

Nr. 17231 / 29 IAN 2025

APROBAT
MANAGER
PROF. DR. POPESCU ANDRESCU

CAIET DE SARCINI PENTRU ACHIZITIE DE PRODUSE

1 Introducere

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

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

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

- Protecția muncii : www.securitatea-muncii.ro
- Prevenirea și stingerea incendiilor : www.igsu.ro
- Protecția mediului : www.ampm.ro

În cadrul acestei proceduri, SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRÂNZEI” îndeplinește rolul de Autoritatea/entitatea contractantă, respectiv Autoritatea/entitatea contractantă în cadrul Contractului.

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

2 Contextul realizării acestei achiziții de produse

2.1 Informații despre Autoritatea/entitatea contractantă

Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” Timișoara este un spital clinic universitar regional cu personalitate juridică, asigurând îngrijiri medicale populației, acest lucru transformându-l într-un important centru regional de pregătire și formare profesională pentru studenți, medici rezidenți, doctoranzi.

Istoria Spitalului Clinic Județean de Urgență „Pius Brânzeu” Timișoara (SCJUPB Timișoara) s-a scris la începutul anilor 70 când prin meritul unor personalități de marcă din viața medicală timișoreana precum Prof. Dr. Pius Brânzeu, Prof. Dr. Ștefan Gavrilăscu, Conf. Dr. Ion Lighezan și Prof. Dr. Ferdinand Nistor, se aduce în atenția guvernanților de atunci necesitatea stringentă a construirii și în orașul nostru a unei unități medicale moderne.

În anul 2016 Spitalul Clinic Județean de Urgență Timișoara a fost acreditat de către ANMCS, ca urmare a vizitei de evaluare și acreditare, certificând astfel calitatea serviciilor de sănătate și funcționarea spitalului la standardele stabilite

de către ANMCS. Spitalul cuprinde în structura sa majoritatea specialităților în secțiile clinice, având un număr de 1174 de paturi pentru îngrijirea continuă și 67 de paturi pentru spitalizarea de zi, distribuite în 23 de secții clinice și 6 compartimente, din care 16 medicale și 13 chirurgicale, dotate cu aparatură medicală de înaltă performanță, personal specializat, fiind accesibil pentru populația din regiunea de vest și sud-vest a țării precum și din întreg teritoriul României. În cadrul SCJUPB Timișoara, pe lângă activitatea medicală, se desfășoară activități de învățământ universitar și postuniversitar de formare medicală, precum și activități de cercetare științifică medicală.

2.2 Informații despre contextul care a determinat achiziționarea produselor

În baza referatelor de necesitate emise de Secțiile SCJUPBT privind achiziția de produse, aprobate de ordonatorul de credite și pentru care nu avem încheiate acorduri cadru/contracte de furnizare, este necesar a se demara procedura legală de achiziție.

2.3 Informații despre beneficiile anticipate de către Autoritatea/entitatea contractantă

Autoritatea contractantă dorește să obțină un acord cadru/contract de furnizare produse la cel mai bun pret din piață și să corespundă calitativ specificațiilor tehnice, astfel va asigura un act medical de calitate, fără sincope în procesul de achiziție.

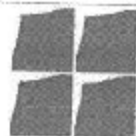
3 Descrierea produselor solicitate

Produsele solicitate fac parte din categoria : *materiale sanitare*

3.1 Obiectivul general la care contribuie furnizarea produselor

Asigurarea : *materiale sanitare*

SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENȚĂ „PIUS BRÎNZEU” TIMIȘOARA



• Bulevardul Liviu Rebreanu, Nr. 156 Timișoara, jud. Timiș, Cod Postal 300723
 • Cod fiscal 4663448 • Telefon +4 0356 433111 • Fax +4 0256 486956
 • e-mail: judecean@hospon.ro • www.hospta.ro



Lot	Produs	Cantitate	Pret unitar fara TVA	Loc de livrare	Data de livrare solicitata	Specificatii tehnice sau cerinte functionale minime
12	<u>HALATE CHIRURGICALE RANFORSATE IGNIFUGE</u>					
12.1	<u>Halate chirurgicale sterile, ignifuge</u>	1500 buc	12.00 LEI	Bdul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 H	Halat chirurgical din material netesut, ignifug, impermeabil la fluide, intarit in partea din fata si pe maneci. Manșete elastice lungi și tricotate din poliester min. 8cm Sa prezinte sistem de prindere tip banda cu scai (Velcro), pentru ajustarea halatului în jurul gâtului.

