>
IDNO	<b>1005600003425</b>
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	068 840 760 , <a href="mailto:directorcomercial@polisanoprim.md">directorcomercial@polisanoprim.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
102	102. Analizator glucometru semiautomat point-of-care express rapid CLEVER CHECK TD-4227	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Strip-test cu microchip, conține ferment glicolitic specific Glucozoxidaza (A. Niger) pentru glucometria sîngelui integral express rapidă în 7 secunde. Strip-test cu microchip compatibil cu glucometru portativ poit-of-care model TD-4227 sau TD-4116. IVD. De prezentat obligator: Certificat de la producător, Certificat de conformitate, CE.	set	20	4 320,00	Contract nr. 272 din 12.04.2021
					<b>4 320,00</b>	

**3.10.**

Denumire	<b>PROFILAB DIAGNOSTIC SRL</b>
IDNO	<b>1009600045502</b>
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	(022) 88-25-16 , <a href="mailto:proflabdiagnostic@gmail.com">proflabdiagnostic@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu

Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu
--	----

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
57	57. Clostridium difficile toxin A+B test rapid	57. Clostridium difficile toxin A+B test rapid	buc	250	20 790,00	
100	100. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	1. Test rapid cantitativ cTrl/CK-MB/Myo FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea cantitativ cTrl/CK-MB/Myo din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA. Componenta setului: 25 card-teste de unica folosință în ambalaj ermetic individual fiecărui mini-cartridj compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	buc	1500	265 680,00	Contract nr. 273 din 09.04.2021

100	100. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	2. Optical Laser Module - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Modul optic compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	buc	1	1 200,00	
100	100. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	3. Adapter - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Adapter compatibil cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	buc	1	120,00	
100	100. Analizator automat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	4. Hîrtie termo 57x30 - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Hîrtie termică compatibilă cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător. Prezentarea mostrelor de teste.	buc	100	816,00	
109	109. Dozator semiautomat unicanal	Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 10 mkl-100 mkl. Pasul schimbului diviziunilor: 1 µL. Inacuratețe maximală (E%): Vol. min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%.Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.	set	2	3 792,00	

110	110. Dozator semiautomat unicanal	<p>Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 1 mkl-20 mkl. Pasul schimbului diviziunilor: 0,1 - 0,5 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,2%; Vol.max ≤ ± 0,8%. Imprecizie (CV%): Vol.min. ≤ 1,0%; Vol.med. ≤ 0,6%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.</p>	set	2	3 792,00	
111	111. Dozator semiautomat unicanal	<p>Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota**Dozator semiautomat unicanal cu volum reglabil 10 mkl-200 mkl cu metrologie. Pasul schimbului diviziunilor: 1 μL. Inacuratețe maximală (E%): Vol.min. ≤ ±1,5%; Vol.med. ≤ ±1,1%; Vol.max ≤ ± 0,6%. Imprecizie (CV%): Vol. min. ≤ 0,6%; Vol.med. ≤ 0,4%; Vol.max ≤ 0,2%. Stabilitatea înaltă a volumului reglat cu ajutorul mecanismului de oprire a clicurilor și butonului rotativ smarties-ului pe piston. Rezistent la autoclavare 121°C/20min. Set pentru calibrare rapidă cu mecanism de blocare a cheilor. Marcaj: CE (conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). De prezentat exemple de dozatoare. Prezentare obligator: Certificat de la producător. Certificat European. Certificat metrologic.</p>	set	2	3 792,00	

117	117. Analizator semiautomat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	1. Test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA (imunofluorescență pe card-test). Componența setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.	buc	3 000	142 560,00	
117	117. Analizator semiautomat Finecare FIA Meter Plus, WondFo	2. Control pentru test rapid cantitativ D-dimeri, metoda FIA - Cerințele p/u articole: Cerințe generale*+Nota** Determinarea D-dimeri din plasma, ser sau sânge integral cu anticoagulant prin metoda FIA (imunofluorescență pe card-test). Componența setului: 25 card-teste de unica folosință compatibile cu analizator automat Finecare FIA Meter, WondFo. ISO. (Conform anexei 3 la Ordinul MS 701 din 18.10.2010). Certificat European. Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.	set	1	1 404,00	
					<b>443 946,00</b>	

**3.11.**

Denumire	<b>SANMEDICO SRL</b>
IDNO	<b>1003602008154</b>
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)</i>	(022) 62-30-32 , <a href="mailto:sanmedico@yandex.ru">sanmedico@yandex.ru</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
7	7. Agar nutritiv	7. Agar nutritiv	kg	6	5 605,20	Contract nr. 274 din 12.04.2021
8	8. Miuller-Hinton	8. Miuller-Hinton	kg	2	2 268,00	
9	9. UTI - agar cromogen	9. UTI - agar cromogen	kg	5	19 170,00	
11	11. Lactobacagar	11. Lactobacagar	kg	0,5	714,00	
12	12. GRM bulion	12. GRM bulion	kg	0,5	351,00	
13	13. Kligler iron agar	13. Kligler iron agar	kg	6	5 832,00	
25	25. Candida cromogen agar	25. Candida cromogen agar	kg	1	8 910,00	
27	27. Rondele p/u testul la oxidaza	27. Rondele p/u testul la oxidaza	buc	10	1 080,00	
30	30. Stripuri B stereothermophylus	30. Stripuri B stereothermophylus	set	5	3 375,00	
31	31. Ansă metalică Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm; metal nichel-crom	31. Ansă metalică Diametrul: 1mm ; lungime 9-10 cm; metal nichel-crom	buc	20	192,00	
96	96. Casete pentru microscopia urinei	Casete pentru microscopia urinei cu grilă de numărare pentru 10 poziții de celule.	buc	1 000	6 420,00	
114	114. Analizator urinar semiautomat Mission U120 Smart	Ceriințele p/u articole: Ceriințe generale*+Nota** Strip test cu 8 parametri pentru urină - leucocite, nitriti, proteine, pH, singe, densitatea relativa, corpi cetonic, glucoza.	set	60	13 608,00	
121	121. Strip-test rapid Anticorpi IgM, IgG SARS-CoV-2 (COVID-19), metoda calitativă imunocromatografică	Ceriințele p/u articole: Ceriințe generale*+Nota** Determinarea imunoglobulinelor Anti-SARS-CoV-2 IgM, IgG pentru diagnostic COVID-19, metoda imunocromatografie rapidă pe strip-test pentru detectarea calitativă specifică a imunoglobulinelor. Componența setului: (a) Strip-test în card-caseta ambalate individual într-o pungă de folie cu desicant; (b) Soluție tampon sterilă pentru extracția și solubilizarea imunoglobulinelor; (c) Strip-test în card-caseta să poseze benzi separate pentru determinarea calitativa IgM și IgG separat; (e) Instrucțiune de utilizare. De prezentat obligator: Certificat Eropean, Certificat de la producător, Declarație de la participant referitor la înregistrarea metodei de analiza pe teritoriul RM.	buc	1 000	54 000,00	
					<b>121 525,20</b>	

## 3.12.

Denumire	<b>Mediclim AM SRL</b>
IDNO	<b>1003600131744</b>
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	076 030 706, <a href="mailto:office@mediclim.md">office@mediclim.md</a>

Întreprindere mică sau mijlocie	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturi atribuite:

Nr.	Denumirea	Parametrii	Unit	Cant	Suma cu TVA	Data și numărul contractului
1	1. VITEC 2	1.1. GN Carduri de identificare bacili Gr-negativi, fermentativi și nefermentativi Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Marcaj CE	buc	600	62 208,00	Contract nr. 275 din 12.04.2021
1	1. VITEC 2	1.2. AST 222 Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative nefermentative N222. Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Marcaj CE	buc	800	82 944,00	
1	1. VITEC 2	1.3. YST-08 Carduri de identificare fungi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Marcaj CE	buc	100	10 692,00	
1	1. VITEC 2	1.4. AST - GN75 Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Marcaj CE	buc	1000	113 400,00	
1	1. VITEC 2	1.5. Marcaj CE Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	buc	500	52 056,00	
1	1. VITEC 2	1.6. AST 592 GP Carduri de identificare bacili Gr-pozitivi. Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri. Marcaj CE	buc	600	62 532,00	
1	1. VITEC 2	1.7. Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-pozitive. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	buc	40	10 800,00	
1	1. VITEC 2	1.8. Marcaj CE Carduri p/u testarea sensibilității la antibiotice a bacteriilor Gr-negative +E SBL Test. Ambalaj standart p/u aparat: carduri	buc	300	34 020,00	
1	1. VITEC 2	1.9. Soluție NaCl 0,45%. Marcaj: CE; amb. a 1,5L.	ambalaj	12	8 359,20	
1	1. VITEC 2	1.10. Dispenseta p/u lichide. Marcaj CE	buc	1	13 348,80	
					<b>450 360,00</b>	

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

#### 1. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr. 1 din 14.04.2021

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul de Medicină Urgentă
Localitate	mun.Chișinău
IDNO	1003600152606
Adresa	str.Toma Ciorbă, 1
Număr de telefon/fax	(022) 250-809
E-mail	<a href="mailto:achizitii@urgenta.md">achizitii@urgenta.md</a>
Adresa de internet	<a href="http://www.urgenta.md">www.urgenta.md</a>
Persoana de contact	Serviciul achiziții publice
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)	Instituție medico-sanitară publică cu activitate națională responsabilă de acordarea asistenței medicale de urgență.

