



CONSILIUL JUDEȚEAN GORJ
Spitalul Județean de Urgență Târgu Jiu
Str. Progresului, nr.18, Cod: 210218
Tel. 0253/210432
Fax 0253/210432
E-mail: office@spitalgorj.ro

Nr. înregistrare 16576 Data 06.05.2025

INVITAȚIE DE PARTICIPARE

Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu, organizează în data de 07.06.2025, ora 10.00 selecție de oferte în vederea achiziționării de materiale sanitare conform caietului de sarcini atasat

Modalitatea de atribuire este negociere fara publicare derulata in temeiul art. 104, alin 1), lit c. din legea 98/2016 cororborata cu prev. 94 din HG 395/2016.

Informații suplimentare se pot obține la nr. de telefon 0768483848 Tunaru Paul.

Nu se admit oferte parțiale/alternative.

Criteriul de atribuire al contractului este prețul cel mai scăzut.

Ofertele financiare se vor depune la secretariatul unității, la nr. de fax 0253210432 sau pe adresa de mail achizitiitarguiiu@yahoo.com, până la data de 07.06.2025 ora 11.00.

Valabilitatea ofertelor: 60 zile de la data limită de postare a ofertelor. Orice ofertă cu o perioadă de valabilitate mai mică de 60 zile va fi automat respinsă.

Plata se va face prin ordin de plată în contul pe care ofertantul declarat câștigător prin aplicarea criteriului de atribuire, trebuie să-l aibă deschis la Trezoreria statului.

Termenul de plata este de 60 de zile de la primirea facturii.

Nu vor fi luate în considerare ofertele primite după data limită.

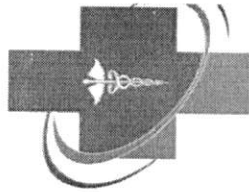
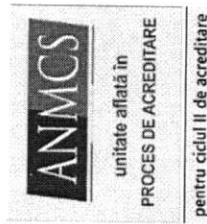
Ofertantul declarat castigator va trebui sa constituie garantia de buna executie in cuantum de 5% din valoarea fara tva a contractului

Conform art.138 alin.2 din HG 395/2016, în situația în care se prezintă două sau mai multe oferte care conțin același preț, autoritatea contractantă va solicita ofertanților clasați pe primul loc și care au prețuri egale o nouă propunere financiară, caz în care achiziția se va efectua de la ofertantul a cărui nouă propunere financiară are prețul cel mai scăzut.

MANAGER,
Ec.Vienesen Dumitru

DIRECTOR FIN.CONTABIL,
Ec. Brincus Florin Gabriel

SERV.APROVIZIONARE ACHIZIȚII,
Ing. Tunaru Paul



CONSILIUL JUDEȚEAN GORJ

Spitalul Județean de Urgență Târgu Jiu

Str. Progresului, nr.18, Cod: 210218

Tel. 0253/210432

Fax 0253/210432

E-mail: office@spitalgorj.ro/

achizitiitargujiu@gmail.com



CAIET DE SARCINI

1. Introducere

Caietul de sarcini conține indicații privind regulile de bază care trebuie respectate astfel încât potențialii ofertanți să elaboreze propunerea tehnică corespunzător cu necesitățile autorității contractante.

Cerintele din caietul de sarcini vor fi considerate ca fiind minimale și obligatorii. În acest sens vor fi luate în considerare toate ofertele care, prin propunerea tehnică, asigură un nivel egal sau superior cerințelor minime din caietul de sarcini; ofertele de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini vor fi declarate neconforme în temeiul art. 215, alin. (5) din Legea nr. 98/2016, coroborat cu art. 137, alin. (3), lit. a) din H.G. nr. 395/2016.

2. Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea Contractantă

Spitalul Județean de Urgență Târgu-Jiu este o instituție publică cu activitate în domeniul sănătății, aceasta fiind înființată ca unitate spitalicească în anul 1846, care de-a lungul timpului a fost extins și modernizat și este serviciu public de interes local al Județului Gorj.

Sediul Spitalului Județean de Urgență Târgu-Jiu se află în Strada Progresului, nr. 18, Municipiul Târgu-Jiu, județul Gorj.

2.2 Informatii despre contextul care a determinat achizitionarea produselor

Achizitia produselor are drept scop tratarea pacientilor din cadrul blocurilor operatorii.

2.3 Informatii despre beneficiile anticipate de către Autoritatea Contractantă

Tratarea pacientilor operati.

2.6 Factori interesati si rolul acestora

Titular investitie: Spitalul Judetean de Urgență Târgu-Jiu

Beneficiar investitie: Spitalul Judetean de Urgență Târgu-Jiu

3. Descrierea produselor solicitate

3.1. Descrierea situatiei actuale la nivelul Autoritatii/entitatii contractante

Produsele solicitate au utilizare regulata. aprovizionarea cu acestea asigurandu-se lunar, trimestrial sau pe orice perioada acoperita de disponibilul bugetar

3.2 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Tratarea pacientilor operati.

3.3. Obiectivele specifice la care contribuie furnizarea produselor

Recuperarea cat mai rapida a pacientilor asupra carora s-a intervenit chirurgical.

