



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ezeilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Nr. 1429 / 06.03.2024

Aprobat,
Manager general,
Dr. Venter Liciniu Catalin

CAIET DE SARCINI

FURNIZARE MATERIALE SANITARE

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



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eoreilor Deportati nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Produsele pentru care se solicita oferta vor îndeplini următoarele condiții (conform anexei 1 și a celor mai jos menționate) și vor fi în conformitate cu Directiva 93/42 EEC privind dispozitivele medicale :

Introducere

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

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

În cadrul acestei proceduri, Serviciul de Ambulanță al Județului BIHOR îndeplinește rolul de autoritate contractantă, în cadrul contractului.

Specificațiile tehnice care indică un anumit producător, o anumită origine sau un anumit procedeu, ori care se referă la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție specifică sau la standard, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a caracteristicilor produselor ce urmează a fi achiziționate și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici; acestea vor fi întotdeauna însoțite de mențiunea «sau echivalent».

Ofertele se depun pe un singur lot, mai multe loturi sau toate loturile. Cerințele impuse vor fi considerate ca fiind minime și obligatorii. Oferta care nu respectă cerințele minime obligatorii prevăzute în Caietul de sarcini va fi considerată neconformă și va fi respinsă.

Contextul realizării acestei achiziții de produse

Informații despre Autoritatea Contractantă

Serviciul de Ambulanță al Județului BIHOR este un serviciu de ambulanță regional, acordând asistență medicală de urgență în Județul BIHOR, având sediul în municipiul Oradea str. Evreilor Deportati nr 24, este unitate sanitară publică de importanță strategică, cu personalitate juridică, aflată în subordinea Ministerului Sănătății.

Serviciul de Ambulanță al Județului BIHOR are ca scop principal acordarea asistenței medicale de urgență și transportul medical asistat al pacienților din municipiul Oradea și din județul BIHOR, utilizând, după caz, personal medical superior și/sau mediu calificat la diferite niveluri, precum și conducători auto formați ca ambulanțieri. Atribuțiile principale ale Serviciului de Ambulanță al Județului BIHOR sunt următoarele: acordarea asistenței medicale de urgență la diferite niveluri de către medici și asistenți medicali cu diferite grade de pregătire; acordarea asistenței medicale publice de urgență la nivel prespitalicesc asigurată prin echipaje medicale de urgență și echipaje de consultații de urgență la domiciliu; efectuează transport sanitar neasistat al pacienților care nu se află în stare critică și nu necesită monitorizare și îngrijiri medicale speciale pe durata transportului; efectuează transport medical asistat al pacienților care necesită monitorizare și îngrijiri medicale pe durata transportului; acordă asistență medicală de urgență la spectacole în aer liber, festivaluri și manifestări sportive, solicitată de către organizatori, sau la solicitări privind manifestări cu risc pe bază de contracte/protocoale încheiate cu Serviciul de Ambulanță al Județului BIHOR; în cazul unor accidente colective sau al unor calamități cu efect limitat, desfășoară activități de intervenție specifice în conformitate cu planul roșu de intervenție al serviciilor de urgențe prespitalicești, efectuează transportul materialelor sanitarelor, produselor biologice și al organelor pentru transplant, precum și al personalului medical la locul solicitării, în program continuu necesar acordării asistenței medicale de urgență pe întreg teritoriul municipiului Oradea și al județului BIHOR, și, după caz, în afara acestuia.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

Nevoia dotării cu materiale sanitare a truselor medicale necesare desfășurării actului medical este determinată de baremul de materiale sanitare minim obligatoriu stabilit pentru fiecare tip de autosanitară (ACD, B1/B2, C2), barem elaborat în acord cu legislația în vigoare, dar și de cazistica medicală întâlnită pe teren de către personalul medical operativ. Completarea cu materiale sanitare a truselor medicale se va face de către echipajul medical ori de câte ori este nevoie în raport cu activitatea acestuia.

Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea Contractantă

Achiziția de materiale sanitare va asigura funcționarea autorității contractante, în vederea îndeplinirii misiunii/obiectivelor pentru care aceasta a fost înființată, prin oferirea de servicii de sănătate de calitate.

Descrierea produselor solicitate

Descrierea situației actuale la nivelul Autorității Contractante

Serviciul de Ambulanță al Județului BIHOR este un serviciu de urgență de importanță strategică ce deservește zona jud. BIHOR cu o demografie de aproximativ 551.297 de persoane. Flota SAJ BIHOR este formată din 69 de mașini de urgență și transport medical neasistat și este distribuită în 11 stații, pe raza județului BIHOR.

Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Creșterea eficienței activității autorității contractante, îmbunătățirea performanțelor profesionale ale personalului, reducerea timpului alocat activităților, reducerea costurilor corespunzătoare. Materiale sanitare sunt necesare pentru buna desfășurare a activității medicale a Serviciului de Ambulanță al Județului BIHOR.

Obiectivul specific la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea necesarului de materiale sanitare conform baremului minim obligatoriu stabilit pentru fiecare tip de autosanitară (ACD, B1/B2, C2) ținând cont și de cazistica medicală întâlnită pe teren de către personalul medical operativ.

CONDITII GENERALE

a) Calitatea produselor achiziționate va fi atestată la fiecare livrare de către certificatele de calitate, eliberate de organele tehnice abilitate de Ministerul Sănătății sau alte organe ale statului – cu referire la standardele oficiale în vigoare privind produsele respective.

b) Transportul produselor va fi asigurat de către furnizor în condițiile de siguranță impuse de producător, până la locul de depozitare al beneficiarului care se va specifica în contract.

c) Ambalare – ambalajul individual trebuie să asigure conservarea pe perioada garanției a calității produselor livrate. Ambalajul colectiv trebuie să asigure transportul în siguranța a produselor la beneficiar.

- sistemul de ambalare trebuie să fie variat – permițând accesul oricărui tip de consumator – mare, mijlociu, mic.

d) Condiții de sterilizare:

Pentru produsele care sunt solicitate sterile, se va înscrie tipul sterilizării: Sterilizare gamma X-ray/oxid de etilenă/fără sterilizare. Termenul de valabilitate al sterilizării (pentru produsele care se utilizează sterile) este de minim **24 luni**, de la data recepției. Condiții de ambalare, etichetare, marcare, recepție, transport.

Produsele vor fi ambalate și etichetate individual;

Furnizorul are obligația de a ambala produsele astfel încât să facă față la manipularea din timpul transportului, depozitării, astfel încât să ajungă în bună stare la destinația finală, respectiv unitățile sanitare cu care se vor încheia contractele subsecvente.

Ambalajul fiecărui produs (individual, per bucată sau cutie) oferit va fi corect inscripționat cu marcaj CE, data de fabricație, nr. lot fabricație, data de expirare, metoda sterilizării, condiții de stocare, numele producătorului. Condiții de



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Evreilor Deportati nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



valabilitate - Termenul de valabilitate pentru materialele sanitare oferite va fi de minim **24 luni** de la data recepției/livrării.

e) Marcare – etichetare – fiecare produs trebuie să aibă o etichetă pe ambalajul individual care să informeze utilizatorul despre termenul de garanție (minim 1 an de la data livrării), gradul de pericolozitate al conținutului (toxic, inflamabil, material bacteriologic etc.). Marcarea cu cod numeric sau/si de bare să asigure identificarea ușoară a produsului.

f) Mod de utilizare și păstrare – orice produs trebuie să fie însoțit de prospect în limba română, care să furnizeze date privind utilizarea corectă a produselor precum și modul de manipulare, condițiile de păstrare și conservare a lui pentru a se menține calitatea produsului.

g) Recepția produselor – se va face de către autoritatea contractantă și se vor respecta reglementările legale în vigoare privind recepția produselor. Pentru toate produsele se vor prezenta obligatoriu instrucțiunile tehnice în limba română. Ofertele care nu îndeplinesc în totalitate cerințele din Specificațiile Tehnice vor fi declarate neconforme.

h) Livrarea produselor

În spațiile de depozitare fixe furnizorul trebuie să aibă în permanență un stoc de materiale sanitare, în proporție de 20% din cantitatea minimă a lotului/loturilor din acordul cadru pentru care va fi declarat câștigător.

Produsele vor fi livrate la depozitul de materiale sanitare a Serviciului de Ambulanță al Județului BIHOR situat în mun. Oradea Evreilor Deportati 24, jud. BIHOR. **Produsele vor fi livrate după următorul program: de luni până vineri între orele 7 și 15**, obligatoriu în maxim 3 zile lucrătoare de la emiterea comenzii ferme (va livra aceeași marcă și tip de produs pe toată durata acordului cadru, schimbarea poate fi făcută după o prealabilă informare telefonic/fax/e-mail, doar cu acordul autorității contractante și în condițiile menținerii prețurilor) însoțite în mod obligatoriu de următoarele documente:

- a) factură;
- b) aviz;
- c) o copie a comenzii beneficiarului în baza căreia se livrează produsele;
- d) certificat de calitate;
- e) certificat de garanție.
- f) la momentul livrării produsele trebuie să aibă min 24 luni de valabilitate.

NOTA: În cazul când furnizorul nu este în măsură să efectueze livrarea produselor solicitate în termenul de 72 ore, se obligă să îl încunoștiințeze de îndată pe achizitor despre aceasta, prin transmiterea unei negații scrise, nu mai târziu de 24 de ore de la primirea comenzii. În cuprinsul negației, furnizorul va specifica în mod clar dacă incapacitatea sa de furnizare se referă doar la cantitatea de produse cuprinse în comandă ori la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract. În lipsa unei astfel de specificații, autoritatea contractantă are dreptul de a considera că negația se referă la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract.

i) Obligațiile principale ale Autorității contractante

Prețul produselor comandate va fi achitat în termen maxim de **60 zile** de la data primirii facturii în conformitate, astfel încât să fie respectate prevederile legale în vigoare la data efectuării plății.

Dacă autoritatea contractantă nu onorează facturile în termen de 14 zile de la expirarea perioadei convenite, atunci promitentul - furnizor are dreptul de a sista livrarea produselor. Imediat după ce promitentul - achizitor își onorează obligațiile, promitentul - furnizor va relua livrarea produselor în cel mai scurt timp posibil.

Achizitorul sau reprezentantul său vor efectua recepția produselor furnizate la momentul predării lor de către operatorul economic, în acest scop având dreptul de a verifica produsele din punct de vedere cantitativ, precum și din punctul de vedere al conformității lor cu specificațiile din oferta tehnică.

Dacă vreunul din produsele verificate nu corespunde specificațiilor, promitentul - achizitor are dreptul să îl respingă, iar promitentul - furnizor are obligația, fără a modifica prețul contractului, de a înlocui produsele refuzate, în termen de cel mult 2 zile calendaristice.

Dreptul autorității contractante de a verifica și, dacă este necesar, de a respinge nu va fi limitat sau amânat datorită faptului că produsele au fost inspectate și testate de furnizor, cu sau fără participarea unui reprezentant al furnizorului, anterior livrării acestora la destinația finală.

NOTA: 1. Având în vedere OUG 71/2012 privind desemnarea Ministerului Sănătății ca unitate de achiziții centralizate, precum și Ordinul 658/2013 pentru aprobarea listei de materiale sanitare, materiale sanitare, echipamente de protecție, servicii, combustibili și lubrifianți pentru parcul auto, pentru care se organizează proceduri de achiziții centralizate la nivel național, autoritatea contractantă poate rezilia unilateral contractul



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



pentru produsele cuprinse în lista de achizitii publice centralizate la Ministerul Sanatatii, dupa finalizarea procedurilor de achizitii centralizate.

2. Daca livrarea produselor comandate nu poate fi livrata în conditiile de mai sus atunci firma câștigătoare are obligatia să anunțe în cel mai scurt timp, în scris prin negatie , Serviciul de Ambulanta al Judetului BIHOR .

METODA DE ATRIBUIRE

Atribuirea contractului se va face pe baza criteriului „cel mai bun raport calitate preț”, atribuindu-se ofertantului care îndeplinește criteriile de calificare și cerințele caietului de sarcini.

Factorii de evaluare utilizați pentru aplicarea criteriului cel mai bun raport calitate preț sunt:

1. factorul „preț” are o pondere de 70 % în totalul criteriului de atribuire, căruia îi corespunde un maximum de 70 puncte,
2. factorul „calitate” are o pondere de 20 % în totalul criteriului de atribuire, căruia îi corespunde un maxim de 20 puncte.
3. factorul “ **condițiile de livrare**” - are o pondere de 10 % în totalul criteriului de atribuire, căruia îi corespunde un maxim de 10 puncte.