						<p>Guler colorat pentru identificarea rapidă a nivelului de protecție.</p> <p>Materialul halatului să respecte cerințele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanță „Performanță înaltă, zona critică”.</p> <p>Zonele ranforsate să fie repeleante la alcool – minim clasa 9, NWSP 080.8 (2005)</p> <p>Să fie rezistenți ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flămăritate îmbracaminte textilă.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Material: <ul style="list-style-type: none"> ○ Nețesut: Polipropilenă-material nețesut (SMS), minim 35g/m² anti-static ○ Ranforsare: material laminat din peliculă nețesută PP-PE în partea din față și pe brațe, minim 40 g/m² <ul style="list-style-type: none"> ○ Manșete - 100% Poliester ○ Fir cusătură - 100% Poliester • Caracteristici material: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – maxim 6 IB ○ Puriatate – microbiană – maxim 3 CFU/100cm² ○ Puriatate – Particule în suspensie ≤ 2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2,3 log10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 100 cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 184 kPa (piept) și minim 229 kPa (maneci) ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 219 kPa (piept) și minim 285 kPa (maneci) ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 24 N, transversal minim 51,7 N ○ Rezistență la tracțiune maneci – umed - minim 67,5 N
--	--	--	--	--	--	--

						<ul style="list-style-type: none"> • Dimensiuni: <ul style="list-style-type: none"> ○ M - lungime: 115 cm, circumferinta: 130 cm (ranforsare 80 x 50 cm), lungime maneca: 75 cm (ranforsare 48 cm) ○ L - lungime: 125 cm, circumferinta: 145 cm (ranforsare 90 x 50 cm), lungime maneca: 81,5 cm (ranforsare 48 cm) ○ XL - lungime: 140 cm, circumferinta: 155 cm (ranforsare 105 x 50 cm), lungime maneca: 84 cm (ranforsare 48 cm) ○ XXL - lungime: 150cm, circumferinta: 169cm (ranforsare 105 x 50cm), lungime maneca: 88,5cm (ranforsare 48 cm) • Sa fie ambalat impreuna cu doua prosoape de hartie in ambalaj primar steril; sterilizare cu oxid de etilena. • Sa prezinte inscriptionat pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale, producatorul precum si o pictograma a produsului. • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre.</p>
--	--	--	--	--	--	--

22	<u>Halate chirurgicale ranforsate ignifuge</u>	8.000 buc	17,00 LEI	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 H	<ul style="list-style-type: none"> • Halat chirurgical ranforsat din material netesut, ignifug, repelent la apă, cu un strat de mijloc din microfibre; cu o mare rezistență la penetrarea fluidelor și a bacteriilor. • Scămoșare redusă și rezistent la abraziune.Solicitam mostre!! • Manșete elastice lungi și tricotate din poliester. • Sa prezinte sistem de prindere combinat: bandă cu scai și parte adezivă din polipropilenă topită la cald, pentru ajustarea halatului în orice portiune din jurul gâtului. • Suprapunere extra larga la spate. • Guler colorat pentru identificarea rapida a nivelului de protectie. • Materialul halatului sa respecte cerintele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanta „Performanta înalta, zona critica”. • Zonele ranforsate sa fie repelente la alcøøl – minim clasa 9, NWSP 080.8.R0 (20) • Sa fie rezistent ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flamabilitate îmbracaminte textila. • Sa nu conțină cauciuc natural din latex și nici colofon u. • Material: <ul style="list-style-type: none"> o Netesut: Polipropilenă-material netesut (SMS), minim 40g/m² anistatic o Ranforsare: material laminat din pelicula netesuta PP-PE in partea din fata si pe brate, minim 42
----	--	-----------	-----------	--	------	--