3.4 Produsele solicitate si operatiunile cu titlu accesoriu necesar a fi realizate

Produsele solicitate si serviciile / operatiunile accesorii incluse precum si durata minima de garantie / termenul minim de valabilitate sunt prezentate pentru fiecare produs in parte la pct. 3.4.1.

Nu sunt acceptate oferte alternative.

Termenul de livrare este de maxim 5 zile de la semnarea de catre ambele parti a contractului / contractului subsecvent de furnizare produse.

Locul de livrare pentru toate produsele solicitate este: farmacia din cadrul Spitalului Judetean de Urgenta Tg-Jiu

NOTA: SPECIFICATIILE TEHNICE CARE INDICA O ANUMITA ORIGINE, SURSA, PRODUCTIE, UN PROCEDEU SPECIAL, O MARCA DE FABRICA SAU DE COMERT, UN BREVET DE INVENTIE, O LICENTA DE FABRICATIE SUNT MENTIONATE DOAR PENTRU IDENTIFICAREA CU USURINTA A TIPULUI DE PRODUS SI NU AU CA EFECT FAVORIZAREA SAU ELIMINAREA ANUMITOR OPERATORI ECONOMICI SAU A ANUMITOR PRODUSE. ACESTE SPECIFICATII VOR FI CONSIDERATE CA AVAND MENTIUNEA "COMPATIBIL SAU ECHIVALENT"

Nr	Denumire produs	UM	Cantitate	Pret unitar	Valoare	Loc de livrare	Data de livrare solicitată	Specificatii tehnice sau cerințe functionale minime	Specificatii tehnice sau cerințe functionale extinse
LOT 1 SERINGI/ ACE SERINGI									
1	Seringa 1 ml		4200	0.34	1428	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
2	Seringa 2ml		8000	0.14	1120	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
3	Seringa 5ml		26800	0.15	4020	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
4	Seringa 10ml		45200	0.21	9492	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	

5	Seringa 20ml		44200	0.31	13702	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
6	Seringa 50ml		4800	1.59	7632	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
7	Ace unica folosinta G18- G26		23000	0.07	1610	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmitere a comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	

LOT 2 CONSUMABILE MEDICALE

1	Electrozi ekg		9000	0.21	1890	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
2	Leucoplast 5x5 matase		7700	3.95	30415	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
3	Gel ecograf		50	10	500				

LOT 3 PRODUSE DIN TIFON

1	Tifon medicinal		12000	1.54	18480	Spitalul	5 de zile de	Conform cerințelor	
---	-----------------	--	-------	------	-------	----------	--------------	--------------------	--

						Județean de Urgență Tg-Jiu	la transmiterea comenzii	din fișele cu specificatii tehnice anexate	
2	Fesi tifon 10/10 48 gr/m2		500	1.85	925	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
3	Fesi tifon 10/15 48 gr/m2		900	2.78	2502	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
4	Fesi tifon 10/20 48 gr/m2		500	3.7	1850	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
LOT 4 MASTI OXIGEN									
1	Masca cu rezervor concentratie inalta adult		800	3.8	3040	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificatii tehnice anexate	
	Masca cu rezervor concentratie inalta copii		100	3.8	380				

	Masca oxigen adult	300	3	900	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
	Masca cu nebulizator copii	100	3	300	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
	Canule nazale	1500	1.4	2100	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	

LOT 5 PUNGI URINA

1	Pungi urina adult	4600	1.15	5290	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
2	Tub prelungitor pefuzie	800	1.4	1120				

LOT 6 SONDE

1	Sonda endotraheala 3-8.5	860	3.5	3010	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
2	Sonda nazogastrică CH 22	100	1.25	125	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
3	Sonda aspirație CH 12-18	1350	1	1350	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
4	Sonda foley CH 14-22	960	3.3	3456	Spitalul Județean de Urgență Tg-Jiu	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	
LOT 7 TRANSFUZOARE								
1	Tranfuzoare cu ac de plastic	8000	1.19	9520	Spitalul Județean de Urgență	5 de zile de la transmiterea comenzii	Conform cerințelor din fișele cu specificații tehnice anexate	

Daca nu este specificat pentru fiecare produs in parte, perioada de valabilitate a produselor nu trebuie sa fie mai mica de 80 % din perioada de garantie acordata de producator.

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

Termenul de livrare cel mentionat la pct. 3.4. Un produs este considerat livrat cand toate activitatile in cadrul contractului au fost realizate si produsul este acceptat de Autoritatea contractanta.

Produsele vor fi livrate cantitativ si calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractanta la pct. 3.4.

Contractantul va elibera si eticheta produsele furnizate astfel incat sa previna orice dauna sau deteriorare in timpul transportului acestora catre destinatia stabilita.

Daca este cazul, ambalajul trebuie prevazut astfel incat sa reziste, fara limitare, manipularii accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sau/ si precipitatiilor din timpul transportului si depozitarii in locuri deschise. In stabilirea marimii si greutatii ambalajului Contractantul va lua in considerare, acolo unde este cazul, distanta fata de destinatia finala a produselor furnizate si eventuala absenta a facilitatilor de manipulare la punctele de intrare.