Punctajul total obținut de o ofertă se va calcula după cum urmează:

Scorul total = Punctajul total = P (preț) + factor de evaluare”preț” + factorul de evaluare „calitate” + factor de evaluare „condițiile de livrare”

Ierarhia ofertelor este stabilită pe baza obținerii celui mai mare punctaj total. O ofertă poate obține un număr maxim de 100 de puncte.

Contractul este atribuit ofertantului care prezintă oferta care obține cel mai mare punctaj.

FACTORUL DE EVALUARE PREȚ (P)

Punctele pentru factorul de evaluare „Preț” - Punctajul maxim acordat pentru acest factor de evaluare este 70 puncte din totalul de 100 puncte și cu o pondere de 70 % în totalul criteriului de atribuire și se vor acorda după cum urmează:

1. Pentru oferta admisibilă cu prețul cel mai scăzut 70 puncte,
2. Pentru restul ofertelor admisibile, punctele se vor calcula utilizând următoarea formulă:

$P_{\text{preț}}(n) = \text{Preț}(\text{minim}) / \text{Preț}(n) \times 70$, unde:

$P_{\text{preț}}(n)$ - punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare;

$\text{Preț}(\text{minim})$ - cel mai scăzut dintre prețurile ofertelor admisibile;

$\text{Preț}(n)$ - prețul ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Prețurile ofertate sunt ierarhizate în funcție de nivelul acestora, cel mai mic preț obținând cel mai mare punctaj, adică 70 de puncte. Celelalte prețuri ofertate obțin punctaje prin raportare cu cel mai mic preț.

Punctajul obținut de o ofertă admisibilă are o pondere de 70 în totalul criteriului de atribuire.

Ponderea aferentă factorului ”Preț” a fost stabilită luând în considerare: Importanța factorului pentru obținerea beneficiilor anticipate;

Denumire factor de evaluare	Pondere
I. Componenta tehnica	70%
I.1 Prețul ofertei	

FACTORUL “calitate”-are o pondere de 20 % în totalul criteriului de atribuire, căruia îi corespunde un maximum de 20 puncte.

Punctajul maxim acordat pentru acest factor de evaluare este 20 puncte din totalul de 100 puncte și cu o pondere de 20 % în totalul criteriului de atribuire și va acorda dupa cum urmeaza:

- a) Pentru ofertele care specifica faptul ca la momentul livrării produselor trebuie sa aibe 72 luni valabilitate - 20 puncte



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ereilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- b) Pentru ofertele care specifica faptul ca la momentul livrării produselor trebuie sa aibe 48 luni valabilitate - 10 puncte
c) Pentru ofertele care specifica faptul ca la momentul livrării produselor trebuie sa aibe 24 luni valabilitate - 0 puncte, fiind cerinta minima solicitata prin prezentul caiet de sarcini.

Denumire factor de evaluare	Pondere
2. Componenta tehnica	20%
2.1 Calitate	

FACTORUL " condițiile de livrare"-are o pondere de 10 % în totalul criteriului de atribuire, căruia îi corespunde un maximum de 10 puncte.

Punctajul maxim acordat pentru acest factor de evaluare este 10 puncte din totalul de 100 puncte și cu o pondere de 10 % în totalul criteriului de atribuire si va acorda dupa cum urmeaza:

- a) Pentru ofertele care specifica termenul de livrare de 24 de ore - 10 puncte
b) Pentru ofertele care specifica termenul de livrare de 48 de ore - 5 puncte
c) Pentru ofertele care specifica termenul de livrare de 72 de ore - 0 puncte, fiind cerinta minima solicitata prin prezentul caiet de sarcini.

Denumire factor de evaluare	Pondere
3. Componenta tehnica	10%
3.1 Condițiile de livrare	

Modalitatea si condiții de plata

Autoritatea contractantă se obligă să plătească prețul medicamentelor către ofertant în termenul convenit, respectiv maxim **60 de zile** de la data primirii facturii, în conformitate cu art. 6, alin. (4) din Legea 72/2013 privind măsurile pentru combaterea întârzierii în executarea obligațiilor de plată a unor sume de bani rezultând din contracte încheiate între profesioniști și între aceștia și autorități contractante.

Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea Contractantă și Contractant (inclusiv în domeniile mediului, social și al relațiilor de muncă)

Ofertantul devenit Contractant are obligația de a respecta în executarea Contractului, obligațiile aplicabile în domeniul mediului, social și al muncii instituite prin dreptul Uniunii, prin dreptul național, prin acorduri colective sau prin dispozițiile internaționale de drept în domeniul mediului, social și al muncii enumerate în anexa X la Directiva 2014/24, respectiv:

Convenția nr. 87 a OIM privind libertatea de asociere și protecția dreptului de organizare;

Convenția nr. 98 a OIM privind dreptul de organizare și negociere colectivă;

Convenția nr. 29 a OIM privind munca forțată;

Convenția nr. 105 a OIM privind abolirea muncii forțate;

Convenția nr. 138 a OIM privind vârsta minimă de încadrare în muncă;

Convenția nr. 111 a OIM privind discriminarea (ocuparea forței de muncă și profesie);

Convenția nr. 100 a OIM privind egalitatea remunerației;

Convenția nr. 182 a OIM privind cele mai grave forme ale muncii copiilor;

Convenția de la Viena privind protecția stratului de ozon și Protocolul său de la Montreal privind substanțele care epuizează stratul de ozon;

Convenția de la Basel privind controlul circulației transfrontaliere a deșeurilor periculoase și al eliminării acestora (Convenția de la Basel);

Convenția de la Stockholm privind poluanții organici persistenți (Convenția de la Stockholm privind POP);

Convenția de la Rotterdam privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză, aplicabilă anumitor produși chimici periculoși și pesticide care fac obiectul comerțului internațional (UNEP/FAO) (Convenția PIC), 10 septembrie 1998, și cele trei protocoale regionale ale sale.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eroilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Actele normative și standardele indicate mai jos sunt considerate indicative și nelimitative; enumerarea actelor normative din acest capitol este oferită ca referință și nu trebuie considerată limitativă:

Legea privind achizițiile publice 98/2016

Hotărârea nr 395/2016 - Normele metodologice de aplicare a prevederilor referitoare la atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice din 02.06.2016

Legea nr. 101/2016 privind remediile și căile de atac în materie de atribuire a contractelor de achiziție publică, a contractelor sectoriale și a contractelor de concesiune de lucrări și concesiune de servicii, precum și pentru organizarea și funcționarea Consiliului Național de Soluționare a Contestațiilor

**Managementul / Gestionarea Contractului și activitatea de raportare în cadrul contractului
Gestionarea relației dintre Contractant și Autoritatea Contractantă**

Autoritatea contractantă va numi un reprezentant care va comunica direct cu persoana nominalizată la nivel de contract ca și responsabil cu monitorizarea și implementarea contractului.

Autoritatea contractantă va asigura accesul la spațiul unde vor fi livrate medicamentele.

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția ofertanților declarații câștigători, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu ofertantul declarant câștigător pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului. Autoritatea contractantă se obligă să plătească Prețul Contractului către Furnizor, în termenul și condițiile stabilite în documentația de atribuire.

Evaluarea performanței Contractantului

În cazul când furnizorul nu este în măsură să efectueze livrarea produselor solicitate în termenul prevăzut în oferta, se obligă să îl înștiințeze de îndată pe achizitor despre aceasta, prin transmiterea unei negații scrise, nu mai târziu de **24 de ore** de la primirea comenzii. În cuprinsul negației, furnizorul va specifica în mod clar dacă incapacitatea sa de furnizare se referă doar la cantitatea de produse cuprinse în comandă ori la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract. În lipsa unei astfel de specificații, autoritatea contractantă are dreptul de a considera că negația se referă la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract.

Dacă furnizorul nu a livrat marfa în termenul precizat în oferta și nici nu a transmis înștiințarea precizată mai sus se consideră că acesta nu are capacitatea de a furniza marfa, iar autoritatea contractantă are dreptul de a considera că incapacitatea se referă la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract.

În cazurile prevăzute mai sus, furnizorul este ținut la plata către achizitor de despăgubiri constând în penalitățile de întârziere, calculate începând cu ziua imediat următoare scadenței obligației de livrare (în cazul în care negația se referă la onorarea unei comenzi), începând cu ziua imediat următoare transmiterii negației sau expirării termenului pentru transmiterea negației (în cazul în care negația se referă la întreaga cantitate rămasă nelivrată din contract) și până la data la care produsele sunt livrate achizitorului prin una din modalitățile arătate mai sus, penalități la care se adaugă diferența dintre prețul ofertat de furnizor și prețul la care achizitorul a achiziționat ulterior produsele. Penalitățile se vor calcula la sumele aferente fiecăreia din situațiile enumerate și vor fi reținute din sumele datorate cu orice titlu de către achizitor furnizorului.

ANEXA 1

LOT 1. SONDE DE INTUBATIE OROTRAHEALA

SONDE DE INTUBATIE OROTRAHEALA FARA BALONAS 2/2,5

- Sonda intubatie orotraheala fara balonas:
- fabricata din material termosensibil testat la implant, transparent, se adapteaza anatomiei cailor respiratorii superioare.
- cu marker continu radioopac, marcaje care asigura plasarea corecta a sondei
- gradata, siliconata - virf atraumatic (Magill sau Murphy) pentru a preveni atelectazia de lob superior drept si cu indicator de culoare neagra pentru pozitionarea corecta.
- capat proximal prevazut cu conector de 15 mm, cu spatiu mort redus, si care sa nu se detaseze cu usurinta.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Dimensiune: diametru interior 2 mm / 2.5 mm
- permite intubatia orala sau nazala la copil
- sterila si de unica folosinta
- sterile , sterilizate EO

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).
-certificat ISO 9001:2008

SONDA DE INTUBATIE OROTRAHEALA CU BALONAS 3/3.5/4/4.5/5/5.5/6/6.5/7

- Sonda intubatie orotraheala fara balonas:
- fabricata din material termosensibil testat la implant, PVC fara latex si ftalati transparent, care se adapteaza anatomiei cailor respiratorii superioare.
- cu marker continu radioopac, marcaje care asigura plasarea corecta a sondei
- gradata, siliconata - virf atraumatic (Magill sau Murphy) pentru a preveni atelectazia de lob superior drept si cu indicator de culoare neagra pentru pozitionarea corecta.
- capat proximal prevazut cu conector de 15 mm, cu spatiu mort redus, si care sa nu se detaseze cu usurinta.
- Dimensiune: diametru interior 3/3.5/4/4.5/5/5.5/6/6.5/7/7.5 mm
- permite intubatia orala sau nazala la copil
- sterila si de unica folosinta
- sterile , sterilizate EO

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).
-certificat ISO 9001:2008 sau echivalent

Sonde de intubatie orotraheala pentru reducerea microaspiratiilor 7.5/ 8.0 /8.5 cu balonas

- Sonda intubatie orotraheala cu balonas
- fabricata din material termosensibil testat la implant, PVC fara latex si ftalati transparent, , care se adapteaza anatomiei cailor respiratorii superioare.
- cu marker continu radioopac
- cu balonas de volum mare si joasa presiune ce permite minimalizarea leziunilor traheale in timpul unei intubatii de lungadurata si pentru scaderea riscului de detubare accidentala.
- gradata, siliconata
- virf atraumatic (Magill sau Murphy) pentru a preveni atelectazia de lob superior drept si cu indicator de culoare neagra pentru pozitionarea corecta.
- Diametrul interior 7.5/ 8/8.5/9mm
- capat proximal prevazut cu conector de 15 mm, cu spatiu mort redus, si care sa nu se detaseze cu usurinta.
- balonas adiacent cu dispozitiv de umflare si valva pentru conectare Luer-lock, care sa fie cat mai aproape de capatul distal al sondei. (tubul de legatura dintre valva si balonas se afla in peretele sondei, nu in exteriorul sau interiorul sondei)
- permite intubatia orala sau nazala la copil
- sterila si de unica folosinta

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, modde sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).
-certificat ISO 9001:2008 sau echivalent

Sonde de intubatie orotraheala cu sistem de aspiratie subglotica 9.0



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Sonda intubatie orotraheala cu balonas:

- fabricata din material termosensibil testat la implant, transparent, se adapteaza anatomiei cailor respiratorii superioare.
- cu marker continu radioopac
- cu balonas de volum mare si joasa presiune ce permite minimalizarea leziunilor traheale in timpul unei intubatii de lungadurata si pentru scaderea riscului de detubare accidentala.
- gradata, siliconata
- virf atraumatic (Magill sau Murphy) pentru a preveni atelectazia de lob superior drept si cu indicator de culoare neagră pentru pozitionarea corecta.
- Diametrul interior 8,5 mm
- capat proximal prevazut cu conector de 15 mm, cu spatiu mort redus, si care sa nu se detaseze cu usurinta
- balonas adiacent cu dispozitiv de umflare si valva pentru conectare Luer-lock, care sa fie cat mai aproape de capatul distal al sondei. (tubul de legatura dintre valva si balonas se afla in peretele sondei, nu in exteriorul sau interiorul sondei)
- permite intubatia orala sau nazala la copil
- sterila si de unica folosinta

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, modde sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).
-certificat ISO 9001:2008

LOT 2., LAME LARINGOSCOPI CU MANER,

LAME LARINGOSCOPI UF NR 2,3,4 CU MANER

Cu fibra optica;

Material: inox, mat, cu suport de plastic incasabil si durabil, sterilizabil;

Fibra optica 3 mm, min. 3.000 fibre individuale;

Fibra optica nu se poate inlocui;

Intensitate luminoasa: mai mare de >3.500 lux / 2,5 V, >10.000 lux / 3,5 V;

Fibra optică să fie acoperită pe toată lungimea sa, până la vârf pentru o focusare corectă a luminii la intubație

-Să aibă un design atraumatic, cu muchii și vârf rotunjit și un profil redus la capătul dinspre mâner pentru a evita ruperea dinților

-Lama trebuie să prezinte marcajul „unica utilizare,” modelul lamei si marimea acesteia

Toate lamele de laringoscop sunt compatibile cu manerele standard, care sunt livrate separat;

Transmisia luminii este imbunatatita prin manunchiuri de fibre extra-puternice; Lama curbata

Lamele au un design nou pentru o intubare simpla: vizibilitate buna a laringelui si a corzilor vocale, presiune redusa in zona faringiana, risc minimalizat de vătămare;

Fara imbinari cu suruburi care sa se slabeasca si deschideri sau fante in care sa ramana mizeria, lamele minimizeaza riscul de infectie;

Lamele sunt usor de curatat si dezinfectat multumita suprafetelor netede, fara margini ascutite si fara cavitati. Pe ambalaj trebuie să fie precizate minim urmatoarele: denumirea produsului, faptul ca nu contine latex, faptul ca este de unica utilizare, -faptul ca este steril, modelul lamei, mărimea lamei, codul de produs; lotul din care face parte, valabilitatea și denumirea producatorului;

Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

LOT 3. MANER LARINGOSCOPI+LAMA LARINGOSCOPI PT VIDEOLARINGOSCOPI



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportati nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Sa fie compatibil cu videolaringscopul din dotarea serviciului de ambulanta
 - Sa fie un set compact de maner cu lama atasata, ambalate individual, steril, de unica utilizare (informatii marcate clar pe ambalaj)
 - Lama sa fie disponibila in urmatoarele tipuri si marimi Macintosh (curba) nr. 1, 2, 3, 4, 3 supercurbata, 3.5 supercurbata, 4 supercurbata si Miller (dreapta) 0 si 1
 - Mănerul sa aiba o balama flexibila peniu atasarea monitor
 - Suprafata mânerului sa fie aderenta, pentru a preveni alunecarea accidentala
 - Lamele sa fie fabricate 100% din aliaj metalic
 - Lamele sa aiba profil redus, maxim 14mm, pentru a nu leza dinti pacientului
 - Lamele sa aiba in varf o camera cu rezolutie de 480 x 320 pixeli
 - Sa ofere o iluminare LED >2000 Lux
 - Sa aiba tehnologiei anti-aburire a lentilei
 - Produsul sa nu contina latex si falati, lucru marcat clar pe ambalaj
- Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 4. PIPE GUEDEL

Pipe Guedel 0/1/2/3/4/5/6

- lungime 60 / 67 ÷ 73 / 82 ÷ 88 / 87 ÷ 93 / 97 ÷ 103 / 107 ÷ 113 / 117 ÷ 123 / mm
- Confectionate din material plastic compact, atraumatic
- Capatul distal sa aiba marginile rotunjite pentru a se evita leziunile de decubit;
- Portiunea externa sa aiba diametru mai mare pentru evitarea inghitirii;
- Sa fie prevazute cu un lumen central si cu sistem de tip " bite-block" pentru prevenirea ocluziei;
- Dimensiunile lumenului trebuie sa permita introducerea sondei de aspiratie flexibila;
- Fiecare marime sa fie identificata cu o culoare diferita
- Sa fie prezentate in ambalaj steril, individual

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 24 luni de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 12 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

LOT 5 , SET BALON VENTILATIE RESUSCITATOR

Set balon ventilatie Resuscitator adult 1500 ml + masca adult

Balon tip Ruben

- din silicon Autoclavabil la 134 grade de minim 50 de ori balonul sa fie fabricat din silicon sa nu contina latex sau ftalati
- balonul pentru adulti sa poata fi folosit pentru pacienti cu greutate mai mare de 30kg
- Componenta:
 - masca adult nr.5 siliconica,
- autoclavabila, transparenta, cu ramforsaje siliconice pe muchia nasului si pe partile laterale care sa previna deformarea prin apasare; masca sa aiba un manson siliconic care sa fie atraumatic si sa se muleze perfect oricarei anatomii



**MINISTERUL SĂNĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- bloc valve pacient compus din valva suprapresiune 60cm H₂O, port MDI pentru conectarea la un nebulizator in vederea administrării de medicatie, port conectare manometru
- corp balon cu o capacitate de 1500ml. Prevazuta cu maner detasabil, care sa asigure un volum de aer de aprox 700ml la strangerea cu o mana si aprox 850 ml la strangerea cu doua maini
- sac rezervor cu o capacitate de 1600ml, tub conectare sursa oxigen de minim 250cm.
- mai contine ca si accesorii masca, valva si rezervor oxigen, din silicon 100 %.
i. masca cu manson facial adaptat anatomic. min trei dimensiun / set
ii. valva pop - off din polisulfona / silicon : 20 - 40 cm. H₂O
iii. balon rezervor oxigen din polivinilclorid
- capacitatea balonului 1500-2000 ml. Adult
Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

**Set balon ventilatie Resuscitator
copil 500-700 ml + masca copil**

Balon tip Ruben

- din silicon Autoclavabil la 134 grade:

- mai contine ca si accesorii masca, valva si rezervor oxigen, din silicon 100 %.

i. masca cu manson facial adaptat anatomic. min trei dimensiun / set

ii. valva pop - off din polisulfona / silicon : 40 cm. H₂O

iii. balon rezervor oxigen din polivinilclorid- capacitatea balonului 500-700 ml. Copil

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

**Set balon ventilatie Resuscitator
nou-nascut + masca nou-nascut**

Balon tip Ruben

- din silicon Autoclavabil la 134 grade:

- mai contine ca si accesorii masca, valva si rezervor oxigen, din silicon 100 %.

i. masca cu manson facial adaptat anatomic. min trei dimensiun / set

ii. valva pop - off din polisulfona / silicon : 40 cm. H₂O

iii. balon rezervor oxigen din polivinilclorid- capacitatea balonului 50-300 ml. nou - nascut

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 6. GULER CERVICAL REGLABIL ADULT/ PEDIATRIC

CARACTERISTICI

Dispozitiv destinat fixării/imobilizării coloanei cervicale

- confectionat din polietilena de densitate mare,



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- cu protecție de spuma hipoalergenica la nivelul zonelor de contact cu tegumentele,
 - centura pentru închidere tip Velcro,
 - să fie radiotransparente pentru raze X, CT, RMN
- sa nu contina latex, lucru evidentiat clar in brosura cu instructiuni de utilizare care insoteste fiecare guler
- constructia gulerului cervical sa fie de tip monobloc, cu zona barbiei preformata;
 - sa fie usor de montat si de dimensionat;
 - sa aiba greutate redusa;
 - să nu conțină elemente metalice; sa fie reglabil pe înălțime permițând patru dimensiuni de adult: fara gat, scurt, normal, inalt;
 - sa prezinte doua deschideri una anterioara, mediană, pentru verificarea pulsului si una posterioara pentru acces la coloanacervicală;
 - sa fie ambalate individual,
- Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 7. I-GEL

2-5 KG Marimea 1/ 10-25 KG Marimea 2/ 30-60 KG Marimea 3/ 50-90 KG Marimea 4/ 90+ KG Marimea 5

CARACTERISTICI:

steril EO

Masca laringeala de unica folosinta I-Gel

- conceputa pentru a functiona în perfecta armonie cu anatomia, nu necesita umflare
- fabricata dintr-un material moale, usor, precum un gel, pentru a facilita o inserare atraumatica
- prevazuat cu un canal pentru tubul gastric
- are integrata o parte care sustine epiglota
- bloc pentru muscat integrat
- are un ambalaj din polipropilena marcat cu coduri de culoare in functie de dimensiunea mastii, care asigura atat transportul in siguranta, precum si pastrarea formei mastii.
- marimea 1/2/3/4/5

LOT 8. ELECTROZI EKG UF PENTRU MONITORIZARE DE SCURTA DURATA PT ADULT, COPII - COMPATIBIL CU CORPULUS, ZOLL /

Adulti: Electrozi din material tip burete siliconat cu conector capsă care să îndeplinească următoarele caracteristici:

- Transparent la raze X,
- Adezivitate crescută



**MINISTERUL SĂNĂȚĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Gel conductor de tip hydrogel
 - Adeziv medical cu proprietati neiritante pentru piele, biocompatibil
 - Sa nu contina Latex, PVC sau derivati ftalati (DEHP)
 - Senzorul conector sa fie din Ag/AgCl
 - 36*40 mm
- 50 buc/pachet

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

Copii: Electrozi din material tip burete siliconat cu conector capsă care să îndeplinească următoarele caracteristici:

- Transparent la raze X,
- Adezivitate crescută
- Gel conductor de tip hydrogel
- Adeziv medical cu proprietati neiritante pentru piele, biocompatibil
- Sa nu contina Latex, PVC sau derivati ftalati (DEHP)
- Senzorul conector sa fie din Ag/AgCl
- 50 buc/pachet

Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

LOT 9. ELECTROZI DE DEFIBRILARE – COMPATIBILI CU SAVER ONE

Electrozi de defibrilare SAVER ONE adult

Non steril

Electrozi de unica folosinta multifunctionali pentru defibrilare, cardioversie sincrona, stimulare cardiaca transcutanata si monitorizare ECG, cu conectare directa la cabluri si defibrilator.

Indicatii pentru utilizare (greutate pacient): >25 kg+

Material : spuma de uz medical, cu grosimea de 1 mm

Diametru suprafata adeziva: 1,3 cm

Suprafata totala (pentru fiecare electrod) : 148 cm²

Suprafata activa (pentru fiecare electrod) : 95 cm²

Material conductiv: folie metalica

Gel electro-conductor: gel adeziv conductor cu impedanta scazuta

Conectare : conectare tip clema sau antisoc, in functie de model

Cantitate de descacari suportabile x putere maxima : 50 x 360 J

Conformitate cu reglementarile : Directiva 93/42/CEE (dispozitive clasa II; ANSI/AAMI: DF-80; IEC/EN: 60601-1, 60601-2-4; ISO: 10993-1

LOT10.ROLA HARTIE EKG

ROLA HARTIE EKG 80MM*23M COMPATIBIL MINDRAY

- 50 rola cutie CU CAROIAJ



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 11. MASTI OXIGEN

Masti oxigen cu rezervor adult XL / copii

Masca de oxigen pentru adult, pentru administrare oxigen cu concentratie inalta, siliconata, din PVC de uz medical, transparent fara miros

- cu tub de legatura de min 2,10 m, 2m
- necudabil ,
- tubul detasabil fata de masca,
- Sistem de prindere cu banda elastica in jurul capului pacientului,
- 6 gauri laterale,
- Clema metalica pentru o usoara modelare a formei nasului,
- Sa prezinte sac rezervor de oxigen,
- fara latex si fara DEHP;
- ambalat steril, individual,

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni XL, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

Masti oxigen cu nebulizator adult/copii

Masca de oxigen pentru adulti, pentru administrarea medicatiei prin nebulizare administrare oxigen cu concentratie inalta, siliconata, din PVC de uz medical, transparent fara miros

- cu tub de legatura de min 2,10 m, 2m
- necudabil ,
- tubul detasabil fata de masca,
- Sistem de prindere cu banda elastica in jurul capului pacientului,
- 6 gauri laterale,
- Clema metalica pentru o usoara modelare a formei nasului,
- Sa prezinte recipient pt nebulizare,cu un conector de 22mm si sa poata fi atasat atat mastii de aerosoli. Acesta trebuie sa fie prevazut cu un capac care sa asigure fixare dintr-o miscare si sa nu permita scurgeri ale medicamentatiei din interior. Paharul trebuie sa fie transparent pentru o buna vizualizare si asigurare a functionalitatii acestuia. Paharul trebuie sa fie gradat din 2 in 2 pana la un volum de minim 8 ml.
- fara latex si fara DEHP;
- ambalat steril, individual,

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni XL, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 12. MASCA CPAP FULL FACE REUTILIZABILA (FATA INTREAGA / PERIMETRU COMPLET)



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Masca full face (FATA INTREAGA / PERIMETRU COMPLET) CPAP / NIV;
Marimile L si XL;
Realizata din silicon, cu ham din neopren;
Perna de silicon perimetru facial complet;
Nu intra in contact cu nasul (in situatii de traume la nivelul lui);
Etansare perfecta; se asează rapid si usor pe fata 3 variante: standard, valva antiiaxfisie si port bronhoscopie
Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 13. MASCA DE ANESTEZIE

MASCA DE ANESTEZIE VENTILATIE U.F.