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri <b><u>Licitație deschisă</u></b> Altele: [Indicați]
Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	<b><u>Bunuri</u></b> Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	<b>Teste pentru măsurarea glicemiei în sânge</b>
Anunțul de participare	Nr: <b><u>ocds-b3wdp1-MD-1614257789302/ 21036658</u></b> Link-ul: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1614257789302?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1614257789302?tab=contract-notice</a> Data publicării: 25.02.2021
Criteriul de atribuire utilizat	<b><u>Prețul cel mai scăzut</u></b> Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: 5 (cinci)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 5 (cinci)

### 3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru Nr.1 din 01.04.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertanților:

Denumire	<b>SRL «Biosistem-MLD»</b>				
IDNO	1010600028048				
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2001, mun.Chișinău, str.Albișoara 16/1 of.7 Telefon/fax: (022) 808 719 / 808 519 E – mail: info@biosistem-mld.md				
Întreprindere mică sau mijlocie	Da	Nu			
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da	Nu			
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da	Nu			
Loturile atribuite:					
Nr. lot	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	U/M	Cant.	Nr./data contractului	Suma, incl.TVA
1	<b>Teste pentru măsurarea glicemiei în sânge</b>	Lot	75 000	280 / 12.04.2021	<b>117 004,80</b>
<b>Total</b>					<b>117 004,80</b>

### 4. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu	Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; (022) 820 652, 820-651; <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> / <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>	
Alte informații relevante		

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art.30 al Legii nr.131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr.din\_1\_

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Primăria satului Mateuți
Localitate	Satul Mateuți raionul Rezina
IDNO	1007601004593
Adresa	Satul Mateuți Str. M.Eminescu,2
Număr de telefon/fax	0254-43-2-36
E-mail	ursachi.angela@gmail.com ; primaria.mateuti@gmail.com
Adresa de internet	
Persoana de contact	Ursachi Angela, 069137338, primaria.mateuti@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	AUTORITATE CONTRACTANTĂ
<i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<b>Licitație deschisă</b>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<i>Legea nr.131/2015 cu privire la achizițiile publice</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Lucrări de reparație la Casa de Cultură din satul Mateuți raionul Rezina (5 loturi)
Anunțul de participare	Nr.: 21035200, ori <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21035200/">ocds-b3wdp1-MD-1611672146755</a> Data publicării: 26 ian 2021, 18:10 Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21035200/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21035200/</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total:18
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:18
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică:

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. \_2\_ din \_02.04.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "STANILA AGRO"
IDNO	1017600046366
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	069889557
Denumire	SRL "REPARAȚII ECHIPAMENTE MECANICE"
IDNO	1010606006022
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	069631450
Denumire	SRL "SERPAVIS"
IDNO	1009606001052
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	069016232
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>

**Loturile atribuite:**

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lot 1 „Lucrări de reparație la Casa de Cultură în satul Mateuți raionul Rezina” (pereți)	45200000	buc Deviz de cheltuieli	Nr.12 14.04.2021	<b>557 190</b>
2	Lot 2 „Lucrări de reparație la Casa de Cultură în satul Mateuți raionul Rezina” (uși interioare)	45200000	buc	Nr.13 14.04.2021	<b>191 165,31</b>

3	Lot 3 Schimbarea tîmplăriei la Casa de cultură din satul Mateuți raionul Rezina (ferestre, uși exterioare)	45200000	Deviz de cheltuieli	Nr.14 14.04.2021	<b>348 701,00</b>
4	Lot 4 „Lucrări de reparație la Casa de Cultură în satul Mateuți raionul Rezina” (instalații interioare încălzire și ventilare)	45200000	buc	Nr.15 14.04.2021	<b>733 055,17</b>
5	Lot 5 „Lucrări de reparație la Casa de Cultură în satul Mateuți raionul Rezina” (alimentare cu apă și canalizare)	45200000	Deviz de cheltuieli	Nr.16 14.04.2021	<b>283 425,31</b>

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

## 2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

## ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 55/21AA din 14.04.2021

## 1. Date cu privire la autoritatea contractantă

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Agenția Serviciii Publice (ASP)
<b>Localitate</b>	mun. Chișinău
<b>IDNO</b>	1002600024700
<b>Adresa</b>	mun. Chișinău, str. A. Pușkin, 42
<b>Număr de telefon/fax</b>	022 504714
<b>E-mail</b>	<a href="mailto:asp@asp.gov.md">asp@asp.gov.md</a>
<b>Adresa de internet</b>	<a href="http://www.asp.gov.md">www.asp.gov.md</a>
<b>Persoana de contact</b>	<a href="mailto:victoria.mihail.esanu@asp.gov.md">victoria.mihail.esanu@asp.gov.md</a>
<b>Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate</b>	Instituție publică cu autonomie financiară

## Date cu privire la procedura de atribuire

<b>Tipul procedurii de atribuire aplicate</b>	Cererea ofertelor de prețuri
<b>Justificarea alegerii procedurii de atribuire</b> <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
<b>Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri
<b>Obiectul de achiziție</b>	Consumabile utilizate în procesul de confecționare a ștampilelor de birou
<b>Anunțul de participare</b>	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1615534408666">ocds-b3wdp1-MD-1615534408666</a> Data publicării: 12.03.2021 Link-ul: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1615534408666?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1615534408666?tab=contract-notice</a>
<b>Criteriul de atribuire utilizat</b>	Prețul cel mai scăzut
<b>Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate</b>	-
<b>Nr. oferte primite</b>	Total: 1 (una) De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1 De la operatori economici dintr-un alt stat: - Pe cale electronică

## Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 106/21 din data de 01.04.2021, s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

<b>Denumire</b>	„Olympus-Company” SRL
<b>IDNO</b>	1003600060448
<b>Date de contact</b> (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2038, str. Trandafirilor, nr 15-159. mun. Chișinău, Republica Moldova; 069360011; <a href="mailto:ipetic@colop.md">ipetic@colop.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
<b>Asociație de operatori economici</b> (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
<b>Subcontractanți</b> (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

**Loturile atribuite:**

Denumirea lotului	Denumirea operatorului economic	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma inclusiv TVA, lei
<b>Lotul nr. 1</b> Suport pentru ștampilă rotundă	„Olympus-Company” SRL	30190000-7	150 buc.	Nr. 1152 din 14.04.2021	9750,00
<b>Lotul nr. 2</b> Suport pentru ștampilă rotundă			50 buc.		2850,00
<b>Lotul nr. 3</b> Suport pentru ștampilă rotundă			300 buc.		23400,00
<b>Lotul nr. 4</b> Suport pentru ștampilă rotundă			2950 buc.		236000,00
<b>Lotul nr. 5</b> Suport pentru ștampilă rotundă			300 buc.		36000,00
<b>Lotul nr. 6</b> Suport pentru ștampilă dreptunghiulară			30 buc.		1950,00
<b>Lotul nr. 7</b> Suport pentru ștampilă dreptunghiulară			150 buc.		9900,00
<b>Lotul nr. 8</b> Suport pentru ștampilă dreptunghiulară			150 buc.		10500,00
<b>Lotul nr. 9</b> Suport pentru ștampilă dreptunghiulară			10 buc.		1770,00
<b>Lotul nr. 10</b> Cauciuc laser					124740 cm <sup>2</sup>