						<p>g/m²</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Manșete - 100% Poliester ○ Fir cusătură - 100% Poliester • Caracteristici în zona neranforsată: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 3 IB ○ Puriție – microbiană – STERIL ○ Puriție – Particule în suspensie ≤ 2,5 IPM ○ Scămoșare – maxim 2.5 log10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 40cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 138 kPa ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 137 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 103 N, transversal minim 40 N ○ Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 105 N, transversal minim 40 N • Caracteristici în zonele cu ranforsare: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 6 IB ○ Puriție – microbiană – STERIL ○ Puriție – Particule în suspensie ≤ 2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2 log10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 160 cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 300 kPa ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 215 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 140 N, transversal minim 84 N
--	--	--	--	--	--	--

						<ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 137 N, transversal minim 80 N • Dimensiuni: <ul style="list-style-type: none"> ○ L – lungime: 125cm, circumferința: 157 cm (ranforsare 90 x 50cm), lungime maneca: 80 cm (ranforsare 40cm) ○ XL – lungime: 140 cm, circumferința: 165 cm (ranforsare 100 x 50cm), lungime maneca: 87cm (ranforsare 40cm) ○ XXL – lungime: 155cm, circumferința: 170 cm (ranforsare 100 x 50cm), lungime maneca: 87cm (ranforsare 40cm) • Ambalat in material SMS impreuna cu prosoape de hartie, sigilate individual in ambalaj primar steril, impachetat in pungi de polietilena. • Sa prezinte inscriptionat pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale, producatorul precum si o pictograma a produsului. • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Sa respecte standardele referitoare la impachetare in 4 straturi EN ISO 11607 si EN 868 (ambalaj individual steril, ambalaj de raft, ambalaj de depozit, ambalaj de transport
--	--	--	--	--	--	---

2.3	<u>Halate chirurgicale tripustratificate ignifuge</u>	1500 buc	25,00	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 H	<p>Halat chirurgical extraranforsat din material netesut ce trebuie sa fie repelent la apă, cu un strat de mijloc din microfibre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa aiba o mare rezistență la penetrarea fluidelor și a bacteriilor. • Cu scămoșare redusă și rezistent la abraziune. • Cu suprapunere foarte lata la spate si cu ranforsare la piept si ranforsare completa la maneci. • Sa aiba masca integrata. • Cu manșete elastice lungi și tricotate. • Cu banda de siguranta combinata, "arici" cu zone adezive, din polipropilena lipita, pentru reglarea la gat a halatului chirurgical, pe orice portiune din spatele gâtului. • Materialul halatului sa respecte cerintele standardului european EN 13795 1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanta „Performanta inalta, zona critica”. • Sa fie rezistent ignifug Clasa 1 conform 16 CFR Part 1610 - Standard pentru flamabilitate imbracaminte textila • Sa nu conțină cauciuc natural din latex și nici colofoniu • Material: <ul style="list-style-type: none"> o Netesut: Polipropilenă-material netesut (SMS), care sa respinga antistatic alcoolul > nivel 8 o Ranforsare: dublu strat laminat respirabil in zona frontala ranforsata si triplu strat laminat
-----	---	----------	-------	--	------	--