Masti anestezie ventilatie de unica folosinta, sterile, forma anatomica, transparenta, fabricata din PVC medical, cu pernita prevazuta cu valva de ventilatie si conector/ inel de fixare pentru atasarea la sistemul de ventilatie/anestezie si pentru o pozitionare cat mai facila pe fata pacientului. Nu contine latex sau ftalati
Ambalat individual / steril Marimi: 5 si 6 -marcaj CE
Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, dimensiune, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrării, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 14. CANULE INTRAVENOASE

CANULE INTRAVENOASE 24 G galben

- cu ac de protectie impotriva intepaturilor
- 24GX0.7 x19 mm,19 ml/min
- sterile, de unica folosinta
- dimensiuni: 24GX0.7 x19 mm,19 ml/min

CANULE INTRAVENOASE 22G albastru

- 22 G X0.9 X 25 mm 36ml/min
- sterile, de unica folosinta
- dimensiuni: 22 G X0.9 X 25 mm 36ml/min

CANULE INTRAVENOASE 20 G ROZ

- 20 G X1.1X 31 mm 60ml/min
- sterile, de unica folosinta
- dimensiuni: 20 G X1.1X 31 mm 60ml/min



**MINISTERUL SĂNĂȚĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



CANULE INTRAVENOASE 18G VERDE

- cu ac de protecție împotriva intepaturilor accidentale
- 18G X 1.3X 45 mm 80ml/min
- sterile, de unică folosință
- dimensiuni: 18G X 1.3X 45 mm 80ml/min

CANULE INTRAVENOASE 26 G MOV + CANULE GRI

- 26 G0.6 X 19 mm 13 ml/min
- sterile, de unică folosință
- dimensiuni: 26 G0.6 X 19 mm 13 ml/min

SPECIFICAȚII TEHNICE COMUNE

- ac atraumatic cu bizou cu triplă tăietură ("diamantată")
- camera transparentă
- aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de îndoire
- portinject cu capac colorat în conformitate cu dimensiunea branulei
- risc minim de obstrucție a lumenului - lumen flexibil, rezistent la manevre repetate de îndoire
- cateter din poliuretanic cu linii radioopace și port de injectare
- sterilizare cu EO (etilen oxid, cfm EN 55)
- norme de fabricație : ISO 901/2008
- ambalaj original cu inscripționarea producătorului, marcajului CE, data fabricării, lot, data expirării

LOT 15. COMPRESE IMPREGNATE PT ARSURI/ COMPRESE STERILE/ FESI

COMPRESE IMPREGNATE PT ARSURI 10/40 CM

- Comprese din netesut,
- impregnate cu gel pe baza de apă.
 - Permite răcirea suprafeței pe care se aplică prin transfer termic.
 - Ambalare individuală,
 - Dimensiuni 10 cm / 40 cm
 - nu necesită prelucrare înainte de aplicare
 - Steril R

COMPRESE IMPREGNATE PT ARSURI 20/45 CM

- Comprese din netesut,
- impregnate cu gel pe baza de apă.
 - Permite răcirea suprafeței pe care se aplică prin transfer termic.
 - Ambalare individuală,
 - Dimensiuni 20 cm / 45 cm
 - nu necesită prelucrare înainte de aplicare
 - Steril R

COMPRESE IMPREGNATE PT ARSURI 20/50 CM



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Comprese din netesut,
- impregnate cu gel pe baza de apa.
 - Permite răcirea suprafeței pe care se aplică prin transfer termic.
 - Ambalare individuală,
 - Dimensiuni 20 cm / 50 cm
 - nu necesită prelucrare înainte de aplicare
 - Steril R

COMPRESSE IMPREGNATE PT ARSURI 20/60CM

- Comprese din netesut,
- impregnate cu gel pe baza de apa.
 - Permite răcirea suprafeței pe care se aplică prin transfer termic.
 - Ambalare individuală,
 - Dimensiuni 20 cm / 60 cm
 - nu necesită prelucrare înainte de aplicare
 - Steril R

COMPRESSE IMPREGNATE PT ARSURI, ZONA FETEI

- Comprese din netesut,
- impregnate cu gel pe baza de apa.
 - Permite răcirea suprafeței pe care se aplică prin transfer termic.
 - Ambalare individuală,
 - Dimensiuni 30 cm / 40 cm
 - nu necesită prelucrare înainte de aplicare
 - Steril R

SPECIFICATII TEHNICE COMUNE

- Fabricate din 100% poliester, care să nu se rupă la manevrare, elastic, care să permită trecerea gelului prin acest suport și mularea pe arsură, pentru o eficacitate maximă în răcirea arsurii și în manevrarea suprafeței pansamentului
- Poliesterul care constituie suportul pansamentelor să fie impregnat într-o cantitate de gel pe bază de apă de cel puțin 15 ori mai mare decât greutatea țesăturii, pentru a putea răci uniform suprafața arsurii chiar și prin îmbrăcăminte
- Să fie rapid și ușor de folosit și să poată fi ușor îndepărtat de pe arsură
- Să nu necesite răcire cu apă anterior aplicării sau depozitarea în condiții de temperatură speciale
- Să rămână sterile și stabile în ambalajul original timp de minim 5 ani de la data fabricației
- Să fie complet biodegradabile și bacteriostatice
- Timpul de răcire a țesăturilor arse de la 80°C la temperatura corpului să fie de maximum 5 minute
- Să răcească arsura prin transfer de caldură (convecție) și nu prin evaporare, astfel încât circulația corpului să nu fie afectată și să nu inducă hipotermie clinică (să răcească doar arsura, nu și pacientul)
- Să poată fi folosite în managementul arsurilor de gradul I, gradul II și gradul III
- Să aibă omologare pentru tratarea arsurilor provocate de Fosforul Alb, informație care să fie clar specificată pe ambalaj
- Gelul trebuie să aibă un spectru larg de acțiune asupra bacteriilor și să fie antifungic
- Gelul trebuie să fie complet transparent, pentru a permite vizualizarea arsurii fără a îndepărta gelul
- Gelul trebuie să fie 100% solubil în apă
- Gelul trebuie să conțină Acid Hialuronic
- Gelul să nu conțină paraben, formaldehide, benzen sau isothiazolon
- Gelul să nu conțină Lidocaină, ulei din arbore de ceai sau alte substanțe medicamentoase
- Gelul trebuie să conțină apă pură deionizată în proporție de minimum 95%, pentru asigurarea unui nivel de



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



hidratare înalt

- Gelul să aibă un Ph între 4.0 – 6.0
- Pansamentele trebuie să fie ambalate în folie rezistentă la tăieri sau înțepături accidentale
- Ambalajul trebuie să aibă indicat procentul acoperit din suprafața corpului pentru adulți, în conformitate cu protocolul de lucru în cazul arsurilor
- Să poată fi utilizate la temperaturi de până la -15°C

Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. În momentul livrării, produsul trebuie să aibă min 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).

COMPRESSE STERILE 10/10

Comprese din tifon hidrofil,

-STERIL R

- bumbac 100%, cu mare capacitate de absorbție, alb neted și incolor curat fără pete

- bine tolerate de piele,

12 straturi

- dimensiune de 10X10 cm.

Marginile compresei să fie împaturite/pliate în interior, reducând riscul deprinderii firelor.

- Ambalate și tăiate individual în hârtie inobilată cu polietilena marcare individuală și colectivă conform legislație Marcaj CE 1868

- 5 buc per pachet steril, în pachet nu vor fi ambalate individual

masă min în g/mp 22

Densitate: în urzeală, 100fire/10cm

-Corespunde standardului român armonizat SRE N 14079 din noiembrie 2006

FESI 10/10 CM -Lungime 10 cm/latime 10 cm

FESI 10/20 CM-Lungime 10cm/Latime 20 cm

Fasa din tifon hidrofil,

- bumbac 100%, cu mare capacitate de absorbție,

- bine tolerat de piele,

- este rulată și condiționată în ambalaj individual nesteril,

- fără fire libere pe margini.

- Caracteristici fizico-mecanice:

o rolă ambalate individual

-tes 24/20 (24 fire /orizontală 20 fire/ verticală pe unitatea de suprafață)

Grosimea firului de tes 40"x 40"s

Greutate 23g/mp

Indice de albire 86

Absorbție timp de scufundare :3 sec

Nonacid non alcalin nu conține amidon sau dextrina

Caracteristici fizico-chimice: hidrofilie (secunde)=max. 10

-dispozitiv medical avizat de MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. În momentul livrării, produsul trebuie să aibă min 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).



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



**LOT 16 . BANDA ADEZIVA DIN MATASE/ PANSAMENT TUBULAR/ PANSAMENT FIXATOARE BRANULE/
GAROU AUTOMAT**

BANDA ADEZIVA DIN MATASE DE CULOARE ALBA

5cm*5cm

- banda adeziva din matase, cu adeziv hipoalergenic. Permeabila la aer si vapori de apa. Se indeparteaza usor si fara durere.
 - pentru piele sensibila cu piele uscata sau fragile, fixarea de ace, catere si echipamente medicale
- Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului)

PANSAMENT TUBULAR ELASTIC PT CAP

Pansament tubular elastic,

- din plasa cu ochiuri ce permit extinderea atât în lățime cât și în lungime.
- În momentul extinderii tubului, dimensiunea ochiurilor să fie de maxim 20 ÷ 30 x 20 ÷ 30 mm.
- În momentul încetării forței aplicate materialului să permită revenirea la dimensiunea inițială ,
- folosit pentru fixarea pansamentelor,.
- Culoare alba.
- Disponibil în role cu lungimea minimă de 4 m

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

PANSAMENT FIXATOARE BRANULE

pansament steril autoadeziv pt fixare de branule,catetere

- adezivul sa fie rezistent si hipoalergenic
- sa fie impregnant hidrofog sa prezinte igiena zilnica a pacientului ,
- sa poate sa fie mentinut de la 24 h la 30 zile
- fiecare pansament sa fie ambalat individual,steril,pe mabalj sa fie trecute :producatorul,marca CE sau echivalent modul de sterilizare si valabilitate ,
- dimensiuni aprox 8 x 6 cm

GAROU AUTOMAT

trebuie sa permita operarea cu o singura mana si strangerea pana la gradul dorit

- trebuie sa inlature posibilitatea ca pielea pacientului sa fie afectata in timpul strangerii sau al relaxarii bratului
- trebuie sa fie reutilizabil latimea benzii sa fie de min 25 mm

LOT 17. KIT REPLANTARE MANA

CARACTERISTICI:

- Kit pentru replantare mana 300 x 250 mm;
- Metoda punga in punga cu cordon de inchidere;
- Compus din 2 pungi cu gheata instant si 1 folie izoterma;
- Steril.

LOT 18. TESTE DE GLICEMIE,

Teste Glicemie



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eoreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Banđelete de unica folosința care permit determinarea glicemiei prin plasarea unei picături de sange la nivelul banđeletei și afișarea rezultatului pe un aparat electronic de citire în care se introduce banđeleta.