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

## 2. Alte informații:

<b>Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE</b>	Nu
<b>Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv</b>	Nu
<b>Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor</b>	MD-2001, mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 (et. 4); tel/fax: 022 820 652, 022 820 651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
<b>Alte informații relevante</b>	-

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr.1 din 14.04.2021 \_\_\_\_\_

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Primăria Cojușna
Localitate	s.Cojușna
IDNO	1010601000025
Adresa	Str.Mihai Viteazul 225
Număr de telefon/fax	0 237 42 406
E-mail	0 237 42 238
Adresa de internet	primariacojusna@gmail.com
Persoana de contact	Cojusna.md

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	COP
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Betonului pentru îmbrăcăminte rutieră.
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1615893714101 Data publicării: 16.03.2021 Link:
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 3 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 3

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 2 din 02.04.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	<b>K 1 BETON S.R.L.</b>
IDNO	<b>1017600034464</b>
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	079200920 e-mail k1tendermd@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Denumire lot nr. 1 <b>Achiziționarea Betonului pentru îmbrăcăminte rutieră. Beton C 20/25</b>	44100000-1	762 <b>m3</b>	MD- ocds-b3wdp1- MD-1615893714101/18	<b>731519,99</b>

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

## 2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**Nr. 1/21034339 din 13.04.2021 \_\_\_\_\_**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Centrul Pentru Achizitii Publice Centralizate In Sanatate
Localitate	mun.Chișinău,
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău str. Grigore Vieru 22/2
Număr de telefon/fax	022 222 445
E-mail	office@capcs.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact	MARIANA JANTUAN, 022222364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centralizată de achiziții în domeniul sănătății

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Art. 47 alin (2) a Legii nr. 131/15
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri V Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Implanturilor traumatologice - ortopedice conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2021
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1610960571058 Data publicării: Data publicării: 29.12.2020 prin sistemul SIA RSAP (LP20/00273) și ulterior 18.01.2021 în SIA RSAP MTender Link: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1610960571058?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1610960571058?tab=contract-notice</a>

Criteriaul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V
Nr. oferte primite	Total: 7
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 7

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 01 din 01.03. 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului.

Denumire	GBG MLD SRL
IDNO	1003600117582
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Or. Chișinău, str. Tighina, nr. 65, tel: 022 549-120, email: office@gbg.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu V
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu V
Denumire	Sogno SRL
IDNO	1004600013854
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Or. Chișinău, str. Academiei 2, <a href="tel:022-73-83-42">tel:022-73-83-42</a> , email: <a href="mailto:sognomd@gmail.com">sognomd@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu V
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu V
Denumire	Ortofix SRL
IDNO	1014600000772

Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Or. Chișinău, str.Mt. Gurie Grosu, 15/4, tel: 060808605
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu V
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu V
Denumire	Salmed Grup SRL
IDNO	1010600012193
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Or. Chișinău, str. Gh Cașu, 12 ap 3, tel: 022 79-17-14
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu V
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Set standart pentru osteosinteza fragmente mici conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard si cu compresie de 3,5 mm și 4,0 mm	33100000-1	7 subloturi	185/203 din 16.03.2021	168800,00
2	Set osteosinteza placi cu stabilitate unghiulara pentru fragmente mici	33100000-1	19 subloturi	21/02-MT din 18.03.2021	359191,00
3	Set standart pentru osteosinteza fragmente mari conține implanturi și instrumentele aferente necesare pentru osteosinteza cu placi standard, si cu placi blocate cu compresie, șuruburi de 4,5 mm și 5,0 mm	33100000-1	19 subloturi	21/02-MT din 18.03.2021	344540,00
4	Fixatoarele pentru fracturile de col femural	33100000-1	3 subloturi	185/203 din 16.03.2021	13000,00
5	Fixatoare externe	33100000-1	14 subloturi	21/02-MT din 18.03.2021	289121,00

7	FIXATOARE PENTRU FRACTURILE MÎINII	33100000-1	4 subloturi	21/02-MT din 18.03.2021	23400,00
8	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, reconstructivă, canulată	33100000-1	4 subloturi	1/205 din 18.03.2021	301660,00
9	Tijă Centromedulară femurală blocată, anatomică, pentru femur proximal, canulată tip PFN	33100000-1	4 subloturi	1/205 din 18.03.2021	237860,00
10	Tijă Centrmedulară de Tibie Zăvorâtă Canulată de Reconstrucție	33100000-1	120 BUC	458/03/21/206 DIN 16.03.2021	351720,00
11	Instrumente chirurgicale pentru traumatologie	33100000-1	30 subloturi	21/02-MT din 18.03.2021	432871,20

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

## 2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publică sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**Nr. 1/21037379 din 14.04.2021 \_\_\_\_\_**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Centrul Pentru Achizitii Publice Centralizate In Sanatate
Localitate	mun.Chișinău,
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău str. Grigore Vieru 22/2
Număr de telefon/fax	022 222 445
E-mail	office@capcs.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact	MARIANA JANTUAN, 022222364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.md">dispozitive@capcs.md</a>
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centralizată de achiziții în domeniul sănătății

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	COP
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Art. 57 alin (1) a Legii nr. 131/15
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri V Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Implanturilor traumatologice - ortopedice conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă pentru anul 2021 (repetat)
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1616050198556 Data publicării: 18.03.2021 în SIA RSAP MTender Link: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1616050198556?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1616050198556?tab=contract-notice</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V
Nr. oferte primite	Total: 6
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 6

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 01 din 31.03. 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului.

Denumire	Ortofix SRL
IDNO	1014600000772
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Or. Chișinău, str.Mt. Gurie Grosu, 15/4, tel: 060808605
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu V
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Sistem de osteosinteză fixator DHS/DCS	33100000-1	4 subloturi	186/262 din 08.04.2021	83010,00

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:



Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Din 14.04.2021 \_\_\_\_\_ \_

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”
Localitate	MD-2068 mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
IDNO	1003600152592
Adresa	mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
Număr de telefon/fax	022441185
E-mail	achizitii.sf.treime@gmail.com
Adresa de internet	Spital.sf.treime.md
Persoana de contact	Igor Bzovii
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	<i>Achiziționare combustibil a.2021 (Moldexpo)</i>
Anunțul de participare	Nr.: 21037569, <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1616478664363">ocds-b3wdp1-MD-1616478664363</a> Data publicării: 23.03.2021 Link <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21037569/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21037569/</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: <b>Conform SIA RSAP</b>

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru **nr. 39 din 14.04.2021** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	LUKOIL-Moldova
IDNO	1002600005897
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	tel: 022220828 e-mail: <a href="mailto:dumitru.simonov@lukoil.md">dumitru.simonov@lukoil.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	LUKOIL-Moldova	09100000-0		216 din 14.04.2021	937920,00

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr.08/21 din 15.04.2021

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Serviciul Medical al Ministerului Afacerilor Interne
Localitate	mun.Chișinău
IDNO	1006601000783
Adresa	or. Chișinău, str. Gh. Asachi 25b
Număr de telefon/fax	022 25-41-05; 022 25-41-65; 022 72-80-47
E-mail	serviciu.medical@mai.gov.md
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Adelaida Nichiforova (022-25-41-65 adelaida.nichiforova@mai.gov.md)
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Serviciu public cu statut de direcție din subordinea Ministerului Afacerilor Interne, care asigură asistența medicală primară, specializată de ambulator, spitalicească și servicii medicale de înaltă performanță pentru angajații și personalul pensionat al Ministerului Afacerilor Interne

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii <b>V</b> Lucrări
Obiectul de achiziție	Servicii de proiectare pentru reparație capitală și reconstrucție
Anunțul de participare	Nr.: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21037323/">ocds-b3wdp1-MD-1615960544115</a> Data publicării: 17.03.2021 Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21037323/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21037323/</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <b>V</b> Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică <b>V</b>	
Nr. oferte primite	Total: 2	
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2	
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -	
	Pe cale electronică: 2	