Transportul si toate costurile asociate sunt sarcina exclusiva a contractantului. Produsele vor fi asigurate impotriva pierderii sau deteriorarii intervenite pe parcursul transportului si cauzate de orice factor extern.

Contractantul este responsabil pentru livrare, termenul agreat al produselor si se considera ca a luat in considerare toate dificultatile pe care le-ar putea intampina in acest sens si nu va invoca nici un motiv de intarziere sau costuri suplimentare.

Operatiuni cu titlu accesoriu, daca este cazul

Nu este cazul

Instalare, punere in functiune, testare

Nu este cazul

3.5.3.2. Instruirea personalului pentru utilizare

Nu este cazul

3.5.3.Mentenanata preventiva in perioada de garantie

Nu este cazul

3.5.3.3 Mentenanata corectiva in perioada post-garantie, dupa caz

Nu este cazul

Support tehnic

Pe toata durata contractului, Contractantul va asigura suport tehnic in conformitate cu cerintele mentionate pentru fiecare produs in parte sau asilenla in ceea ce priveste produsele furnizate.

Contractantul va asigura o persoana / un punct de contact dedicat personalului autorizat al Autoritatii contractante unde se poate semnala orice problema sau solicita suport tehnic contractantului in gestionarea unui incident, disponibil, pentru a se asigura ca orice situatie semnalata este tratata cu promptitudine.

Piese de schimb si materiale consumabile pentru activitatile din programul de mentenanata corectiva dupa expirarea garantiei

Nu este cazul.

Mediul in care este operat produsul

Sala de operatie,mediu steril.

Constrangeri privind locatia unde se va efectua livrarea

Nu este cazul

Atributiile si responsabilitatile Partilor

Atributiile Autoritatii contractante:

- de a intocmi contractul in baza caruia furnizorul va livra produsele:
- de a reception produsele in termenele asumate de catre furnizor.

-de a refuza produsele care nu corespund cu cerintele caietului de sarcini;

-de a plati valoarea aferenta facturilor emise pentru produsele furnizate in termenul asumat.

Atributiile furnizorului:

de a livra produsele in termenul asumat;

de a inlocuii in termenul asumat produsele care nu corespund cerintelor caietului de sarcini;

de a informa Autoritatea contractanta despre imposibilitatea de a semna un non contract subsecvent in termen de maxim 2 zile lucratoare de la aparitia acestei situatii;

Documentatii ce trebuie furnizate Autoritatii/entitatii contractante in legatura cu produsul

Produsele vor fi insotite la livrare de prospecte / instructiuni de utilizare / atentionari in limba romana, certificate de valabilitate sau garantie si declaratie de conformitate.

Receptia produselor

Receptia produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant si Autoritatea contractanta. Receptia produselor atat cantitativa cat si calitativa. se va realiza dupa livrarea produselor in cantitatea solicitata la farmacia Spitalului Judetean de Urgenta Tg-Jiu in cadrul termenelor de livrare asumate.

Receptia produselor se va realiza in prezenta unui reprezentant al furnizorului pentru a clarifica la fata locului diferentele cantitative sau calitative. In lipsa reprezentantului /furnizorului Autoritatea contractanta nu va raspunde de eventualele lipsuri sau neconformitati, acela rezervandu-si dreptul de a refuza produsele sau de a le returna pe cheltuiala furnizorului in cazul identificarii unor eventuale neconformitati.

In functie de numarul de furnizori prezentati pentru livrarea produselor, receptia se va realiza in maxim 2 ore de la prezentarea facturii la magazia spitalului.

Modalitati si conditii de plata

Contractantul va citi factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea mentionat numarul contractului, datele de emitere si de scadenta ale facturii respective precum si obligatoriu denumirea produselor asa cum este mentionata in contract / contract subsecvent. Facturile vor fi prezentate in original la Farmacia Autoritatii contractante.

Platile in favoarea Contractantului se vor efectua in termen de *maxim 60 de zile* de la data prezentarii si inregistrarii facturii fiscale in original si a tuturor documentelor justificative.

Cadrul legal care guverneaza relatia dintre Autoritatea contractanta si Contractant

Contractantul trebuie să respecte toate prevederile legale aplicabile la nivel național, dar și regulamentele aplicabile la nivelul Uniunii Europene (acolo unde se impune).

Contractantul va fi pe deplin responsabil pentru subcontractanții săi în furnizarea produselor și realizarea operațiunilor cu titlu accesoriu prevăzute în Caietul de Sarcini, urmând să răspundă față de Autoritatea Contractantă pentru orice nerespectare sau omisiune a respectării oricăror prevederi legale și normative aplicabile.

Autoritatea Contractantă nu va fi responsabilă pentru nerespectarea sau omisiunea respectării de către Contractant sau de către subcontractanții acestuia a oricărei prevederi legale sau a oricărui act normativ aplicabil, atât pentru furnizarea produselor, cât și pentru rezultatele generate de furnizarea produselor.