- Aparatul nu trebuie să vină în contact cu sangele.
- Banđeletele sunt prezentate în ambalaje conținând 50 de bucati+un cip de codare/ cutie
- la fiecare 500 de banđelete achiziționate distribuitorul va include în oferta un aparat electronic pentru citirea rezultatelor
- Aparatul este prevăzut cu o husă de protecție care conține și un spațiu pentru o cutie cu 50 de banđelete

LOT 19 TERMOMETRU DIGITAL

Termometru digital cu infraroșu fără contact

Măsoară temperatura corporală (frunte, corp) de la o distanță de 1cm - 10 cm, cu valori cuprinse între 32.0°C - 43°C;

Unitatea de măsură : °C/°F; acuratețe +/-0,1-0,3 °C;

Ecran LCD; timp de acționare 0,5-2 secunde; oprire automată după măsurarea temperaturii (30s);

Temperatura ambientală de lucru :16°C-35°C;

Umiditatea relativă de lucru : ≤85%;

Temperatura ambientală pentru depozitare (transport) :-20°C - 50°C;

Umiditate relativă pentru depozitare (transport) :≤90%;

Alimentare: cu baterii 3 V (2x AAA), reincarcabile, incluse;

Putere consumată : ≤ 15 mA; cu memorie stocare măsurători;

Are marcaj și Certificat CE și FDA

LOT 20 GRANULE HEMOSTATICE

Pansamentul hemostatic să fie realizat din extract natural de chitosan pur, să fie ușor de folosit, foarte eficient și sigur pentru pacient.

-Dimensiunea pansamentului să fie de 10x10cm

-Să acționeze independent de procesul natural de coagulare al sangelui, pentru sangerări moderate și severe, sau în cazul tăieturilor sau întepăturilor.

-Fabricat dintr-un material netesut, 100% chitosan.

-Util și în cazul pacienților hipotermici, cei ce se află sub medicație anticoagulantă sau cu antiagregante plachetare.

-Ușor de îndepărtat cu apă sau soluție salină.

-Ambalat individual, în ambalaj steril, în ambalaj impermeabil.

-Pe ambalaj să fie trecută denumirea produsului, dimensiunea, producătorul și instrucțiunile de utilizare.

LOT 21. ROBINETI 3 CAI

Confectionat din policarbonat, transparent cu permeabilitate fără gradient de presiune.

- Robinetii au posibilitatea de poziție "deschis" simultan în trei direcții;

- Conexiunea trebuie să se facă ușor, rapid și sigur în toate cele trei direcții,

- permite vizualizarea lichidelor infuzate,

- cu capacele de protecție la toate cele trei capete.

- Sistemul de închidere trebuie să fie etans cu posibilitate de rotire în vederea evitării colabării sau obstrucției liniei venoase sau arteriale.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Conector de siguranta luer-lock cu posibilitate de rotire 360 grade (swivel) pentru a preveni desfacerea accidentala asistemului.

-non pyrogenic steril EO

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

LOT 22. PUNGA COLECTOARE DE VARSATURA

Compusa din:

- palnie cu rigiditate crescuta (cartonata)

- rezervor PVC transparent, de unica folosinta, cu volum de max. 1000ml,

- ambalate individual.

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

**LOT 23 . FIXATOR DE SONDA DE INTUBATIE OROTRAHEALA PENTRU CONDITII DIFICILE SI TRANSPORT
PENTRU ADULT**

să fie destinat susținerii tubului endotraheal (după introducerea acestuia) și reducerii riscului extubării;

-sa fie garantat pentru o utilizare de minim 24

Poate fixa tuburile entotraheale cu dimensiunile cuprinse intre 6,0÷9,0,

dimensiunea maximă a suprafeței de așezare pe față pacientului: 105 x 55 mm;

-să aibă o alta cale de acces la gura pacientului (dimensiunea aproximativă a orificiului: 30 x 20mm) pentru a putea fi aplicat fără să se deconecteze balonul/conectorul dispozitivului de ventilație; - să

aibă un capăt alunecos (lungimea maximă: 150mm) pentru aplicarea ușoară a centurii de fixare a sistemului și pentru desfacerea rapidă a fixatorului;

- constructie monobloc,

- sistem de prindere cu centura tip velcro.

- Este prevazut cu: un sistem tip menghina cu surub pentru fixarea tubului,

- cu o prelungire intre arcadele dentare pentru protectia sondei, cu marginile rotunjite pentru evitarea traumelor de orice fel,

- sa nu contina latex,

- este de unica folosinta.

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 24 COMBINEZON DE PROTECTIE BIOLOGICA EN14126

Combinezon cu gluga, de protectie biologica, oferind siguranta la agenti infectiosi: bacterii, virusi.

-combinezoane de protectie înalta , categoria III, clasa 4,5 si 6

-confectionat din polipropilena



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- combinezonul sa ofere protecție de înaltă calitate împotriva agenților infecțioși, oriunde ar exista posibilitatea contaminării cu agenți biologici înalt patogeni și substanțe chimice
 - cusăturile sunt acoperite de o bandă izolantă pentru protecție împotriva particulelor de praf foarte fine.
 - materialul sa permită circulația aerului și sa asigure reducerea acumulării căldurii
 - fermoar în ambele sensuri cu clapă adezivă pentru protecție
 - elastic pentru glugă, talie, glezne și mâini
 - marimi M, L, XL, XXL, XXXL, XXXXL, XXXXXL
- CU BOTOSI CORESPUNZATORI INCLUSI
- Să dețină Certificare pentru cerințele esențiale de securitate și sănătate ale Regulamentului EU 2016/425 cat III și unde este cazul armonizate cu standardele naționale nr: EN 14126-2003+AC:2004; EN 1149-5(2018), EN 13688:2013

LOT 25. MASCA PROTECTIE FFP2-UZ MEDICINAL

Materiale și construcție

Materialele utilizate trebuie să fie capabile să reziste la manipulări și purtare pe perioada în care sunt proiectate să fie utilizate semi-măștile filtrante împotriva particulelor. O semi-mască filtrantă împotriva particulelor acoperă nasul, gura și bărbia și poate conține supapă (supape) de inspirație și/sau expirație. Semi-masca este constituită integral sau în cea mai mare parte din material filtrant sau conține o piesă facială în care este montat nedetașabil filtrul (filtrele) principal (principale). Materialele care pot intra în contact cu pielea purtătorului nu trebuie să fie din cele cunoscute că prezintă riscuri de iritație sau orice alte efecte nocive pentru sănătate.

Masca sa aibă bandă elastică de prindere pe cap și lamelă nazală adaptabilă (lamela metalică să fie învelită în plastic pentru a evita ruperea și a cauza răni).

Sistemul de bride trebuie proiectat astfel încât semi-masca filtrantă împotriva particulelor să poată fi aplicată și scoasă ușor. Sistemul de bride trebuie să fie reglabil sau autoreglabil și suficient de solid pentru a permite menținerea fermă a semi-măștii filtrante pe figură și pentru a asigura respectarea cerințelor de etanșeitate.

Design

Masca trebuie să fie confortabilă, ușor de aplicat pe față și trebuie să aibă un sistem de fixare fermă, care să asigure o etanșeitate adecvată față de atmosfera ambiantă la nivelul feței purtătorului, atunci când pielea acestuia este uscată sau umedă și când acesta mișcă capul. Poate avea diferite forme și construcții. Poate fi prevăzută cu una sau mai multe supape de expirație care trebuie să funcționeze corect în toate pozițiile.

Cerințe de performanță conform

SR EN 149:2001 + A1:2009 Aparate de protecție respiratorie. Semi-măști filtrante împotriva particulelor. Cerințe, încercări, marcare.

Penetrația materialului filtrant < 6%;

Compatibilitate cu pielea – materialele care intră în contact cu pielea nu trebuie să prezinte risc de iritație sau alte efecte nocive pentru sănătate.

Condiții de etichetare și ambalare – conform SR EN 149+A1:2010.

Măștile pot fi ambalate individual sau maxim două măști ambalate împreună. O cutie poate avea 10/20/30 bucăți. Vor fi prezentate instrucțiunile de utilizare.

Termen de garanție: minim 2 ani de la data recepției cantitative și calitative

LOT 26. MASCA PROTECTIE FFP3 CU SUPAPA

Materiale și construcție



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Materialele utilizate trebuie să fie capabile să reziste la manipulări și purtare pe perioada în care sunt proiectate să fie utilizate semi-măștile filtrante împotriva particulelor. O semi-mască filtrantă împotriva particulelor acoperă nasul, gura și bărbia și poate conține supapă (supape) de inspirație și/sau expirație. Semi-masca este constituită integral sau în cea mai mare parte din material filtrant sau conține o piesă facială în care este montat nedetașabil filtrul (filtrele) principal (principale). Materialele care pot intra în contact cu pielea purtătorului nu trebuie să fie din cele cunoscute că prezintă riscuri de iritație sau orice alte efecte nocive pentru sănătate.

Masca să aibă bandă elastică de prindere pe cap și lamelă nazală adaptabilă (lamela metalică să fie învelită în plastic pentru a evita ruperea și a cauza răni).

Sistemul de bride trebuie proiectat astfel încât semi-masca filtrantă împotriva particulelor să poată fi aplicată și scoasă ușor. Sistemul de bride trebuie să fie reglabil sau autoreglabil și suficient de solid pentru a permite menținerea fermă a semi-măștii filtrante pe figură și pentru a asigura respectarea cerințelor de etanșeitate.

Design

Masca trebuie să fie confortabilă, ușor de aplicat pe față și trebuie să aibă un sistem de fixare fermă, care să asigure o etanșeitate adecvată față de atmosfera ambiantă la nivelul feței purtătorului, atunci când pielea acestuia este uscată sau umedă și când acesta mișcă capul. Poate avea diferite forme și construcții. Poate fi prevăzută cu una sau mai multe supape de expirație care trebuie să funcționeze corect în toate pozițiile.

Cerințe de performanță conform SR EN 149:2001 + A1:2009 Aparate de protecție respiratorie. Semi-măști filtrante împotriva particulelor. Cerințe, încercări, marcare:

Penetrația materialului filtrant < 1%;

Compatibilitate cu pielea – materialele care intră în contact cu pielea nu trebuie să prezinte risc de iritație sau alte efecte nocive pentru sănătate.

Condiții de etichetare și ambalare – conform SR EN 149+A1:2010.

Măștile pot fi ambalate individual sau maxim două măști ambalate împreună. O cutie poate avea 10/20/30 bucăți. Vor fi prezentate instrucțiuni de utilizare.

Termen de garanție: minim 2 ani de la data recepției cantitative și calitative .

LOT 27. OCHELARI DE PROTECTIE

Ochelarii de siguranță care să protejeze ochii împotriva amenințărilor directe și periferice cu o construcție puternică și durabilă din policarbonat.

- Piesele laterale și nasului se ajustează pentru a vă oferi o potrivire perfectă fără alunecare - indiferent de tipul feței sau de dimensiunea capului. Acestea se pot potrivi și peste ochelarii standard și ofera mult mai multă protecție decât ochelarii standard.

- Să fie confecționați special pentru a preveni infecția, răspândirea bolilor și, de asemenea, pentru a preveni deteriorarea ochilor din cauza stropilor, etc.

LOT 28. MANUSI PROTECTIE BIOLOGICA

Manusi de protecție, destinat utilizării în domeniul medical pentru protejarea utilizatorului, -- împotriva contaminării, efectuarea de examene medicale,

- diagnostic și proceduri terapeutice

- pentru manipularea în mediu contaminat medical

- Manusile sunt clasificate ca dispozitive medicale clasa I și ca Echipament personal de protecție categoria III.

- Designul și etichetarea lor corespund la cerințele din Directiva europeană privind dispozitivele medicale 93/42 / CEE și Regulamentul European 2016/425 privind echipamentele de protecție personală.

Mănușile să fie încadrate ca dispozitiv medical de clasa I, conform Directiva 93/42 / CEE și respectă standardele: EN 455-1: 2000, EN 455-2: 2015, EN 455-3: 2015, EN 455-4: 2009, EN ISO15223-1: 2016, EN 1041: 2008 + A1: 2013.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Manusi sunt de categoria III Echipamente de protecție personală conform Regulamentului 2016/425 și respectă standardele:

EN 420: 2003 + A1: 2009, EN ISO 374-1: 2016 (tip B), EN 374-2: 2014, EN 16523-1: 2015, EN 374-4: 2013, EN ISO 374-5: 2016.

- confectionat din latex, din cauciuc natural
 - ambidextru, care se potrivește la mâna dreaptă și stângă
 - marimi S (6-7), M (7-8), L (8-9)
 - ambalaj 100 buc/cutie după
 - valabilitate 3 ani (de la data fabricației)
- Marcaj CE- marcaj CE.