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 06/21 din 05.04.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL «INDUSTRIALPROIECT»
IDNO	1003600037444
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău, str. Gheorghe Tudor,5, 0 22-73-59-51, 0795-70111
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <b>V</b> Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu <b>V</b>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu <b>V</b>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Denumire lot nr. 1 Servicii de proiectare pentru reparația și reconstrucția parțială a etajului doi din incinta Spitalului SM al MAI pentru blocul administrativ al Serviciului medical, cu număr de locuri de muncă 25 persoane. (Suprafața aproximativ 387.10 m2)	71220000-6	Serviciu	110/21 din 15.04.2021	107 928,00

2	Denumire lot nr. 2  Servicii de proiectare pentru reparația și reconstrucția parțială a etajului șase pentru extinderea Secției terapie intensivă și anesteziologie al Spitalului Serviciului medical, cu număr de locuri de 28 persoane. (Suprafața aproximativ 292,8 m2)	71220000-6	Serviciu	110/21 din 15.04.2021	108 642,00
	Total				216 570,00

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

## 2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu <b>V</b> Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu <b>V</b>
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr.03 din 14.04.2021

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliul raional Orhei
Localitate	mun.Orhei
IDNO	1007601005523
Adresa	bd.M.Eminescu, 2
Număr de telefon/fax	0235/32888; 0235/22058; 0235/20389
E-mail	consiliu.orhei@or.md
Adresa de internet	www.or.md
Persoana de contact	Teslari Silvia
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate a administrației publice locale avînd ca obiect principal de activitate: promovarea intereselor și solutionarea problemelor populației unității administrative-teritoriale.

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Licitație deschisă</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<i>Nu este cazul</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	<b>Lucrări de întreținere de rutină a drumurilor publice locale din raionul Orhei pentru anul 2021</b>
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1613051150563 Data publicării: 11.02.2021 <a href="https://mtender.gov.md/tenders/">https://mtender.gov.md/tenders/</a> ocds-b3wdp1-MD-1613051150563
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică



Nr. oferte primite	Total: 3
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 3
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 3

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. **01** din **15.03.2021** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică:

Denumire	SRL Genesis International
IDNO	1010600006879
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	RM, mun.Chișinău, str.Albișoara 84/6 022/290120, 022/290050 <a href="mailto:drumuri.gi@gmail.com">drumuri.gi@gmail.com</a> <a href="http://genesis-international.md">http://genesis-international.md</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da      Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da      Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da      Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	<b>Lucrări de întreținere de rutină a drumurilor publice locale din raionul Orhei pentru anul 2021</b>	45233141-9	1	Nr.24 din 25.03.2021	2 973 213,25

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	Nu sunt

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr.02 din 14.04.2021

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliul raional Orhei
Localitate	mun.Orhei
IDNO	1007601005523
Adresa	bd.M.Eminescu, 2
Număr de telefon/fax	0235/32888; 0235/22058; 0235/20389
E-mail	consiliu.orhei@or.md
Adresa de internet	www.or.md
Persoana de contact	Teslari Silvia
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate a administrației publice locale având ca obiect principal de activitate: promovarea intereselor și soluționarea problemelor populației unității administrative-teritoriale.

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație publică
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<i>Nu este cazul</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	<b>Întreținerea de rutină a drumurilor publice locale</b>
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1613052973227 Data publicării: 11.02.2021 <a href="https://mtender.gov.md/tenders/">https://mtender.gov.md/tenders/</a> ocds-b3wdp1-MD-1613052973227
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: 4
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 4
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 4

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. **02** din **15.03.2021** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică:

Denumire	SRL Burdila Construct
IDNO	1017606001532
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	RM, rl.Orhei, s.Bolohan, 079335888,060668000 <a href="mailto:I.natalia1966@mail.ru">I.natalia1966@mail.ru</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Întreținerea de rutină a drumurilor publice locale	50800000-3	1	Nr.23 din 24.03.2021	<b>1260562,00</b>

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	Nu sunt

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**

Nr. 4 din 14.04.2021 \_\_\_\_\_

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliul Raional Ialoveni
Localitate	Or. Ialoveni
IDNO	1013601000624
Adresa	Or. Ialoveni, str. Alexandru cel Bun, 33, MD-6801
Număr de telefon/fax	+37326820007/26822231
E-mail	Lionela_dascal@yahoo.com
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Lionela DASCAL
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	-

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	LP
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii <b>Lucrări X</b>
Obiectul de achiziție	Intreținerea de rutină și reparația drumurilor locale cu litera „L” ale CRI
Anunțul de participare	Nr.: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21036784/">ocds-b3wdp1-MD-1614673226292</a> Data publicării: 02.03.2021 Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21036784/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21036784/</a>
Criteriul de atribuire utilizat	<b>Prețul cel mai scăzut X</b> Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: un singur lot
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2
	De la operatori economici dintr-un alt stat: nu se aplica
	Pe cale electronică: 2

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 4 din 24.03.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL „VICOLIV GRUP”
IDNO	1014600018975
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-6526, s. Mereni, r-nul Anenii Noi Tel/Fax: 022 920-972
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu <input checked="" type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Întreținerea de rutina și reparația drumurilor locale cu litera „L” ale CRI	45200000-9	1	Nr. 47 31.03.2021	3 484 739,49

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu X Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu X
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).



**ANUNȚ DE ATRIBUIRE**Nr. 5 din 14.04.2021 \_\_\_\_\_ \_**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliul Raional Ialoveni
Localitate	Or. Ialoveni
IDNO	1013601000624
Adresa	Or. Ialoveni, str. Alexandru cel Bun, 33, MD-6801
Număr de telefon/fax	+37326820007/26822231
E-mail	Lionela_dascal@yahoo.com
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Lionela DASCAL
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	-

**Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	LP
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii <b>Lucrări X</b>
Obiectul de achiziție	Reparația drumurilor raionale r. Ialoveni
Anunțul de participare	Nr.: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21036797/">ocds-b3wdp1-MD-1614684282174</a> Data publicării: 02.03.2021 Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21036797/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21036797/</a>
Criteriul de atribuire utilizat	<b>Prețul cel mai scăzut X</b> Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: un singur lot
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 8
	De la operatori economici dintr-un alt stat: nu se aplica
	Pe cale electronică: 10

**Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:**

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 4 din 30.03.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SC „DROMAS-CONS” SRL
IDNO	1003600107905
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2055, or. Vatra, str, Ghidighici 15/1, mun. Chișinău Tel/Fax: 022 997-825
Întreprindere mică sau mijlocie	Da    Nu X
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da    Nu X
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da    Nu X

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Reparația drumurilor raionale r. Ialoveni	45233142-6	1	Nr. 48 06.04.2021	3 184157,88

**Notă:** Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

**2. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu X Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu X Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**Notă:** Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

## Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr.3 din 15.04.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria s. Cojușna
<b>Localitate</b>	s. Cojușna
<b>IDNO</b>	1010601000025
<b>Adresa</b>	Str. Mihai Vitezul nr. 225, s. Cojușna
<b>Număr de telefon</b>	0237-42-406
<b>Număr de fax</b>	0237-42-238
<b>E-mail</b>	craciunigor@mail.ru
<b>Adresa de internet</b>	Cojusna.md
<b>Persoana de contact</b>	069988847

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

<b>Procedura de atribuire aplicată</b>	Licitație Publică
<b>Nr. procedurii</b>	Nr.1865/14
<b>Data deschiderii ofertelor</b>	03.10.2014
<b>Nr. BAP</b>	BAP nr. 75
<b>Data publicării în BAP</b>	din 23 septembrie 2014
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv.</b>	-

III. Date cu privire la contractul de achiziție:

<b>Tipul contractului de achiziție</b>	Lucrări
<b>Obiectul de achiziție</b>	<b>Complexul instalațiilor de debitare a apei pentru aprovizionarea cu apă a s. Cojușna raionul Strășeni</b>
<b>Cod CPV</b>	45232150-8
<b>Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Bugetul local, Fondul Ecologic Național</b>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului</b>	18.10.2014
<b>Operatorului economic câștigător</b>	FCP Soldi S.R.L
<b>Date de contact ale operatorului economic</b>	079-902-221
<b>Nr. contract de achiziție</b>	47 din 18.10.2014
<b>Data contract de achiziție</b>	47 din 18.10.2014
<b>Valoarea contractului de achiziție</b>	11 326 008 LEI
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2021
<b>Termen de execuție</b>	31.12.2021