În cazul în care intervin schimbări legislative, Contractantul are obligația de a informa Autoritatea Contractantă cu privire la consecințele asupra activităților care fac obiectul

Contractului și de a-și adapta activitatea în funcție de decizia Autorității Contractante în legătura cu schimbările legislative.

Managementul/Gestionarea Contractului

Comunicările între parti pe toata perioada de valabilitate a contractului se realizeaza in scris. Orice comunicare trebuie inregistrata atat in momentul transmiterii cat si in momentul receptionarii. aceasta fiind realizata doar in conditiile existentei unei confruntari de primire.

Nerespectarea obligatiilor contractuale. da dreptul partii lezate de a rezilia unilateral contractul sau dupa caz, acordul cadru in baza unei notificari prealabile transmisa cu minim 5 zile inainte de incetarea efectiva a drepturilor si obligatiilor contractuale.

CARACTERISTICI TEHNICE

LOT 1 Seringi

Seringi 1 ml

Proprietăți tehnice:

Seringa trebuie să fie în concordanță cu următoarele standarde: ISO 7886-1; ISO 13485

- ✓ 0,33 x 12,7 mm (29G1/2);
- ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de U-100;
- ✓ Seringa trebuie sa fie de 1 ml
- ✓ Produs steril, de unica folosinta, fara latex;
- ✓ Ansamblul seringă-ac în același ambalaj;
- ✓ Pistonul și corpul seringii: polipropilena;
- ✓ Opritorul pistonului: cauciuc sintetic (fără latex);

- ✓ Lubrifiant: ulei siliconic;
 - ✓ marcaje CE: pe ambalajul individual al produsului este menționat producătorul și țara de origine,
 - ✓ marcajul CE valid, marcajul de sterilizare cu radiații, numărul lotului și data de expirare a produsului.
- Ambalare și etichetare: conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresă producător etc). Marca CE.

Termenul de valabilitate: În momentul livrării, produsul trebuie să aibă minim 6 luni de valabilitate. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă să îl înlocuiască pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

Seringa de 2 ml (sau 2,5 ml) cu ac

Proprietati tehnice

Seringa trebuie să fie în concordanță cu următoarele standarde: ISO 7886-1; ISO13485

- ✓ Seringa din 3 componente cu ac preatasat de 23G 1 ¼" (0,6x30mm) ;
- ✓ Acul trebuie sa fie steril
- ✓ Materialul acului sa fie din otel inoxidabil;
- ✓ Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip luer-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori
- ✓ Acul trebuie prevazut cu capac de protectie
- ✓ Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip
- ✓ Seringa sa aiba plunger-ul de culoare verde pentru identificare usoara
- ✓ Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna
- ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de 0,1 ml;
- ✓ Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului,
- ✓ Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima
- ✓ Sa nu contina Latex natural;
- ✓ Sa nu contina plastifianti (DEHP);
- ✓ Sterilizare EO, valabilitate 5 ani;

Ambalare si etichetare conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc);

Termen de valabilitate, minim 6 luni de la data livrării. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă sa îl înlocuiască pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Marcaj CE

Seringa de 5 ml cu ac

Proprietati tehnice

Seringa trebuie sa fie in concordanta cu urmatoarele standarde: ISO 7886-1; ISO 13485

Seringa din 3 componente cu ac preatasat de 22G x 1/2" (0.7 mm x 40 mm)

- ✓ Acul trebuie sa fie steril
- ✓ Materialul acului sa fie din otel inoxidabil;
- ✓ Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip luer-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori
- ✓ Acul trebuie prevazut cu capac de protectie
- ✓ Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip
- ✓ Seringa sa aiba plunger-ul de culoare roz pentru identificare usoara

- ✓ Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna
- ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de 0,1 ml;
- ✓ Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm² care sa permita alunecarea uniforma a pistonului;
- ✓ Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima
- ✓ Sa nu contina Latex natural;
- ✓ Sa nu contina plastifianti (DEHP);
- ✓ Sterilizare EO, valabilitate 5 ani;

Ambalare si etichetare conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc);

Termen de valabilitate, minim 6 luni de la data livrării. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă sa îl înlocuiască pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Marcaj CE

Seringa de 10 ml cu ac

Proprietati tehnice

Seringa trebuie sa fie in concordanta cu urmatoarele standarde: ISO 7886-1; ISO 13485

Seringa din 3 componente cu ac preatasat de 21G x 1 1/2" (0.8 mm x 40 mm)

- ✓ Acul trebuie sa fie steril
- ✓ Materialul acului sa fie din otel inoxidabil;
- ✓ Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip lue-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori
- ✓ Acul trebuie prevazut cu capac de protectie
- ✓ Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip
- ✓ Seringa sa aiba plunger-ul de culoare rosie pentru identificare usoara
- ✓ Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna
- ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de 0,1 ml;
- ✓ Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm² care sa permita alunecarea uniforma a pistonului;
- ✓ Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima
- ✓ Sa nu contina Latex natural;
- ✓ Sa nu contina plastifianti (DEHP);

- ✓ Sterilizare EO, valabilitate 5 ani;