LOT 29. HALATE UNICA FOLOSINTA

Halate de unica folosință nesterile 15-30g/mp

- pentru protecție împotriva particulelor uscate sau umede
- lungime totală 116 cm, lățime totală 142 cm, maneca lungă 56 cm
- din polipropilenă 100% netesută 15-30g
- să prezinte cusături exterioare pentru circumferința din jurul gâtului, cu legături la gât și în talie
- culoare albă/verde
- unica folosință

LOT 30. MASCA CHIRURGICALA UNICA FOLOSINTA IN 3 PLIURI CU ELASTIC

Materiale și construcție

Materialul din care sunt confecționate măștile să fie netesut, să includă un strat de filtrare lipit sau poziționat între straturile de material, să aibă 3 straturi și minim 3 pliuri; produsul nu trebuie să se rupă sau să se destrame în timpul utilizării; În acest sens se va depune un document din care să reiasă rezistența la rupere a materialului, conform standardului SR EN ISO 9073-18:2008 Se vor depune rapoarte de testare.

Materialul din care este confecționată masca să fie hipoalergenic și să nu conțină substanțe toxice sau periculoase pentru organism;

Masca să aibă bandă elastică de prindere pe cap și lamelă nazală adaptabilă (lamela metalică să fie învelită în plastic pentru a evita ruperea și a cauza răni).

Design

Masca trebuie să se poziționeze cât mai aproape de nasul, gura și obrazul purtătorului. (Poate avea diferite forme și construcții

Cerințe de performanță impuse de SR EN 14683+AC:2019 pentru tip II:

Eficiența filtrării bacteriene $\geq 98\%$;

Permeabilitate respiratorie $< 40 \text{ Pa/cm}^2$;

Încărcare microbiană – teste efectuate conform EN ISO 11737-1:2018, $\leq 30 \text{ UFC/g}$;

Biocompatibilitate

Condiții de etichetare și ambalare – se vor respecta prevederile punctului 13 din Anexa 1 la Directiva 93/42/EEC. În mod special, pentru măști trebuie specificate următoarele informații: SR EN 14683+AC:2019 și tipul de mască indicat în tabelul nr.1 din standard

Ambalare :

În pachete/cutii de 30 până la 50 bucăți.

Pe ambalaj trebuie să existe marcaj CE cu respectarea condițiilor legale specifice de utilizare a acestuia (în acest sens se va depune la nivelul propunerii tehnice poza de pe ambalaj).

Vor fi prezentate instrucțiuni de utilizare.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eoreilor Deportați nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Pentru produsul oferit trebuie să se facă dovada existenței certificatului de înregistrare a dispozitivelor medicale, conform art. 4 al Ordinului Ministerului Sănătății nr. 1009/2016 privind înregistrarea dispozitivelor medicale în baza națională de date.

Notă: prin depunerea ofertei, ofertantul se obligă să mențină certificatul valabil de la data limită de depunere a ofertelor și pe toată perioada de derulare a contractului/acordului-cadru (autoritatea/entitatea contractantă va include clauze contractuale de asumare a acestei obligații)

Termen de /garanție: minim 2 ani de la data recepției cantitative și calitative

.LOT 31. FAȘA ELASTICĂ TIP CAPELINA

CATEGORIA: 33140000-3 CONSUMABILE MEDICALE

CARACTERISTICI:

CATEGORIA: 33140000-3 CONSUMABILE MEDICALE

CARACTERISTICI:

Bandaj tubular elastic de fixare confecționat din bumbac înălbit și fire elastice acoperite cu poliamidă

Sa fie indicat ca pansament secundar pentru tratamentul plagilor acute și cronice în asociere cu pansamente primare

Sa se poată aplica rapid și ușor

Sa fie permanent elastic

Elasticitatea sa genereze o ușoară presiune pentru a fixa bandajul.

Marimi:

-lung. 25 m - trunchi copil și cap adult

Material:

Min 68 % bumbac alb

Min 24 % poliamidă

Max 8 % elastan

Dimensiuni:

lungime întins: aprox. 25 m ± 1.5 m

Elongație:

Longitudinală ≥ 100 %

transversală ≥ 800 %

Elongația reziduală după mai multe cicluri de stres: < 60%

Elongația reziduală după stres cu 1,2kg timp de 60min: <140%

Număr de fire per 10 cm: minim 38

Greutate per zonă: 250 ± 50 g/cm

Valabilitate: 5 ani

Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I

Sa fie marcat CE

LOT 32. ALCOOL SANITAR PENRU UZ EXTERN

ALCOOL SANITAR PENRU UZ EXTERN



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eroilor Deportați nr. 24
Tel: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- 70% vol. Alc
- termen de valabilitat nelimitat
- SF 17/220
- sistem de management al calitatii SR EN ISO 9001:2001
- aprobat de Ministerul Sanatatii
- e 500 ml

LOT 33. RIVANOL 0,1

RIVANOL 0,1%

- pet 200 ml
- solutie de uz extern
- avizat de Ministerul Sanatatii
- Valabilitate 24 luni

LOT 34 VATA HIDROFILA DE UZ MEDICINAL TIP B,C

VATA HIDROFILA DE UZ MEDICINAL TIP B,C

Vata hidrofila pentru uz medicinal,cu continut de bumbac 100% , fara impuritati de tesut

- pachet de 200g
- in pachet sa fie dispusa in straturi usor separabile
- de culoare alba
- superabsorbanta din bumbac
- calitate conform S.T 1/2006
- certificat de inregistrare a dispozitivelor medicale nr. RO/I-019-093 din 25.06.2007-igienizare prin ionizare cu ultraviolete si oxigenata

LOT 35. SPRAY GHEATA

SPRAY GHEATA

efect anestezic local

- se utilizeaza pentru a reduce durerea cauzata de trauma, contuzii, luxatii sau umflaturi
- sa nu contina clorofluorocarbon (CFC)
- capacitate minim 400 ml
- aprobat de Ministerul Sanatatii

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 36. SPRAY ARSURI STERIL

**SPRAY ARSURI STERIL, UZ
EXTERN**

- steril R
- continut sub presiune 50 ml



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportati nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- folosit in primul ajutor in cazul arsurilor
- aprobat de Ministerul Sanatatii

LOT 37. SONDA DE ASPIRATIE TRAHEALA FLEXIBILA / SONDA DE ASPIRATIE RIGIDA TIP YANKAUER

**SONDA DE ASPIRATIE TRAHEALA FLEXIBILA DIMENSIUNEA
CH4,CH5,CH6,CH7,CH8,CH9,CH10,CH12,CH14,CH16,CH18**

Sa fie din material transparent, flexibil, cu element radioopac, care sa permita vizualizarea continutului;

- Dimensiunea CH 4,CH5,CH6,CH7, CH 8,CH 9CH,10,CH 12,CH 14,CH 16,CH18
- Sa aiba lungime minima de 29 cm. cu banda radioopaca pe toata lungimea;
- Capacul proximal sa fie prevazut cu un sistem de aspiratie controlata format dintr-un orificiu lateral , prevazut cu un capac ce ilinchide etans; capacul este prins de conector printr-o banda ;
- Capacul distal sa fie deschis printr-un orificiu central rotund, atraumatic, cu margini rotunjite si 1 ÷ 2 orificii laterale;
- Sa fie ambalata steril, individual,
- non-pirogenica,sterilizata cu etilen -oxid
- de unica folosinta

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

SONDA DE ASPIRATIE RIGIDA TIP YANKAUER

Sonda de aspiratie rigida Yankauer forma cilindrica,

- compatibil cu aspirator Boscord, Aanet
- material PVC, transparent, prevazut cu supapa de reglare a presiunii.
- Are conectat un tub flexibil de minim 150cm,
- ambalat individual,
- steril
- non toxic
- non pirogenic

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie(a furnizorului).

LOT 38. ELECTROZI DE DEFIBRILARE- COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR ZOLL

ELECTROZI DE DEFIBRILARE PT ADULTI - COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR ZOLL



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Etreilor Deportati nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Electrozi multifunctionali originali adult pt defibrilare ,pacing extern non invaziv , cardioversie si monitorizare EKG

Electrozi de defibrilare pt adulti compatibili cu defibrilator ZOLL

Electrozi pre-conectati fara dezambalare , ajutand la o interventie mai rapida format din 2 electrozi cu aria totala a fiecarui electrod din mim 165 cm² si cu o arie conductiva de mim 110 cm²,

Temperatura de operare in intervalul minim 0-50 grade Celsius Temperatura de stocare pe termen lung in intervalul minim 0-35grade Celsius

Fara latex

Valabilitatea electrozilor minim 2 ani

Material conductiv : Staniu

Lungime cablurilor minim 122 cm

Dedicati pacientilor cu o greutate de minim 25 kg

Pot fi folositi in modul PACING continuu pt min 8 ore

Pot fi folositi pt monitorizare si defibrilarea pacientului min 24 ore de la aplicare

Indicatii grafice de desfacere si de utilizare prezente pt electrozi cat si pe ambalajul acestora

Ilustratii de amplasare de pe electrod sa cotina indicatii atat pt pacientii barbati cat si pt femei

Design ce confera posibilitatea de plasare a electrozilor anterior-anterior si anterior-posterior

Suprafata electrozilor cu strat de gel solid care sa ofere o buna cuplare cu pielea pacientului , sa reduca efectele cutanate cu pana la mim 96% comparativ cu electrozii conventionali si sa permita indepartarea cu usurinta dupa utilizare

Diferentele de culori intre cei 2 electrozi componenti pt usurinta in amplasarea corecta

Produsul prezinta Declaratie de Conformitate (marca CE), aviz M.S. si este in concordanta cu Directiva 93/42/CE privind Dispozitivele Medicale

ELECTROZI DE DEFIBRILARE PEDIATRICE – COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR ZOLL

Electrozi multifunctionali ORIGINAL copil pt defibrilare ,pacing extern non invaziv , cardioversie si monitorizare EKG Electrozi de defibrilare pt copii compatibili cu defibrilator ZOLL

Dedicati pacientilor pediatrice

Electrozi utilizati pt copii de pana la 4 ani si care au max 15 kg

Pot fi folositi in modul PACING continuu pt min 1 ora

Pot fi folositi pt monitorizare si defibrilarea pacientului min 24 ore de la aplicare

Electrozi usor de plasat pe corpul pacientului datorita indicatiilor grafice de desfacere si de utilizare prezente pe ambalajul acestora

Format din 2 electrozi cu forme diferite pt amplasare rapida

Suprafata cu strat de gel solid care sa ofere o buna cuplare cu pielea , sa reduca efectele cutanate si usor de indepartat dupa utilizare

Electrozi pre-conectati fara dezambalare , ajutand la o interventie mai rapida

Pot fi folositi in timpul investigatiilor imaginistice ce raze X

Sa nu obstrucureze imaginea catre cord si cavitatea toracica a pacientului in timpul investigatiilor cu raze X,

Durata de viata a electrozilor mim 1 an

Fara latex

Lungime cablurilor minim 85 cm

Ambalare 6/buc/cutie;fiecare electrod ambalat individual in cadrul cutie

Produsul prezinta Declaratie de Conformitate (marca CE), aviz M.S. si este in concordanta cu Directiva 93/42/CE privind Dispozitivele Medicale

LOT 39.ROLA HARTIE EKG compatibila defibrilator ZOLL

Rola hartie EKG 80 mm*23 m compatibila defibrilator ZOLL



**MINISTERUL SĂNĂȚĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



50 role/cutie
Cu caroiaj

LOT 40, ELECTROZI DEFIBRILARE- COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR CORPULS 3

ELECTROZI DE DEFIBRILARE PT ADULTI - COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR CORPULS 3

Non steril, cu caroiaj

Electrozi de defibrilare pt adulti compatibili cu defibrilator CORPULS 3

Electrozi de unica folosinta multifunctionali pentru defibrilare, cardioversie sincrona, stimulare cardiaca transcutanata si monitorizare ECG, cu conectare directa la cabluri si defibrilator.