					<p>in zona ranforsata a manecii, repelent la alcool > nivel 9 - NWSP 080.8.RO (20)</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Manșete - 100% Poliester ○ Fir cusătură - 100% Poliester ● Masca sa aiba dimensiunea de 28 x 23 cm si sa aiba siret de min 50 cm ● Caracteristici in zona neranforsata: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 4,2 I B ○ Purityte – microbiana – STERIL ○ Purityte – Particule în suspensie maxim 2,2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2.2 log 10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 36 cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 162 kPa ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 160 kPa ○ Rezistență la tracțiune – uscat - Longitudinal minim 65 N, transversal minim 30 N ○ Rezistență la tracțiune – Umed - Longitudinal minim 67 N, transversal minim 35 N ● Caracteristici in zona cu ranforsare: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 6 I B ○ Purityte – microbiana – STERIL ○ Purityte – Particule in suspensie ≤ 2 IPM ○ Scămoșare – maxim 2.2 log 10 ○ Rezistența la penetrarea lichidelor – minim 200 cm H₂O ○ Rezistența la rupere – Uscat – minim 215 kPa (in zona manecii)/255 kPa (in zona pieptului)
--	--	--	--	--	--

						<ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la rupere – Umed – minim 198 kPa (in zona manecii)/ 250 kPa (in zona pieptului) ○ Rezistență la tracțiune – uscat: <ul style="list-style-type: none"> ▫ Longitudinal minim 95 N, transversal minim 45 (in zona manecii) ▫ Longitudinal minim 115 N, transversal minim 93 (in zona pieptului) ○ Rezistență la tracțiune – umed: <ul style="list-style-type: none"> ▫ Longitudinal minim 95 N, transversal minim 40 (in zona manecii) ▫ Longitudinal minim 120 N, transversal minim 100 (in zona pieptului) ● Dimensiuni: L si XL <ul style="list-style-type: none"> ○ L - lungime: 130 cm, circumferinta: 160 cm (ranforsare 85 x 70cm), maneca: 77 cm (ranforsata integral) ○ XL - lungime: 150 cm, circumferinta: 170 cm (ranforsare 105 x 70cm), maneca: 88 cm (ranforsata integral) ○ XXL - lungime: 155 cm, circumferinta: 180 cm (ranforsare 105 x 70cm), maneca: 88 cm (ranforsata integral) ● Ambalat in material SMS impreuna cu prosoape de hartie, sigilate individual in ambalaj primar steril, impachetat in pungi de polietilena. ● Sa prezinte inscripțional pe ambalaj: codul produsului, valabilitatea, modul de sterilizare, marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive
--	--	--	--	--	--	--

13	HUSE PROTECTIE FLUOROSCOPI	600 buc	17,00	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>medicale, producatorul precum si o pictograma a produsului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Sa respecte standardele referitoare la impachetare in 4 straturi EN ISO 11607 si EN 868 (ambalaj individual steril, ambalaj de raft, ambalaj de depozit, ambalaj de transport). • Valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre.</p> <p>Husa sterila universala conceputa pentru fluoroscop. Ambalare individuala sterila. Nu contine latex. Metoda de sterilizare ETO Dimensiune: 76 x 76 cm Valabilitate: minim 3 ani Material Polietilena Certificare CE, sa aiba certificat de conformitate Dispozitiv Medical, Autorizat de Ministerul Sanatatii Solicitam mostre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului.
----	-------------------------------	---------	-------	--	------	---

14	<p>Husa protectie cabluri 13 x 250cm</p>	1500buc	12,00lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 H	<p>Husa de acoperire cabluri sterila, ce trebuie sa fie realizata din tub film transparent de polietilena (PE)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa aiba banda de fixare cu adeziv acrilic fara colofoniu si fara latex • Sa fie impermeabila la umezeala si bacterii • Sa fie pliata telescopica • Sa aiba suport de insertie din carton • Sa fie lipsita de de substante clorurate precum CMR/PBT/vPvB (cancerigene, mutagene, toxice pentru reproducere) • Sa nu contina nici substante ignifuge (ex. bifenili polibromurati,etc) • Caracteristici de performanta: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană - umed: min. 6 lg ○ Rezistența la penetrarea lichidelor: min. 200cm (H₂O) ○ Rezistența la rupere - uscat: min. 75 kPa ○ Rezistența la rupere - umed: min. 75 kPa ○ Rezistență la tracțiune - uscat: longitudinal - min. 49 N/50mm, lateral - min. 52 N/50mm ○ Rezistență la tracțiune - umed: longitudinal - min. 46,5 N/50mm, lateral - min. 47 N/50mm • Ambalata individual steril in folie termosudata. • Sa prezinte indicator in locul unde
----	---	---------	----------	--	------	--