Ambalare si etichetare conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc);

Termen de valabilitate, minim 6 luni de la data livrării. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă să îl înlocuiască pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Marcaj CE

Seringa de 20 ml cu ac

Proprietati tehnice

Seringa trebuie sa fie in concordanta cu urmatoarele standarde: ISO 7886-1; ISO 13485

Seringa din 3 componente cu ac preatasat de 21G x 1 1/2" (0.8 mm x 40 mm)

- ✓ Acul trebuie sa fie steril
 - ✓ Materialul acului sa fie din otel inoxidabil;
 - ✓ Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip lue-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori
 - ✓ Acul trebuie prevazut cu capac de protectie
 - ✓ Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip
 - ✓ Seringa sa aiba plunger-ul de culoare violet pentru identificare usoara
 - ✓ Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna
 - ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de 0,1 ml;
 - ✓ Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului,
 - ✓ Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima
 - ✓ Sa nu contina Latex natural;
 - ✓ Sa nu contina plastifianti (DEHP);
 - ✓ Sterilizare EO, valabilitate 5 ani;
- Ambalare si etichetare conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc);

Termen de valabilitate, minim 6 luni de la data livrării. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă să îl înlocuiască pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Marcaj CE

Seringa de 50 ml cu ac

Proprietati tehnice

Seringa trebuie sa fie in concordanta cu urmatoarele standarde: ISO 7886-1; ISO 13485

Seringa din 3 componente cu ac preatasat de 18G x 1 1/2" (1.2 mm x 40 mm)

Acul trebuie sa fie steril

- ✓ Materialul acului sa fie din otel inoxidabil;
- ✓ Amboul acului trebuie sa aiba conectare de tip luer-slip sau luer-lock si sa respecte codul de culori
- ✓ Acul trebuie prevazut cu capac de protectie
- ✓ Seringa sa aiba ambou cu conectare de tip Luer Slip
- ✓ Seringa sa aiba plunger-ul de culoare albastra pentru identificare usoara
- ✓ Seringa sa aiba pereti transparenti si gradatii de culoare neagra pentru contrast si vizibilitate buna
- ✓ Interval de gradatie al seringii sa fie de 0,1 ml;
- ✓ Sa contina in materialul de constructie al corpului seringii ca lubrifiant ulei de silicon <0,25 µg/mm2 care sa permita alunecarea uniforma a pistonului,
- ✓ Corpul seringii sa fie prevazut cu un sistem de siguranta care nu permite iesirea pistonului din cilindru la o aspiratie maxima
- ✓ Sa nu contina Latex natural;
- ✓ Sa nu contina plastifianti (DEHP);
- ✓ Sterilizare EO, valabilitate 5 ani;

Ambalare si etichetare conform EU Medical Device Directive, (numele produsului, descriere, cod, data fabricatiei, valabilitate, lot, dimensiuni, adresa producator, etc);

Termen de valabilitate, minim 6 luni de la data livrării. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă sa îl înlocuiască pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Marcaj CE

Ace de unică folosință G 18 –G28

Proprietăți tehnice:

Ace de unică utilizare în concordanță cu ISO 7864 standard

- ✓ peretele acului subțire din aliaj de oțel CROM-NICHEL, inoxidabil;

- ✓ suprafața acului este netedă și siliconată;
- ✓ bizoul acului ascuțit în trei planuri;
- ✓ Amboul acului trebuie să permită conectarea de tip Luer cu posibilitatea de lock (blocare/fixare) este transparent, din polipropilenă;
- ✓ codul culorilor conform ISO 6009;
- ✓ ambalare sterilă individuală;
- ✓ sterilizare EO.

Dimensiuni : 18G x 1½" (1,2mm x 40mm) , 21G x 1½" (0,8mm x 40mm) , 22G x 1½" (0,7mm x 40mm) , 28G x 1½" (0,3mm x 12mm)

Ambalare și etichetare: conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresă producător etc). Marca CE.

Termenul de valabilitate: minim 2 ani de la data producerii. În momentul livrării, produsul trebuie să aibă minim 6 luni de valabilitate. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă să îl înlocuiască pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 2 CONSUMABILE MEDICALE

1. ELECTROZI EKG CU GEL

Descriere: - pentru adulți și copii de unică folosință;

- circulari, cu adeziv și gel;
- ambalare, etichetare și marcarea CE conform Directivei 93/42/CEE a Consiliului privind dispozitivele medicale.

2. Banda adeziva matase.

Dimensiune : 5cm x 5m

Material hypoalergenice ce nu produce iritații pe piele.

Adezivul trebuie să fie unul medical 3M, să nu conțină oxid de zinc și să asigure fixarea pe piele cel puțin 24 ore fără dezlipire. Rupere ușoară
Mod de ambalare: 6 bucati/ cutie.