Indicatii pentru utilizare (greutate pacient): >25 kg+

Material : spuma de uz medical, cu grosimea de 1 mm

Diametru suprafata adeziva: 1,3 cm

Suprafata totala (pentru fiecare electrod) : 148 cm²

Suprafata activa (pentru fiecare electrod) : 95 cm²

Material conductiv: folie metalica

Gel electro-conductor: gel adeziv conductor cu impedanta scazuta

Conectare : conectare tip clema sau antisoc, in functie de model

Cantitate de descacari suportabile x putere maxima : 50 x 360 J

Conformitate cu reglementarile : Directiva 93/42/CEE (dispozitive clasa II; ANSI/AAMI: DF-80; IEC/EN: 60601-1, 60601-2-4; ISO: 10993-1

ELECTROZI DE DEFIBRILARE PEDIATRICI - COMPATIBIL CU DEFIBRILATOR CORPULS 3

-electrozi defibrilare pregeluiti tip padele pentru defibrilatorul Corpuls 3 (Corpach Easy) pentru copii

Electrozi de defibrilare pt copii compatibili cu defibrilator CORPULS 3

- cei doi electrozi sunt conectati printr-un fir la defibrilator cu ajutorul conectorului

- suprafata totala pentru fiecare electrod: 75cm²

- suprafata activa pentru fiecare electrod: 40cm²

- pregeluiti cu gel solid, conductivitate superioara, nu irita pielea

- valabilitate: 24 luni,

Produsul prezinta Declaratie de Conformitate (marca CE), aviz M.S. si este in concordanta cu Directiva 93/42/CE privind Dispozitivele Medicale

LOT 41. ROLA HARTIE EKG Compatibila defibrilator Corpulus 3

Rola hartie EKG 100 mm*20m Compatibila defibrilator Corpulus 3

50 role/cutie
Cu caroiaj



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ereilor Deportati nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 42. TRUSA DE PERFUZIE CU AC PLASTIC SI LUER-LOCK

TRUSA DE PERFUZIE CU AC PLASTIC SI LUER-LOCK

Sa fie sterila,

- de unica folosinta,
- ambalata individual;
- varful de plastic sa fie bine ascutit prevazut cu patru gauri pentru patrunderea cat mai usoara in flacon si prevazut cu sisteme de aerisire si filtru antibacterian.
- Tub din PVC moale, transparent, lungime cel putin 1,5 m, prevazut cu port pentru introducere de subsante lichide,medicamente
- corpul de picurare transparent, cu formator de picaturi, cu filtru pt impuritati,.
- Conectarea la cateter sa fie de tip luer lock;
- robinet ptr reglarea debitului (prestub).
- Trusa sa fie sterilizata EO.

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

Lot 43. TRUSA SET STERIL PENTRU NASTERE

TRUSA SET STERIL PENTRU NASTERE

CONTINUT:

- camp chirurgical steril primire nou nascut -2 buc
- camp operator 75x90 cm 1 buc
- foarfeca cu o lama ascutita si una cu lama boanta-1 buc
- comprese tifon 10x10 cm -4 buc
- clema ombilicala-2 buc
- pensa KOHER -1buc
- bandaj elastic 13 cm -1 buc
- sac deseuri medicale -1buc

LOT 44. SERINGA CU AC/ACE DE UNICA FOLOSINTA

Seringa de 5 ml cu ac

Seringi sterile de unică folosință.

- Trei componente: cilindru, piston si ac.
- Capacitate de 5 ml cu ac G 21 x 1 ½",
- interval de gradatie din 0,2 ml in 0,2 ml;



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- Pistonul este prevazut cu garnitura de cauciuc natural fara PVC si Latex, contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii.
- Ambalare in comun, ambalajul are o fata din hartie si o fata din folie PVC

Seringa de 10 ml cu ac

Seringi sterile de unică folosință.

- Trei componente: cilindru, piston si ac.
- Capacitate de 10 ml cu ac G 21 x 1 ½",
- interval de gradatie din 0,5 ml in 0,5ml;
- Pistonul este prevazut cu garnitura de cauciuc natural fara PVC si Latex, contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii.
- Ambalare individuala, ambalajul are o fata din hartie si o fata din folie PVC

Seringa de 20 ml cu ac

Seringi sterile de unică folosință.

- Trei componente: cilindru, piston si ac.
- Capacitate de 20 ml cu ac G 21 x 1 ½",
- interval de gradatie din ml in ml;
- Pistonul este prevazut cu garnitura de cauciuc natural fara PVC si Latex, contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii.
- Ambalare individuala, ambalajul are o fata din hartie si o fata din folie PVC

Seringa de 50 ml (sau 50+10 ml) cu ac

Seringi sterile de unică folosință.

- Trei componente: cilindru, piston si ac.
- Capacitate de 50 ml (sau 50+10 ml) cu ac G 21 x 1 ½", interval de gradatie din ml in ml;
- Pistonul este prevazut cu garnitura de cauciuc natural fara PVC si Latex, contine un sistem de oprire a pistonului pentru impiedicarea iesirii acestuia din corpul seringii.
- Ambalare individuala, ambalajul are o fata din hartie si o fata din folie PVC

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de , sterilizare, dimensiuni adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiuala proprie (a furnizorului).

Ace de unica folosinta G 18 x 1 ½,- 1,20 x40 mm (roz)

Ace de unica folosinta G 21 x 1 ½ 80 x 40mm (verde)

Ace de unica folosinta G22x11/2 (negru) 0,7x 50mm

Ace de unica folosinta G23 x 1 ¼ 0,60 x 30 mm (albastre)

Ace de unica folosinta G26 0,45 x 25mm

Ace de unica utilizare in concordanta cu ISO 7864 si DIN 13097;

- peretele acului subtire din aliaj de otel CROM-NICHEL, inoxidabil,
- suprafata acului este neteda si siliconata,



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eroilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



- bizoul acului ascuțit în trei planuri,
- amboul Luer Lock este: transparent, din polipropilena,
- codul culorilor conform ISO 6009,
- ambalare sterilă individuală,
- sterilizare EO.

Ambalare și etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producător etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. În momentul livrării, produsul trebuie să aibă min 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 45. MICROPERFUZOR

**MICROPERFUZOR
PORTOCALIU
25GX3/4**

**MICROPERFUZOR ALBASTRU
23G**

**MICROPERFUZOR NEGRU
22G**

- unică folosință
- steril EO
 - lungime tub 30 cm
 - non toxic non pirogenic

LOT 46.TUB DE EXTENSIE , PRELUNGITOR PERFUZIE INJECTOMAT

TUB DE EXTENSIE , PRELUNGITOR PERFUZIE INJECTOMAT

- Material transparent din PVC,
- debitul de 1,9 ml
 - ambalat steril,
 - de unică folosință,
 - inextensibil,
 - cu perete rigid,
 - rezistentă la o presiune de min. 4 bari;
 - Conector Luer lock la un capăt și Luer la celălalt.
 - Ambele capete ale tubului prelungitor sunt prevăzute cu capacele de protecție;
 - Priming volume maxim 3 ml,
 - Lungimea tubului: max 150cm;
 - sterilizat cu oxid de etilenă gaz
 - manageneț al calitatii ISO :9001:2008 ISO 13485:2003 ISO 14001:2004



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 47. PUNGI STERILIZARE

Pungi sterilizare afara volum-autoadezive,indicatori aburi si etilen - 190mm*340mm

pungi sterilizare fara volume autoadezive,indicatori aburi si etilen - 190mm*340mm,
Ambalaj 200 buc/cutie

Pungi sterilizare fara volum- autoadezive,indicatori aburi si etilen -130mm*290mm

pungi sterilizare fara volume autoadezive,indicatori aburi si etilen - 130mm*290mm,
Ambalaj 200 buc/cutie

LOT 48. SALTEA CU GEL PENTRU INCALZIRE PENTRU NOU NASCUTI

SALTEA CU GEL PENTRU INCALZIRE PENTRU NOU NASCUTI

sa fie de unica folosinta

- gelul sa nu fie toxic si sa nu irite pielea sau ochii in caz de contact direct
- dimensiuni 250 x 400 mm

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).

LOT 49. FOLIE IZOTERMA

FOLIE IZOTERMA

Folie de dimensiuni de 1500 ÷ 1600/ 2000 ÷ 2100mm,

- din material ce permite reflexia și refracția termică
- din aluminiu sau PVC cu dublu strat de aluminiu,
- cu o față de culoare argintie si cealaltă de culoare aurie,
- ambalate individual.

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE.

Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala proprie (a furnizorului).



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ebreilor Deportati nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 50. GEL LUBRIFIANT STERIL/ GEL EKG

Gel lubrifiant steril/seringa preumpluta 6 ml

Gel lubrifiant steril universal cu hidrosolubil cu PH echilibrat nonlipicios, nongras si nu contine compusi petrolieri nu afecteaza cauciucul sau metalul si poate fi utilizat pe tesuturi

Gel EKG

Continut biologic,

- pH neutru,
- sa nu contina glicerina,
- vascozitate ridicata, cantitate minima folosita pentru intindere, usor de indepartat cu vata sau laveta.
- Sa nu contina bule de aer, sa nu curga pe piele
- Calitate superioara a conducerii semnalului ECG.
- Ambalat in tuburi de 260g - Tub material plastic / polietilena
- Capac diametru mare, pentru desurubare usoara.
- hipoalrgenic
- non iritativ
- solubil in apa

Numai pentru uz extern

LOT 51. Spatula lingual de unica folosinta

Spatula linguala,

- din material lemnos finisat astfel incat sa nu permita detasarea de fragmente,
- sa nu lezeze cavitatea bucala in timpul utilizarii,
- de unica folosinta,
- ambalate individual,

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului).

LOT 52. Cearsaf de unica folosinta

Cearsaf tip husa, cu elastic pentru fixarea la toate cele 4 colturi,

- dimensiuni 100/ 200÷210 cm
- bistratificat,
- primul strat hidrofilic, netesut tip spunbond 100% si polietilena,
- al doilea strat din polietilena de joasa densitate, rezistent la rupere si tractiune, materialul trebuie sa fie uniform, nelucios sa
- continut 100/set

Sa contina cauciuc natural.

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului)



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Etreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 53 Saci pentru deseuri infectioase 60L

Saci din polietilena de inalta densitate, pentru colectarea deseurilor infectioase.
Culoare galbena, inscriptiionati cu pictograma si text "PERICOL BIOLOGIC".
Capaciate de 60L.
Conform O.M.S. nr. 1226/2012.
Certificat ADR pentru marfuri solide periculoase, grupa de ambalare II si III.

LOT 54. Ambalaj de unica folosinta pentru deseuri medicale/

Ambalaj de unica folosinta pentru deseuri medicale

Confectionate din carton rezistent de culoare galbena cod 180103 cu inscriptiionare Pericol Biologic,
- cu pungă colectoare de culoarea galbena conforma cu volumul cutiei,
- destinate colectarii deseurilor infectate rezultate din activitatea medicala,
-capacitate 10,5 litri ,masa maxim admisa 2.5Kg
- cu posibilitate de sigilare dupa umplere
-STANDARD "un ADR"
-STANDARD ISO 9001 versiunea 2008
-H.G. nr.1061/2208-O.M.S.nr.1226/2012

LOT 55.RECIPIENT PLASTIC PENTRU DESEURI INTEPATOARE/TAIETOARE U.F

RECIPIENT PLASTIC PENTRU DESEURI INTEPATOARE/TAIETOARE U.F 0.4

recipient special "pt.buzunar" pentru intepatoare-taietoare 0.4
recipient din material plastic rigid (polipropilena)cu sistem patentat de deschidere dubla care permite utilizarea cu o singura mana
maner rezistent pentru a fi usor transportabil

RECIPIENT PLASTIC PENTRU DESEURI INTEPATOARE/TAIETOARE U.F 6l

De unica folosinta
Marcat cu pictograme "pericol biologic"
-capacitate 6L
-capacitate utila 5,2



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Ereilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



LOT 56. ACE ABORS OSOS

**PEDIATRICI
ADULTI**

Circuitul ac-prelungitor, pentru lichid, sa fie steril si apirogen

Sa nu contina dietilhexil ftalat

Sa nu contina cauciuc natural din latex

Dimensiuni ace: intre 15 mm, 25 mm si 45 mm.

ACEle abord osos sa fie compatibile cu pistolul marca EZ- IO care exista in dotarea institutiei

LOT 57. FILTRU VENTILATIE

Filtru antibacterian ptr sonda de intubație pentru adulti -

Filtre de respirație antibacteriene si antivirale, electrostatice care sa aiba in interior un mediu încarcat bipolar compus din fibre rectangulare despicate, capabile să atragă particulele transportate în aer. Eficienta de filtrare sa fie de minim 99,999%, cu o rezistenta la flux de minim 30l/min - 1.2cmH2O, la 60L/min - 3.5cmH2O, la 90L/min - 7.0cmH2O, spatiu mort - maxim 70ml, volum tidal minim 198ml.

Filtrul trebuie sa fie usor, pentru a putea fi atasat sondei IOT fara sa exercite presiune pe aceasta, greutatea maxima 35g.

Sa aiba port pentru monitorizare CO2.

Sa aiba forma rotunda, usor aplatizata

Sa poata fi folosit 24h (aceasta informatie sa fie clar marcata pe ambalaj)

Produsul sa aiba marcaj CE

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 18 luni de valabilitate. In cazul in care nu este livrat in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiuala proprie a furnizorului.