Date cu privire la modificările contractului de achiziție:

<b>Tipul modificărilor operate</b>	Majorarea termenului de valabilitate a contractului
<b>Temeiul juridic</b>	art. 3.1, privind prelungirea contractului nr. 47 din 18.10.2014, până la data de 31.12.2022.
<b>Valoarea modificărilor</b>	Nu
<b>Informații privind creșterea prețului în urma modificării</b>	Nu se aplică
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru</b>	Acord adițional nr.2 din 23 mai 2018, privind majorarea termenului pînă 31.12.2021
<b>Alte informații relevante</b>	-

Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor):

Este necesară modificarea acestei achiziții pentru a realiza cu succes proiectul privind

**„Complexul instalațiilor de debitare a apei pentru aprovizionarea cu apa a s. Cojușna raionul Strășeni”**

IV. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Necesitatea prelungirii termenului de executare a contractului, urmează a fi extins pînă la 31.12.2022, din considerentul că, etapele de achitare din Fondul Ecologic Național sunt efectuate în urma prezentării a Proceselor – Verbale, privind executarea lucrărilor de către agentul economic FCP Soldi S.R.L. Astfel, avînd în vedere de situațiile create și condițiile **Stării de Urgență** care are loc, nu a permis executarea în timp a lucrărilor date, de aceea grupul de lucru a decis:

Se prelungește termenul contractului cu nr. 47 din 08.10.2014 semnat între Primăria s. Cojușna și „FCP Soldi” SRL, până la 31.12.2022

V. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru:

Neexecutarea lucrărilor din cauza intreruperii finanțării

VI. Rezultatele examinării:

**În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție Nr. 47 din 18.10.2014 a fost încheiat acordul adițional Nr.3 din 15.04.2021 privind:**

Modificarea art. art. 3.1 al contractului de bază prin majorarea termenului pînă la data de 31.12.2022.

**IX. Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:**

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hincești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

**Conducătorul grupului de lucru:**

\_\_\_\_\_ Crăciun Igor \_\_\_\_\_

(Nume, Prenume)

\_\_\_\_\_ (Semnătura)

**L.Ș.**

Executor: Crăciun Igor

Tel: 069988847

E-mail:

**Anunt**  
**privind modificarea contractului**  
**de achiziții publice/acordului-cadru**

*Nr. ocds-b3wdp1-MD-1594811797212/01 din 19 aprilie 2021*

I. **Date cu privire la autoritatea contractantă:**

<b>Denumirea autorității contractante</b>	<b>Consiliul Raional Hincești</b>
<b>Localitate</b>	<b><i>mun. Hîncești</i></b>
<b>IDNO</b>	<b><i>1010601000070</i></b>
<b>Adresa</b>	<b><i>mun.Hîncești, str. M. Hincu, 126</i></b>
<b>Număr de telefon</b>	<b><i>068101202</i></b>
<b>Număr de fax</b>	<b><i>026922058</i></b>
<b>E-mail</b>	<b><a href="mailto:hincesti.achizitii@gmail.com">hincesti.achizitii@gmail.com</a></b>
<b>Adresa de internet</b>	<b><a href="http://www.hincesti.md">www.hincesti.md</a></b>
<b>Persoana de contact</b>	<b><i>Lupașcu Simion</i></b>

II. **Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	<b><i>Licitație deschisă</i></b>
<b>Obiectul achiziției</b>	<b><i>Lucrări de reparație capitală a Blocului alimentar al Spitalului Raional Hîncești</i></b>
<b>Cod CPV</b>	<b><i>45200000-9</i></b>
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	<b><i>2 428 786,56 lei</i></b>
<b>Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</b>	<b><i>ocds-b3wdp1-MD-1594811797212</i></b> Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21026205/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21026205/</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	<b><i>15.07.2020</i></b>
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)</b>	<b>---</b>

III. **Date cu privire la contractul de achiziție:**

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	<b>Bunuri    Servicii    <b>Lucrări +</b></b>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	<b>Nu +    Da</b>

<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat    Buget CNAM Buget CNAS    Surse externe Alte surse: <b>Proprii</b>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	<b>21.09.2020</b>
<b>Denumirea operatorului economic</b>	<b>SRL „Olbi Com”</b>
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr: <b>ocds-b3wdp1-MD-1594811797212 /107</b> Data: <b>29.09.2020</b>
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: <b>1 524 302,00 lei</b> Inclusiv TVA: <b>1 829 162,00 lei</b>
<b>Termen de valabilitate</b>	<b>31.05.2021</b>
<b>Termen de execuție</b>	<b>4 luni</b>

IV. **Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:**

<b>Tipul modificărilor operate</b>	<b>Micșorarea valorii contractului</b> Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare Modificarea termenului de valabilitate Rezilierea contractului Altele: <i>[indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea 131 din 03.07.2015, art. 76, al. 7</i> <i>[indicați actul normativ, articol, alineat]</i>
<b>Valoarea modificărilor</b>	<b>113 226,00 lei</b>
<b>Informații privind creșterea prețului în urma modificării</b>	<i>[se indică dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i> <b>Nu se aplică</b>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru</b>	<b>Nu +</b> Da
<b>Alte informații relevante</b>	

V. **Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):**

*Pe parcursul executării contractului s-a depistat, că o parte de lucrări incluse în caietul de sarcini nu sînt necesare în procesul de execuție a lucrărilor de reparație.*

VI. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

*Conform actului de constatare nr. 05 din 05.04.2021 s-a decis, că pentru o parte din lucrările contractate nu este necesitate de execuție.*

## VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică nr. *ocds-b3wdp1-MD-1594811797212 /01 din 19.04.2021* a fost încheiat acordul adițional Nr. 01 din 19 aprilie 2021 privind:

1. *micșorarea valorii contractului nr. ocds-b3wdp1-MD-1594811797212 /107 din 29.09.2020 privind achiziționarea lucrărilor de reparație capitală a Blocului alimentar al Spitalului Raional Hîncești cu suma de 113 226,00 lei. Valoarea contractului modificat constituie 1 715 936,00 lei, inclusiv TVA.*

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
	Fără TVA		Inclusiv TVA	
<b>SRL „Olbi Com”</b>	<b>nr. 01</b>	<b>19.04.2021</b>	<b>94 355,00</b>	<b>113 226,00</b>

## Conducătorul grupului de lucru:

**LEVINSCHI Iurie***(Nume, Prenume)**(Semnătura)*

L.Ș.

**Agencia Achiziții Publice:** mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [BAP@tender.gov.md](mailto:BAP@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://www.tender.gov.md)

**Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor:** mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.: 022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: [contestatii@ansc.md](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

## ANUNȚ

privind modificarea contractului  
de achiziții publice

Nr.15 din 31.03.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Î.S., „Administrația de Stat a Drumurilor”
<b>Localitate</b>	MD 2004, mun. Chișinău, RM
<b>IDNO</b>	1003600023559
<b>Adresa</b>	mun. Chișinău, str. Bucuriei, 12 a
<b>Număr de telefon</b>	022 223179
<b>Număr de fax</b>	022 746249
<b>E-mail oficial</b>	turcan@asd.md
<b>Adresa de internet</b>	www.asd.md
<b>Persoana de contact</b>	Natalia Țurcan

Date cu privire la procedura de achiziție:

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Licitație publică
<b>Obiectul achiziției</b>	Lucrări de proiectare pentru executarea lucrărilor de reparație a îmbrăcămintei rutiere pe drumul R29 Comrat-Ciadir-Lunga-frontiera cu Ucraina, km 0,0-42,27
<b>Cod CPV</b>	71322500-6
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	4 606 300,00
<b>Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</b>	Nr: <b>ocds-b3wdp1-MD-1596785982537</b> <a href="https://e-licitatie.md/contract-notice/16468">https://e-licitatie.md/contract-notice/16468</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	Data publicării: 07.08.2020
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)</b>	-

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri    Servicii <b>Lucrări</b>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	<b>Nu</b> Da
<b>Sursa de finanțare</b>	Conform Programului privind repartizarea mijloacelor fondului rutier pentru drumurile publice naționale pentru anul 2020
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	21.09.2020
<b>Denumirea operatorului economic</b>	S.R.L., „Universinj,,
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:06-15/399 Data:30.09.2020



<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: 4 599 846,00
	Inclusiv TVA: 5 519 815,20
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2021
<b>Termen de execuție</b>	7 luni calendaristice

II. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	<b>Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare</b> <b>Modificarea termenului de valabilitate</b>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, prevederile contractuale.</i>

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

Contractul de achiziție încheiat este în proces de realizare.

III. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Perioada de timp stabilită execuției proiectului dat este aprilie 2021. Până la moment s-au realizat circa 50% din volumul contractului încheiat. Regimul special de activitate antreprenorială, impus de Comisia pentru situații excepționale din RM, a făcut imposibilă realizarea obligațiilor contractuale, deoarece antreprenorul nu a avut posibilitatea să activeze **în birou și** să iasă **în teren**. Situația pandemică a perturbat graficul elaborării documentației din motivul infectării **în masă** a colaboratorilor antrenați **în** execuția proiectului (conform demersului nr.112 din 23.04.2021).

Grupul de lucru a constatat, că s-au format premise reale de acceptare a solicitării S.R.L.,Universinj,, privind prelungirea termenului de predare a proiectului până la data 31 ianuarie 2022 și cel al valabilității contractului până la data 31 decembrie 2022.

Conform art.76 alin.(7) pct.2) al Legii privind achizițiile publice nr.131 din 03.07.2015 s-a stabilit modificarea contractului.

IV. Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării necesităților de modificare a contractului de achiziție s-a decis încheierea acordului adițional nr.1 din 31.03.2021 privind modificarea termenului de execuție și valabilității contractului.

<b>Denumire operator economic</b>	<b>Modificările contractului</b>		
	<b>Termen de execuție inițial</b>	<b>Termen de execuție modificat</b>	<b>Termen de valabilitate modificat</b>
S.R.L.,Universinj,,	7 luni calendaristice	31 ianuarie 2022	31 decembrie 2022

Conducătorul grupului de lucru: **Iurie Pașa** \_\_\_\_\_

## ANUNȚ

privind modificarea contractului  
de achiziții publice

Nr.27 din 15.04.2021

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Î.S.,„Administrația de Stat a Drumurilor”
Localitate	MD 2004, mun. Chișinău, RM
IDNO	1003600023559
Adresa	mun. Chișinău, str. Bucuriei, 12 a
Număr de telefon	022 223179
Număr de fax	022 746249
E-mail oficial	turcan@asd.md
Adresa de internet	www.asd.md
Persoana de contact	Natalia Țurcan

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Licitație publică
Obiectul achiziției	Lucrări de proiectare pentru executarea lucrărilor de reparație a drumului R17 Fălești-Pîrlița, km 0,0-32,20
Cod CPV	71322500-6
Valoarea estimată a achiziției	4 290 000,00
Nr. și link-ul procedurii .	Nr: <b>ocds-b3wdp1-MD-1594792733708</b> Link-ul: <a href="https://e-licitatie.md/contract-notice/15831">https://e-licitatie.md/contract-notice/15831</a>
Data publicării anunțului de participare	24.08.2020
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)	-

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri    Servicii <b>Lucrări</b>
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	<u>Nu</u> Da
Sursa de finanțare	Buget de stat    Buget CNAM Buget CNAS    Surse externe Alte surse: <b>[Programul privind repartizarea mijloacelor fondului rutier pentru drumurile publice naționale]</b>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	01.09.2020
Denumirea operatorului economic	S.R.L.,„Astral-Proiect”
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:06-15/381 Data:21.09.2020
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 4 102 983,33 Inclusiv TVA: 4 923 580,00

<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2021
<b>Termen de execuție</b>	8 luni calendaristice

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	<b>Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare</b> <b>Modificarea termenului de valabilitate</b>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.</i>

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

Contractul de achiziție încheiat este în proces de realizare.

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Perioada de timp stabilită execuției proiectului dat este 30 mai 2021. Regimul special de activitate antreprenorială, impus de Comisia pentru situații excepționale din RM, a făcut imposibilă realizarea obligațiilor contractuale, deoarece antreprenorul nu a avut posibilitatea să activeze în birou și să iasă în teren. Situația pandemică a perturbat graficul elaborării documentației din motivul infectării în masă a colaboratorilor antrenați în execuția proiectului.

Până la momentul de azi, nu sunt stabilite prețurile de cost și asigurarea bazei de materiale, a elementelor prefabricate, certificarea acestora, la proiectarea de execuție a structurilor de rezistență pentru: drum, lucrări de artă și sistemele de evacuare a apelor. Condițiile tehnice solicitate de la ÎS "Calea ferată a Moldovei", cu privire la reconstrucția pasajului de la km 02+200 (R17) și căile de ocolire în perioada de execuție nu au fost predate antreprenorului.

La km 21+800 –km21+950, în procesul de cercetare-proiectare, a fost indentificată o nouă alunecare de teren (în apropierea sat. Bușila), fapt care precedează lucrări suplimentare de proiectare neprevăzute, ceea ce presupune și termeni de proiectare suplimentari.

Grupul de lucru a constatat, că s-au format premise reale de acceptare a solicitării S.R.L.,Astral-Proiect,, privind prelungirea termenului de predare a proiectului, până la data 31 ianuarie 2022 și cel al valabilității contractului până la data 31 decembrie 2022.

Conform art.76 alin.(7) pct.2) al Legii privind achizițiile publice nr.131 din 03.07.2015 s-a stabilit modificarea contractului.

### Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării necesităților de modificare a contractului de achiziție s-a decis încheierea acordului adițional nr.1 din 14.04.2021 privind modificarea termenului de execuție și valabilității contractului.

Denumire operator economic	Modificările contractului		
	Termen de execuție inițial	Termen de execuție modificat	Termen de valabilitate modificat
S.R.L.,Astral-Proiect"	8 luni calendaristice	31 ianuarie 2022	31 decembrie 2022

Conducătorul grupului de lucru: **Iurie Pașa** \_\_\_\_\_

Anexă  
la Ordinul Agenției Achiziții Publice  
nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_

Formular - tip

## Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr.01 din 15.04.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria com. Pervomaisc, r-nul Căușeni
<b>Localitate</b>	com. Pervomaisc, r-nul Căușeni
<b>IDNO</b>	1007601005361
<b>Adresa</b>	com. Pervomaisc, r-nul Căușeni
<b>Număr de telefon</b>	0243-67-036
<b>Număr de fax</b>	0243-67-036
<b>E-mail</b>	primariapervomaisc@mail.ru
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b>	Curuci Valeri

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

<b>Procedura de atribuire aplicată</b>	Licitație Publică Deschisă
<b>Nr. procedurii</b>	ocds-b3wdp1-md-1563964412298
<b>Data deschiderii ofertelor</b>	13 august 2019 ora 15.18
<b>Nr. BAP</b>	
<b>Data publicării în platforma Achizitii.md</b>	24.07.2019
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv.</b>	

III. Date cu privire la contractul de achiziție:

<b>Tipul contractului de achiziție</b>	Bunuri Servicii <input checked="" type="checkbox"/> Lucrări
--	---

<b>Obiectul de achiziție</b>	<b>Construcție drumului str.Sadovaia s. Pervomaisc, r-nul Căușeni, cu lungimea de 2.1 km</b>
<b>Cod CPV</b>	45200000-9
<b>Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	✓ Nu Da
<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <b>v</b> Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>Buget local</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului</b>	
<b>Operatorului economic câștigător</b>	SRL "Solcoci Prim", r.ul. Straseni, s. Micauti, telefon 060237379,069502413 email:
<b>Date de contact ale operatorului economic</b>	069502413
<b>Nr. contract de achiziție</b>	20
<b>Data contract de achiziție</b>	23.08.19
<b>Valoarea contractului de achiziție</b>	2569561.20 lei (inclusiv TVA)
<b>Termen de valabilitate</b>	Pina la data de <b>30.12.20.</b>
<b>Termen de execuție</b>	

## IV. Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:

<b>Tipul modificărilor operate</b>	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <b>Modificarea termenului de valabilitate V</b> Rezelierea contractului Altele: <i>[indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	Scrisoare nr. _____ Legea 131 din 03.07.2015
<b>Valoarea modificărilor</b>	<b>2021 958587 lei (inclusiv TVA)</b> <b>2022 217453.67 (inclusiv TVA)</b>
<b>Informații privind creșterea prețului în urma modificării</b>	_____ lei (inclusiv TVA)

<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru</b>	Nu Da
<b>Alte informații relevante</b>	

- V. Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):

Ca urmare a desfășurării Licităției Publice Deschise Nr. ocds-b3wdp1-md-1563964412298 din 13.08.2019, a fost încheiat contractul de antrepriză Nr. 20 din 23 august 2019 cu operatorul economic SRL " Solcoci Prim " pentru Lucrări de **Construcție drumului str.Sadovaia s. Pervomaisc, r-nul Căușeni, cu lungimea de 2.1 km.**

Valoarea modificărilor reprezintă majorarea termenului contractului pentru 4 ani , unde pentru anul 2021 **958587** lei, inclusiv TVA si anul 2022 **217453.67** lei. Inklusiv TVA . Astfel termenul de expirarea a contractului va constitui pina la data de **30.12.2022**

- VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

In legatura cu lipsa surselor financiare si nesesiitatea executarii lucrarilor de constructive este necesat de-a prelungi termenul de valabilitate a contractului pentru 4 ani.(2019-2020-2021-2022).