GEL ECOGRAF

Gel conductor pentru diagnosticare cu ultrasunete, recomandat pentru o gama larga de proceduri. Calitate superioara, transparent si fara miros. Vascozitate inalta, conductibilitate perfecta. Usor de indepartat, solubil in apa, nu lasa pielea lipicioasa. Hipoaergenice, neiritant. Nu contine sare sau formaldehida. pH: 5,8 – 6. Forma de ambalare 1 litru

LOT 3 PRODUSE DIN TIFON

1. TIFON 100 % BBC 48 gr / mp

Valabilitate 5 ani, de la data fabricatiei, dar un mai putin de 80% din perioada la data livrării

CARACTERISTICI	PREVEDERI
Descriere (aspect, culoare, miros)	Tifon pentru uz medicinal, fara impuritati, degresat, neted, albita, purificata, desceleiat, absorbant, neapretat, albit, moale, curat, fara pete, indoor, insipid, tipar uniform la rupere, fire nedesirate, nesteril, nelucios, fara defecte, tipar uniform la rupere, cu rezistenta la rupere, fara scame sau puf, cu margini drepte si intarite printr-un numar mai mare de fire in urzeala sau cu margini false, utilizare in spitale
Latime	0,90 m $\pm$ 0.5
Lungime (m)	100 m $\pm$ 0.05
Greutate:	48 gr / m ² $\pm$ 2
Desime:	
- in urzeala fire	Min 120 $\pm$ 5
- in batatura fire	Min 100 $\pm$ 5

Aciditate, alcalinitate	Lipsa
PH (u. pH)	4.5 – 8.2
Indice de albire	86
Forta la rupere:	
- in urzeala:	Min 60 N
- in batatura:	Min 40 N
Alungire la rupere:	
- in urzeala:	4.34
- in batatura:	6.91
Substante reductoare :	Conform prevederii
Microbiologic	SREN 14079
Substante solubile in apa	MIN 0.50
(g %)	
Substante solubile in eter	MIN 0.35
(g %)	
Pierderea de masa la uscare:	sub 6.50%
Amidon, dextrina:	Lipsa
Calciu	% max. 0,015
Sulfati	% max. 0,01

Cloruri	% max 0,004
Substante colorante :	Lipsa
Substante tensioactive (mm)	Max 2
Substante de albire;	Lipsa
Fluorescenta in UV la 366mm	Fara fluorescenta albastru intens
Clor :	Lipsa
Hidrofilie	Secunde, max. 10
Substante grase :	% max 0,3
Umiditate :	% max. 70.75

). Marca CE.

Termenul de valabilitate: minim 2 ani de la data producerii. În momentul livrării, produsul trebuie să aibă minim 6 luni de valabilitate. În cazul în care nu este livrat în termenul de valabilitate, furnizorul se obligă să îl înlocuiască pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

2. **FESI TIFON 100 % BBC**

Valabilitate 5 ani, de la data fabricatiei, dar un mai puțin de 80% din perioada la data livrării

CARACTERISTICI	PREVEDERI
Descriere (aspect, culoare, miros)	Tifon pentru uz medicinal, tesatura uniforma, fara impuritati, degresat, descleiat,absorbant, neapretat, albit, moale, curat, fara pete, indoor, insipid, tipar uniform la rupere, fire nedesirate, nesteril, nelucios, fara miros, defecte, cu rezistenta la rupere, fara scame sau puf, cu margini intarite printr-un numar mai

	mare de fire in urzeala sau cu margini false, utilizare in spitale
Latime	10 cm $\pm$ 0.5 cm, 15 cm $\pm$ 0.5 cm, 20 cm $\pm$ 0.5 cm
Lungime (m)	10 m $\pm$ 0,5 m
Greutate:	48 gr / m ² $\pm$ 2
Desime:	
- in urzeala fire	Min 120 $\pm$ 5
- in batatura fire	Min 100 $\pm$ 5
Aciditate, alcalinitate	Lipsa
PH (u. pH)	4.5 – 8.2
Forta la rupere: - in urzeala:	Min 60 N
Alungire la rupere: - in urzeala:	Max 4.85
Substante solubile in apa (g %)	Max 0.5
Substante solubile in eter (g %)	Max 0.3
Pierdere de masa la uscare:	sub 6.50%
Amidon, dextrina:	Lipsa
Calciu	% max. 0,015
Sulfati	% max. 0,01
Cloruri	% max 0,004

Substante colorante :	Lipsa
Substante tensioactive (mm)	Max 2
Substante de albire;	Lipsa
Fluorescenta in UV la 366mm	Fara fluorescenta albastru intens
Clor :	Lipsa
Hidrofilie STAS 344/85	Secunde, max. 10
Substante grase :	% max 0,3
Umiditate :	% max. 8,5
Cenusa	% max. 0,3
Comportarea la sterilizare la 120• timp de 20 min.	Nu se ingalbeneste, nu isi pierde calitatile fizice la sterilizare
Ambalare	Ambalate individual in hartie, si ambalaj colectiv cate 10 buc in folie de polietilna rezistenta la rupere, si cate 100 in bax, eticheta cu firma producatoare si data fabricatiei pe fiecare ambalaj ; ambalaj marcat cu denumirea si adresa producatorului, dimensiuni produs , numar lot, termen de valabilitate, Conditii de depozitare produs: Spatii inchise, bine aerisite, fara praf, umiditatea relativa $\leq 60\%$, Temperatura cuprinsa intre -100 C ...+40OC

LOT 4 MASTI OXIGEN

1. Masca oxigen cu rezervor de concentratie inalta, marimea adult

Masca de oxigen cu rezervor compusa din : conector sursa de aer, furtunas de oxigen, rezervor de aer, conector, clip nazal, elastic. Din PVC medical, culoare verde transparent.