LOT 58. Testul Rapid Combo Antigen COVID-19 & Gripă A+B

Test de unică folosință pentru detectarea calitativă a antigenului proteinei nucleocapside a gripei A și a antigenului viral și al antigenului COVID-19 sa fie în probele de tampoane nazale.

Sensibilitate relativă: 100.00% (95%CI 91.59%-100.00%) 86.36% (95%CI: 78.51%-92.16%)

Specificitate relativă: 100.00% (95%CI 99.36%-100.00%) 100.00% (95%CI 99.19%-100.00%)

Precizie: 100.00%(95%CI 99.40%-100.00%) 07.35% (95%CI 96.66%-98.51%)

test rapid pentru diagnostic in vitro pentru detectarea calitativă a SARS-CoV-2 și/sau a gripei A/B sa fie în probele de tampoane nazale.

Sa conțină două benzi distincte tip membrană. Banda COVID-19 AG pre-acoperite cu anticorpi imobilizați anti-SARS-CoV-2 pe linia de testare și IgY monoclonali murinici anti-pui pe linia de control.

Sa fie două tipuri de conjugate (IgG uman specific pentru SARS-CoV-2 AG conjugat cu aur și IgY de pui conjugat cu aur) se deplasează în sus pe membrane cromatografică și reacționează cu anticorpul anti-SARS-CoV-2 și, respectiv, benzile de IgY anti-pui și de anticorp monoclonal murinic.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Evreilor Deportati nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



Banda gripală A+B sa fie compusă din următoarele părți: godeul probei, padul cu reactiv, membrana de reacție și padul de absorbție.

Padul de reactiv sa conțină aur coloidal conjugat cu anticorpii monoclonali împotriva virusului gripal A și B; Membrana de reacție sa conțină anticorpii secundari fie pentru virusul Influenza tip A, fie pentru tip B. este necesară o linie de control vizibilă pentru a indica un rezultat valid al testului. Kit-ul conține: - 1 Card dublu pentru testare Gripa A/B și Covid 19; - 1 tub cu picurator preumplut cu soluție buffer; - 1 betisor steril pentru prelevare; -

Instructiuni in limba Romana -

Punga cu inchidere etansa pentru leiminarea materialelor dupa utilizare.

Mod ambalare: 1 test/cutie, 320 teste/bax

LOT 59. MANUSI EXAMINARE S/M/L/XL

Fabricate din nitril, nepudrate, de calitate ridicata,

- fara talc in interior

- sa contina gel,

- de tip ambidextru,

- hipo-alergice,

- rezistenta crescuta la elongatie,

- ofera o buna sensibilitate tactila,

- ambalate in cutii de 100 buc

- la fiecare 20 cutii achizitionate furnizorul va oferi si un dispozitiv de fixare a cutiei pe perete: din material plastic rezistent, care se fixeaza usor pe suprafete vertical si permite inlocuirea facila a cutiei in care sunt ambalate manusile de examinare

Ambalare si etichetare conform EU-MDD (EU Medical Device Directive) (numele produsului, descriere, cod, valabilitate, lot, mod de sterilizare, dimensiuni, adresa producator etc). Marca CE. Termenul de valabilitate min 2 ani de la data producerii. In momentul livrarii, produsul trebuie sa aiba min 6 luni de valabilitate. In cazul in care nu este folosit in termenul de valabilitate, furnizorul se obliga sa il inlocuiasca pe cheltuiala lor (a furnizorului)

**NOTĂ: OPERATORII ECONOMICI AU OBLIGAȚIA DE A PREZENTA, PANĂ LA DATA LIMITA DE DEPUNERE A OERTELOR, O MOSTRĂ PENTRU FIECARE PRODUS/LOT OFERTAT!!!
AVÂND ÎN VEDERE SPECIFICUL UNITĂȚII CONTRACTANTE , NEPREZENTAREA DE MOSTRE DUCE LA DESCALIFICAREA CANDIDATULUI!**

Oferta tehnică se va încărca pe platforma SEAP, iar la sediul Serviciului de Ambulanță al Județului BIHOR str Evreilor Deportati 24, se va prezenta, pentru conformitate, câte o mostră pentru fiecare lot ofertat, până la data limită de deschidere a ofertelor.

Mostrele prezentate de către operatorul economic a cărei ofertă a fost declarată câștigătoare rămân în custodia autorității contractante și vor constitui modele de referință în funcție de care se verifică calitatea produselor contractate. Pentru ofertele declarate necâștigătoare sau neconforme, operatorii economici vor face o cerere de recuperare a mostrelor indicând adresa exactă unde acestea vor fi trimise.

Operatorii economici au obligația de a completa in cadrul ofertei tehnice, fișa tehnică de concordanță.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eoreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



În cadrul ofertei tehnice, ofertanții vor prezenta o declarație pe proprie răspundere privind respectarea obligațiilor referitoare la condițiile de muncă și protecția muncii pe toată perioada de derulare a contractului (se va completa Formularul 3). Instituțiile competente de la care operatorii economici pot obține informații referitoare la reglementările privind condițiile de muncă și protecția muncii : Agenția Europeană pentru Securitatea și Sănătatea în Muncă (<http://www.protectiamuncii.ro>), Inspectoratele teritoriale de muncă.

Autoritatea contractanta solicita esantioane-mostre operatorilor economici ofertanți. Neprezentarea de esantioane-mostre pînă la data limită de depunere a ofertelor, in termenul specificat de autoritate atrage dupa sine declararea ofertei inacceptabile si neconforme potrivit art. 134 alin (5) din HG 395/2016.

In urma testarii esantioanelor-mostre primite, propunerile tehnice care nu indeplinesc cerintele caietului de sarcini, sunt declarate neconforme.

Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a respinge produsele necorespunzatoare calitativ, chiar dacă acestea au prețul cel mai mic.

Mentionam ca toate esantioanele de produse, prezentate de operatorii economici, vor fi testate în cadrul actelor medicale pe ambulanțele Serviciului de Ambulanță BIHOR.

Motivele pentru care punem aceasta conditie sunt:

1. Experiența anilor trecuți cand produsul a corespuns descrierii, dar în teren aceasta a dovedit o calitate slabă/îndoielnică.
2. Produsele care se folosesc pe aparatura medicală din ambulanță trebuie să le fie testate compatibilitatea inclusiv cu celula medicală.
3. Comportamentul anumitor produse, de exemplu, cele înțepătoare în cazul utilizării se dovedesc a fi de calitate slabă în timpul actului medical de urgență. Scopul achiziției este de a asigura în cele mai bune condiții, în primul rând pentru pacient, actul medical de urgență fără sincope tehnice, iar calitatea materialelor sanitare este esențială.

Ofertele se depun pe un singur lot, mai multe loturi sau toate loturile, cu condiția ofertării tuturor produselor din lotul respectiv.

Specificațiile tehnice care indică o anumită origine, sursa, producția, un procedeu special, o marcă de fabricație sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse. Aceste specificații vor fi considerate ca având mențiunea de "sau echivalent".

Ofertantul va prezenta : - certificate marca "CE" /declaratie de conformitate sau echivalent – copie cu mențiunea "conform cu originalul"; -fișa tehnică de produs - Cerințele tehnice din caietul de sarcini și specificațiile tehnice sunt obligatorii, iar nerespectarea uneia dintre acestea constituie motiv pentru respingerea ofertei ca inacceptabilă, respectiv neconformă. În cazul în care, pe parcursul îndeplinirii contractului, se constată faptul că anumite elemente asumate prin contract și prin propunerea tehnică nu corespund cerințelor prevăzute în caietul de sarcini, prevalează prevederile caietului de sarcini.

Autoritatea Contractantă utilizează indicatorii de performanță stabiliți în tabelul de mai jos:

Atribut	Descrierea atributului
Calitatea produselor comandate	Materialele sanitare vor avea obligatoriu traducerea fișei tehnice/certificate de conformitate, în limba romana, vor fi marcate CE și pentru dispozitivele medicale vor avea avizul conform ordinului nr. 3.539 din 24 noiembrie 2022 emis de către ANMDMR și vor corespunde din punct de vedere calitativ și cantitativ în conformitate cu cerințele minime ale caietului de sarcini. Materialele sanitare livrate, vor fi însoțite in mod obligatoriu de: factura; aviz de expediție; o copie a comenzii beneficiarului în baza căreia se livrează produsele, documente de calitate/ certificate de conformitate.
Nivelul de performanță așteptat	Furnizorul va livra la sediul unității sanitare cu care încheie contract subsecvent toate materialele sanitare conform comenzii transmise, in termen de maxim 72 ore , sau conform termenelor stabilite de comun acord cu beneficiarul.



**MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
SERVICIUL DE AMBULANȚĂ
JUDEȚEAN BIHOR**

410078 Oradea, str. Eoreilor Deportați nr. 24
Tel.: 0359 41 21 28 / Fax: 0259 41 28 97
Email: secretariat@ambulantabihor.ro



	În cazul când furnizorul nu este în măsură să efectueze livrarea materialelor sanitare solicitate în termenul prevăzut în oferta, se obligă să îl înștiințeze de îndată pe achizitor despre aceasta, prin transmiterea unei negații scrise, nu mai târziu de 24 de ore de la primirea comenzii
Modalitatea de măsurare	Respectarea termenelor de livrare impuse de autoritatea contractanta și livrarea de produse conforme cu cele asumate prin propunerea tehnica.

Metodologia de evaluare a Ofertelor prezentate

Modul de prezentare a propunerii tehnice

Propunerea Tehnică, care se încarcă în rubrica Documente de oferta tehnica, va include:

Formularul de Propunere Tehnică (conform formularului pus la dispoziție de Autoritatea Contractantă în Secțiunea Documente – Formulare pentru depunerea Ofertei a Documentației de atribuire), incluzând toate informațiile solicitate;

Documentele tehnice care nu conțin informații legate de prețuri.

Propunerea tehnică trebuie să corespundă cerințelor din caietul de sarcini, în acest sens, ofertantul având obligația de a prezenta în propunerea tehnică toate caracteristicile solicitate, precum și de a-și asuma toate celelalte cerințe din caietul de sarcini.

Ofertanții vor prezenta un Tabel de concordanță pentru produsele oferite și Fișa tehnică pentru fiecare produs oferit. Demonstrarea conformității cu specificațiile tehnice se va face prin trimitere, rând cu rând, către documentele emise de producător: fișa tehnică a produsului oferit și instrucțiuni/manual de utilizare așa cum sunt ele atașate produselor oferite și/sau broșuri/cataloge originale însușite de către producător și/sau purtând viza acestuia (semnătură și stampilă), cu indicarea paginii unde sunt confirmate cele declarate de către ofertant. Se va face dovada conformității produselor care urmează să fie furnizate cu cerințele prevăzute în caietul de sarcini. În acest scop, propunerea tehnică va conține un comentariu, articol cu articol al elementelor conținute în caietul de sarcini, inclusiv specificațiilor tehnice, prin care să demonstreze corespondența propunerii tehnice cu elementele respective (se va specifica nr. paginii, oferta tehnica fiind obligatoriu numerotată).

Modul de prezentare a propunerii financiare

Ca regulă generală, Ofertanții trebuie să transmită Oferta și documentele asociate doar în format electronic, conform instrucțiunilor din prezentul document, și doar prin încărcarea acestora în SEAP în secțiunile specifice disponibile în sistemul informatic, cel târziu la data și ora limită pentru primirea Ofertelor specificate în Anunțul de participare. Pentru transmiterea Ofertei în SEAP documentele care compun Oferta și DUAЕ vor fi semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii și încărcate în SEAP în secțiunile specifice disponibile în sistemul informatic.

Oferta financiara se exprima obligatoriu în lei, fără TVA, și va conține doar două zecimale conform Legii nr. 348/2004, completata cu O.U.G. nr. 59/2005.

Prețul produsului va cuprinde toate cheltuielile și taxele ocazionate de producerea, ambalarea, comercializarea precum și transportul acestuia.

Oferta are caracter ferm și obligatoriu, din punct de vedere al conținutului, pe toata perioada de valabilitate stabilita de către autoritatea contractanta și trebuie să fie semnata, pe propria răspundere, de către ofertant sau de către o persoana împuternicită legal de acesta.

Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea propunerilor financiare determinate **prin înmulțirea prețului unitar** - care va conține maxim 3 zecimale (valoare care va sta la baza încheierii acordului cadru) **cu cantitatea maximă** aferenta acordului cadru.

Intocmit,
Director medical
Dr. Negrini Sever Cornelius