- VII. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru:

Luand in considerare Legea 131 din 03.07.2015, art.72, pct. 4, a fost majorat termenul de valabilitate a contractul cu suma nemodificata.

- VIII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică/acordului-cadru Nr.01 din 15 aprilie 2021 a fost încheiat acordul adițional Nr.100 din 15.04.2021 privind:

**Pct.2 in colonita suma totala va constitui 958587 lei pentru anul 2021 ;**

**Se adauga un pct nou in noua redactie „anul 2022” ,in colonita suma totala se majoreaza cu 217453.67 lei la cod IBAN MD38TRPDAF319220E11067AC . Suma totala a contractului nu va fi modificata si va constitui 2569561.20 lei.**

- IX. Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:

**Agencia Achiziții Publice:** mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [BAP@tender.gov.md](mailto:BAP@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://www.tender.gov.md)

**Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor:** mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: [contestatii@ansc.md](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**Conducătorul grupului de lucru:**

Curuci Valeri

(Nume, Prenume)

\_\_\_\_\_

(Semnătura)

**L.Ș.**

**ANUNȚ****privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 21030464 din 18.02.2021

**I. Date cu privire la autoritatea contractantă:**

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Direcția Educație Tineret și Sport sec.Centru
<b>Localitate</b>	Mun.Chișinău
<b>IDNO</b>	1007601009417
<b>Adresa</b>	Strada Bulgară 41/A
<b>Număr de telefon</b>	022271022
<b>Număr de fax</b>	
<b>E-mail oficial</b>	<a href="mailto:dets_contracte@mail.ru">dets_contracte@mail.ru</a>
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Pălitu Efimia 022271022; 069751468

**Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri <b>Licitație deschisă</b> Altele: <i>[Indicații]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Servicii de alimentație pentru copii din cadrul instituțiilor de învățământ preuniversitare subordonate DETS sec.Centru și a instituțiilor aflate la autonomie financiară (autogestiune) sectorul Centru, pentru perioada 01.01.2021-31.12.2021
<b>Cod CPV</b>	55510000-8
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	14 821 843,25
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr:21030464 Link: <a href="http://mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1604927186798">mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1604927186798</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	09.11.2020
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	

**Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:**

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <b>Servicii</b> Lucrări
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu    Da
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Buget de stat</b> Buget CNAM Buget CNAS    Surse externe Alte surse: <i>[Indicații]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	21.12.2020
<b>Denumirea operatorului economic</b>	PONTEM X SRL

<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:01/S
	Data:21.12.2020
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA:879 046,87
	Inclusiv TVA:1 054 856,25
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2021
<b>Termen de execuție</b>	31.12.2021

**Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:**

<b>Tipul modificărilor</b>	<b>Micșorarea valorii contractului</b> Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: [Indicați]
<b>Temeiul juridic</b>	În baza art.76 alin (7), punct 2(a)
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	
<b>Alte informații relevante</b>	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

**Suma inițială a contractului 2 747 833,20 lei, deoarece necesitățile pentru anul 2021 au fost calculate în luna octombrie 2020, sa preconizat un număr mai mare de elevi care urmau a fi alimentați, dar de facto au fost alocați mai puțini bani.**

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

**Se micșorează suma contractului cu -157 196,20, deoarece necesitățile pentru anul 2021 au fost calculate în luna octombrie 2020, sa preconizat un număr mai mare de elevi care urmau a fi alimentați, dar de facto au fost alocați mai puțini bani**

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 6 din 16.02.2021 a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea sumei contractului pentru **IPL Liceul Teoretic Universul**

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
PONTEM S SRL	18.02.2020	06/S	- 130996,83	- 157196,20

**Conducătorul grupului de lucru:**

**Strajesco Natalia**

(Nume, Prenume)

(Semnătura)

**L.Ș.**

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;  
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md



**ANUNȚ****privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 1 din 16.04.2021

**I. Date cu privire la autoritatea contractantă:**

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primaria or. Floresti
<b>Localitate</b>	or. Floresti
<b>IDNO</b>	1007601007192
<b>Adresa</b>	MD-5001, MOLDOVA, Florești, or.Florești (r-l Florești), or. Floresti, str. Stefan cel Mare si Sfint 32
<b>Număr de telefon</b>	0250-22244
<b>Număr de fax</b>	0250-22244
<b>E-mail oficial</b>	primariafloresti8@gmail.com
<b>Adresa de internet</b>	www.primariafloresti.md
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Barbălat Oxana, tel. 0250-2-18-56,+373 60152010

**Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Licitație deschisă
<b>Obiectul achiziției</b>	Servicii de amenajare a or.Florești pentru anul 2021
<b>Cod CPV</b>	77300000-3
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	2 298 999,99 MDL
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1606827432621">ocds-b3wdp1-MD-1606827432621</a> Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21031670/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21031670/</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	1 dec 2020
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	nu

**Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:**

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Servicii
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu
<b>Sursa de finanțare</b>	Buget local

Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	29.12.2020
Denumirea operatorului economic	Î.M."Rețele Termice Florești"
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:13
	Data: 04.01.2021
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 483250
	Inclusiv TVA: 579900
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	31.12.2021

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Rezilierea contractului
Temeiul juridic	Conform p.8 sub.8.1, conform Codului civil
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Nr / or	Operator economic	S u m a contractului	Suma micșorată	Suma finală a contractului	
1.	Î.M."Rețele Termice Florești"	579900 Lei	-487866,80 Lei	92033,20 Lei	

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

**Se reziliază contractul de achiziții publice din data de 01.05.2021 privind Amenajarea or. Florești pentru anul 2021 lot nr. 3"Evacuarea deșeurilor", lot nr.4"Defrișarea arborilor" din motivul lipsei tehnicii mecanizate, majorarea prețurilor la carburanți, lipsa personalului calificat în domeniu** Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.1 din 16.04.2021 a fost încheiat acordul adițional privind **Rezilierea contractului**

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
Î. M. "Rețele Termice Florești"	1	16.04.2021	406555.66 Lei	-487866,80 Lei

Conducătorul grupului de lucru:

(Nume, Prenume)

(Semnătura)

**L.Ș.**

*Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;  
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md*

*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md*

## ANUNȚ

**privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 34/21 din 14 aprilie 2021

**I. Date cu privire la autoritatea contractantă:**

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Agenția de Dezvoltare Regională Nord
<b>Localitate</b>	mun. Bălți
<b>IDNO</b>	1009601000267
<b>Adresa</b>	Piața Vasile Alecsandri 8 MD-3110
<b>Număr de telefon</b>	0231 6-19-80
<b>Număr de fax</b>	0231 6-19-80
<b>E-mail oficial</b>	adrnord@adrnord.gov.md
<b>Adresa de internet</b>	adrnord.md
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Gudumac Denis, 0231 2-56-46, 068-98-22-00

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Alte: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Dezvoltarea pieței agricole EN-GROS și a spațiilor destinate activităților NON-AGRICOLE situată în r. Rîșcani ETAPA I: platforma de descărcare
<b>Cod CPV</b>	45255100-0
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	2 118 484,17 MDL fără TVA
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1604072909489 Link: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1604072909489?tab=awards">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1604072909489?tab=awards</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	30 octombrie 2020
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	Nu este cazul