Rezervorul de aer se va conecta la masca prin intermediul unei valve de SILICON

Lungime masca : 80 mm

Lungime furtunas oxigen : 200 cm

Diametru intern furunas : 5.0 +/-0.5

Dimensiune : ADULT

Steril : DA

Metoda de sterilizare : OXID DE ETILEN

Doza sterilizare ETO : 9KG (600mg/L)

Mod de ambalare : individual PE

Date inscise pe ambalaj conform normelor : instructiuni de utilizare in limba romana, date producator, Certificat CE, date importator, componenta produs.

Pachetizare secundara : cutie 100 buc

2. Masca oxigen cu rezervor pediatric

Masca de oxigen cu rezervor compusa din: conector sursa de aer, furtunas de oxigen, rezervor de aer, conector, clip nazal, elastic. Din PVC medical, culoare verde transparent.

Rezervorul de aer se va conecta la masca prin intermediul unei valve de SILICON

Lungime masca: 80 mm

Lungime furtunas oxigen: 200 cm

Diametru intern furunas: 5.0 +/-0.5

Dimensiune: NOU NASCUT

Steril: DA

Metoda de sterilizare: OXID DE ETILEN

Doza sterilizare ETO: 9KG (600mg/L)

Mod de ambalare: individual PE

Date inscise pe ambalaj conform normelor : instructiuni de utilizare in limba romana, date producator, Certificat CE, date importator, componenta produs.

Pachetizare secundara : cutie 100 buc

3. Masca administrare oxigen adult

Masca de oxigen compusa din : conector sursa de aer, furtunas de oxigen, conector, clip nazal, elastic. Material: PVC medical, culoare verde transparent.

Lungime masca : 120 mm

Lungime furtunas oxigen : 200 cm
Diametru intern furunas : 5.0 +/-0.5
Dimensiune : Adult, marimea XL
Steril : DA
Metoda de sterilizare : OXID DE ETILEN
Doza sterilizare ETO : 9KG (600mg/L)
Mod de amabalare : individual PE
Date inscise pe ambalaj conform normelor : instructiuni de utilizare in limba romana, date producator, Certificat CE, date importator, componenta produs.
Pachetizare secundara : cutie 100 buc

4. Masca oxigen cu nebulizator, pediatria

Masca de nebulizare compusa din : conector sursa de aer, furtunas de oxigen, nebulizator 6 ml, conector, clip nazal, elastic. Din PVC medical, culoare verde transparent.
Lungime masca : 80 mm
Lungime furtunas oxigen : 200 cm
Diametru intern furtunas : 5.0 +/-0.5
Dimensiune : PEDIATRICA
Steril : DA
Metoda de sterilizare : OXID DE ETILEN
Doza sterilizare ETO : 9KG (600mg/L)
Mod de amabalare : individual PE
Date inscise pe ambalaj conform normelor : instructiuni de utilizare in limba romana, date producator, Certificat CE, date importator, componenta produs.
Pachetizare secundara : cutie 100 buc

5. CANULA NAZALA

B. - Canula de oxigen nazala denumită generic

(CLASA II)

D.- Structura schematică,

1 tubulatură 250 cm

Conector sursă de aer 2

Conector din 3 buc

4 inel de fixare

5 prong nazal

E. Specificație produs finit

trei dimensiuni S, M și L în funcție de vârful nazal

Metoda de sterilizare: prin EO (oxid de etilenă)

EO CANTITATE RESIDUALA: 7 ZILE AFTER STERILIZARE, CANTITATE RESIDUALA EO

NU ESTE MAI MULT DE 10 mg / kg.

Temperatura de pre-tratare 40 °C ± 2 °C

Pre-tratare Umiditate 50% RH ± 25% RH

Timp de pretratare 2HR ~ 6HR

Sterilizare

Temperatura de sterilizare 53 °C ± 4 °C

Timp de conservare a căldurii 30MIN

Forevacuum -10KPA ± 0,5KPA

Mențineți timp de presiune 10MIN

Umiditate de sterilizare 55% RH ± 25% RH

Doza de sterilizare 9 KG (600 mg / l)

Timp de sterilizare 4H × 2

Vană de spălare -10KPA ± 2KPA

Timpii de spălare de 6 ori

Timp de ventilație 30MIN

H. - Ambalaje

Ambalajul primar: pachet PE individual

Ambalaj secundar: carton, 35 * 37 * 34cm, 100pcs / cart

NCIPL Dimensiune L, canulă de oxigen nazal 100

NCIPM M, Canal de oxigen nazal 100

NCIPS Mărima S, canula de oxigen nazal 100

LOT 5 PUNGI URUINA

PUNGI URINA CU SUPAPA 2000 ML

Descriere: - punga sterila de plastic, gradata;
- cu supapa si evacuare;
- capacitate 2000 ml;

Cenusa	% max. 0,3
Comportarea la sterilizare la 120• timp de 20 min.	Nu se ingalbeneste, nu isi pierde calitatile fizice la sterilizare
Dimensiuni - lungime (m) - latime (cm)	Conf ST01/02 100m ± 0.05 m 90cm ± 0.50cm
Ambalare	Balot la 100 ml plic, (90 cm latime x 100 ml) ambalat in folie plastic reciclabil; 10 plicuri intr-un balot cu ambalaj de siguranta, rezistent la transport ; ambalaj marcat cu denumirea si adresa producatorului, dimensiuni, numar lot, Conditii de depozitare produs: Spatii inchise, bine aerisite, fara praf, umiditatea relativa ≤ 60 %, Temperatura cuprinsa între - 100 C ...+40OC

TRUSA TRANSFUZIE CU AC PLASTIC

Descriere: - trusa transfuzie cu ac din plastic compusa din:

- recipient din plastic pentru solutia perfuzabila;
- filtru de aer;
- picurator (trebuie sa fie transparent si flexibil, sa nu se crape daca este indoit), filtru disc pentru lichid, dispozitiv de reglat debitul solutiei perfuzate (trebuie sa asigure un debit constant);
- ambalare, etichetare si marcare CE conform Directivei 93/42/CEE a Consiliului privind dispozitivele medicale

LOT 6 SONDE

1. **Sonda Aspiratie cu valva**, radioopaca pentru vizibilitate la razele X, varf deschis cu 2 ochi mari laterali, tub 50cm marcat, nepirogenic, netoxic, Sterile,
Lungime: 500 mm
Sterilizare: Sonda de aspiratie de unica folosinta, este sterilizata cu oxid de etilena si conform cu cerintele sterilizarii EN550 si Corporation Standards Q/HGS009-2001.
Ambalaj: Blister
Ambalare: 50 buc/cutie
Dimensiuni : CH6 – CH 20

2. **Sonde foley Sterilă**, compozitie latex cu un strat subtire de silicon ptr aderenta crescuta
De unică folosință;
Cu două căi;
Valvă pentru seringi luer și luer lock;
Vârf cu două orificii opuse;
Balonaș care se umflă simetric în toate direcțiile, de 30 – 50 ml capacitate.

3. SONDA NAZOGASTRICA

Sonde nazo-gastrice, PVC, sterile, marime CH14, lungime 120cm, 50 buc: sonde nazo-gastrice sterile, din PVC, utilizate pentru administrarea medicamentelor si introducerea alimentelor in stomacul pacientilor inconstienti, cu tulburari de deglutitie, cu intoleranta sau hemoragii digestive, operati pe tubul digestiv etc. Sunt atraumatice, vizibile la raze X de-a lungul corpului, netoxice si nepirogenice, ambalate individual.

4. **Sonde endotraheale cu balonaș**, realizate din PVC transparent, mărimi de la 2 la 9. Tubul este realizat din PVC transparent, non-toxic, cu vârf opac. Materialul nu se lezează și nu se rupe. Camera conică de vid (balonașul) are volum mare și presiune joasă pentru intubație pe termen lung. Balonașul nu își pierde forma și se dezumflă simetric. Controlul delicat al balonului asigură siguranța maximă a balonului. Valva este sigură și nu se blochează.

LOT 7 TRANSFUZOARE

TRUSA TRANSFUZIE CU AC PLASTIC

Descriere: - trusa transfuzie cu ac din plastic compusa din:

- recipient din plastic pentru solutia perfuzabila;
- filtru de aer;
- picurator (trebuie sa fie transparent si flexibil, sa nu se crape daca este indoit), filtru disc pentru lichid, dispozitiv de reglat debitul solutiei perfuzate (trebuie sa asigure un debit constant);
- ambalare, etichetare si marcare CE conform Directivei 93/42/CEE a Consiliului privind dispozitivele medicale

LOT 8 VATA

Vată hidrofila

Proprietăți tehnice:

- ✓ -vată hidrofilă pentru uz medicinal, cu conținut de bumbac 100%, fără impurități de țesut;
- ✓ pachet de 200g;
- ✓ în pachet să fie dispusă în straturi ușor separabile;
- ✓ de culoare albă.

Ambalare și etichetare: conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresă producător etc

- ambalate individual;
- ambalare, etichetare si marcare CE conform Directivei 93/42/CEE a Consiliului privind dispozitivele medicale.

LOT 9 BRANULE

BRANULE CU VALVA

Descriere: - marimi:16-26 G;

- ac atraumatic;
- camera transparenta;
- aripioare si capac flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire;
- risc minim de obstructie a lumenului- lumen flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire;
- canula cu bizou scurt, pentru prevenirea perforarii peretelui opus al venei;
- sterilizare cu etilen oxid;
- ambalare, etichetare si marcare CE conform Directivei 93/42/CEE a Consiliului privind dispozitivele medicale.