**III. Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:**

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri    Servicii    Lucrări
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu    Da

<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat    Buget CNAM Buget CNAS    Surse externe Alte surse: Fondul Național de Dezvoltare Regională
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr. 139/20 din 25 noiembrie 2020
<b>Denumirea operatorului economic</b>	SRL Vladmih Company
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr: 175 Data: 18 decembrie 2020
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: 1 620 142,50 MDL Inclusiv TVA: 1 944 171,00 MDL
<b>Termen de valabilitate</b>	Până la recepția finală a lucrărilor
<b>Termen de execuție</b>	40 de zile calendaristice

IV. **Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:**

<b>Tipul modificărilor</b>	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: Ajustarea valorii contractului deoarece s-a majorat cota asigurărilor sociale și medicale de la 22,5% la 24%
<b>Temeiul juridic</b>	[Indicați actul normativ, articol, alineat] LEGEA Nr. 131 din 3.07.2015 privind achizițiile publice HOTĂRÂREA Nr. 638 din 26.08.2020 pentru aprobarea Regulamentului privind achizițiile publice de lucrări Anexa 1 din LEGEA Nr. 489/1999 privind sistemul public de asigurări sociale HOTĂRÂREA Nr. 1129 din 21.11.2018 cu privire la aprobarea Regulamentului privind ajustarea periodică a valorii contractelor de achiziții publice cu executare continuă, încheiate pe un termen mai mare de un an Legea Nr. 1585 din 27.02.1998 cu privire la asigurarea obligatorie de asistență medicală
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru] S-a majorat numai cota asigurărilor sociale și medicale de la 22,5% la 24%
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora] Nu este cazul
<b>Alte informații relevante</b>	

V. **Descrierea achiziției înainte și după modificare:**

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

**Înainte de modificare:**

Lucrările la Dezvoltarea pieței agricole EN-GROS și a spațiilor destinate activităților NON-AGRICOLE situată în r. Rîșcani ETAPA I: platforma de descărcare care rezultă din contractul nr. 175 din 18 decembrie 2020 sunt de următoarele tipuri:

Nr.	Simbol norme și cod resurse	Lucrări și cheltuieli	Unitate de măsură	Cantitate conform datelor din proiect	Valoarea de deviz, lei	
					Pe unitate de măsură incl. salariu	Total incl. salariu
		<b>1. Тип 3 Разгрузочная площадка</b>				
1	DA06B1	Strat de agregate naturale cilindrate, având funcția de rezistența filtranta, izolatoare, aerisire, antigeliva și anticapilarea, cu așternere mecanică, cu balast (фракции 5-20мм М600) толщ. 8см	m3	300,00	347,48 ----- 21,33	104 242,86 ----- 6 400,26
2	RpCE29A	Pelicula (Protecția antierozională cu materiale geosintetice tip Geomat)	m2	3 750,00	29,02 ----- 8,65	108 838,80 ----- 32 433,75
3	DE18B	Pavaje executate din placi de trotuare din beton prefabricat așezate pe un strat din amestec uscat de ciment și nisip, în proporție 1:6, rostuit cu amestec uscat de ciment și nisip, grosime strat de 10 cm, gr. 10 cm	m2	3 750,00	278,93 ----- 60,20	1 045 992,34 ----- 225 738,90

**După modificare:**

Lucrări noi nu vor fi incluse. Se va majora numai valoarea cotelor de asigurare socială și medicală de la 22,5% la 24% la lucrările care urmează să fie executate după 1 ianuarie 2021.

VI. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Menționăm că circumstanțele care au făcut necesară modificarea contractului sunt:

**Ajustarea valorii contractului în rezultatul majorării ratei procentuale a contribuțiilor sociale și medicale plătite la buget de la 22,5% la 24%: este necesară includerea unui volum de taxe în contract (contractul este din 18.12.2020, lucrările nu au derulat în 2020 însă vor demara în 2021)**

**Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție:****(motivul privind modificarea contractului de achiziție):**

Potrivit modificărilor în Legea nr. 489/1999 privind sistemul public de asigurări sociale, din 1 ianuarie 2021 contribuțiile de asigurări sociale de stat obligatorii, datorate de angajator se majorează până la 24%.

În urma majorării ratei procentuale a contribuțiilor sociale și medicale plătite la buget de la 22,5% la 24% a apărut necesitatea includerii a 5 446,43 lei cu TVA în contractul de bază care a fost încheiat la 18.12.2020, iar lucrările care nu au derulat în 2020, vor demara în 2021. Se anexează devizele ajustate de la executantul lucrărilor SRL Vladmih Company. Luând în considerare informațiile din actele menționate, grupul de lucru va include în contract contribuții sociale și medicale în valoare de 5 446,43 lei cu TVA. În total grupul de lucru va include o valoare de 5 446,43 lei cu TVA în contract. Suma finală a contractului va fi de 1 949 617,43 lei cu TVA. Grupul de lucru va anexa la acest proces verbal: devizele ajustate de la SRL Vladmih Company.

Grupul de lucru a decis să includă o valoare de 5 446,43 lei cu TVA în contract, ceea ce reprezintă diferența de contribuții sociale și medicale. Suma finală a contractului va fi de 1 949 617,43 lei cu TVA.

Anexăm scrisoarea nr. 09-07/106 din 14.01.2021 de la Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului în care este explicată situația despre contribuțiile de asigurări sociale și medicale după 01.01.2021.

**VII. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 175 din 18 decembrie 2020 a fost încheiat acordul adițional privind:

Se majorează cu 5 446,43 (cinci mii, patru sute patruzeci și șase lei, 43 bani) lei cu TVA suma Contractului și se aplică modificări în punctul 4.1. al acestuia care va avea următorul conținut - Punctul 4.1 Valoarea lucrărilor de construcției-montaj ce reprezintă obiectul prezentului contract este de 1 949 617,43 lei (un milion, nouă sute patruzeci și nouă mii, șase sute șaptesprezece lei, 43 bani) inclusiv TVA.

Prezentul acord se consideră încheiat la data semnării lui și intră în vigoare după publicarea anunțului de modificare de către Agenția Achiziții Publice.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Vladmih Company	Nr. 1	14 aprilie 2021	4 538,69 lei fără TVA Majorare contract până la 1 624 681,19 lei fără TVA	5 446,43 lei cu TVA Majorare contract până la 1 949 617,43 lei cu TVA

**Conducătorul grupului de lucru:****PRISACARI Maria**

**L.Ș.**

Responsabil de conținutul acestui document: Denis Gudumac, specialist achiziții

*Executor: Denis GUDUMAC Tel.:0231 2-56-46 E-mail: denis.gudumac@adrnord.gov.md*

*Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;  
e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://www.tender.gov.md)  
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-  
652; fax: 022-820-651; e-mail: [contestatii@ansc.md](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)*



**CEREREA DE OFERTE**  
**SERVICII DE NON-CONSULTANȚĂ**

**Contractor:** *Instituția Publică „Agenția Servicii Publice”*

**Proiect:** *Proiectul de înregistrare și evaluare funciară*

**Titlul contractului:** *Executarea lucrărilor cadastrale în raionul Glodeni*

Țara: *Republica Moldova*

**Nr.Creditului:** *6306-MD*

**Nr. CDO:** *MD-PSA-230424-NC-RFB*

**Publicat la data de:** *23 aprilie 2021*

Guvernul Republicii Moldova a primit finanțare de la Banca Mondială pentru costul **Proiectului de înregistrare și evaluare funciară** și intenționează să aplice o parte din încasările aferente plăților în temeiul contractului pentru **Executarea Lucrărilor cadastrale în raionul Glodeni**.

**Instituția Publică „Agenția Servicii Publice”** solicită în prezent oferte sigilate din partea ofertanților eligibili pentru **Executarea Lucrărilor cadastrale în raionul Glodeni**.

Informația detaliată poate fi obținută accesând următorul link: <http://www.asp.gov.md/ro/pief/procurari/anunturi> . Termenul limită de depunere a Ofertelor este **26 mai, 2021, ora locală 11:00**. Informații suplimentare le puteți obține la adresa de e-mail: [pief.procurement@asp.gov.md](mailto:pief.procurement@asp.gov.md)