15	PANSAMENT IMPREGNAT CU UNGUENT PE BAZA DE TRIGLICERIDE CU UN STRAT DE ARGINT METALIC 10 x 10cm	300buc	10,50lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>ambalajul poate fi deschis.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sterilizare cu oxid de etilena EO • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril. • Marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 pentru dispozitive medicale. • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru urmarirea circuitului produsului. <p>-pansament lip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga si se adapteaza patului plagii; -sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed; -sa poata fi utilizat in tratamentul plagilor infectate sau al plăgilor cu o contaminare bacteriană mare si ca tratament suplimentar în profilaxia plăgilor cu risc de infecție; Compoziția materialului: -țesătură: fire întretesute de poliamidă</p>
----	---	--------	----------	--	------	---

						<p>argintată;</p> <ul style="list-style-type: none"> -impregnare: trigliceride, caprilică/caprică/etearică, poliaciladipat-2 bis digliceril, Macrogol 2000; -acoperire: hârtie pergaminată pe ambele laturi; <p>Caracteristici produs:</p> <ul style="list-style-type: none"> -greutate/m²: min 34 g/m²; -greutate acoperire per m² (unguent): min. 140 g/m²; -punct de picurare unguent: 35 – 45 °C; -greutate totală cu acoperire: 3,1g; -pansamentul sa fie steril, ambalat individual; - sa fie protejat cu hartie lucioasa pe ambele fete; -sa fie ambalat individual in folie compozit; -fiecare plic steril sa fie inscriptionat cu producatorul, marca CE, modul de sterilizare si valabilitate; -produsul sa corespundă normelor europene, directiva EU 93/42/EEC pentru dispozitive medicale; -pProdusul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb; -valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre.</p>
--	--	--	--	--	--	--

16	PANSAMENT IMPREGNAT CU UNGUENT PE BAZA DE TRIGLICERIDE CU UN STRAT DE ARGINT METALIC 10 x 20cm	300buc	18,50 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>-pansament tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga si se adapteaza patului plagii;</p> <p>-sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed;</p> <p>-sa poata fi utilizat in tratamentul plagilor infectate sau al plăgilor cu o contaminare bacteriană mare si ca tratament suplimentar în profilaxia plăgilor cu risc de infecție;</p> <p>Compoziția materialului:</p> <p>-țesătură: fire întreșute de poliamidă argintată;</p> <p>-impregnare: trigliceride, caprilică/caprică/tearică, poliaciladipat-2 bis digliceril, Macrogol 2000;</p> <p>-acoperire: hârtie pergaminată pe ambele laturi;</p> <p>Caracteristici produs:</p> <p>-greutate/m²: min 34 g/m²;</p> <p>-greutate acoperire per m² (unguent): min. 140 g/m²;</p> <p>-punct de picurare unguent: 35 - 45 °C;</p> <p>-greutate totală cu acoperire: 6,2g;</p> <p>-pansamentul sa fie steril, ambalat individual, sa fie protejat cu hartie lucioasa pe ambele fete;</p> <p>-sa fie ambalat individual in folie compozit;</p> <p>-fiecare plie steril sa fie inscriptionat cu producatorul, marca CE, modul de sterilizare si valabilitatea;</p>
----	---	--------	-----------	--	------	---

	<p>BANDA AUTOADEZIVA PENTRU INLOCUIREA SUTURILOR CHIRURGICALE 6 x 76 mm</p>	100buc	2,70 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>-produsul sa corespunda normelor europene, directiva EU 93/42/EEC pentru dispozitive medical; -produsul sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb; -valabilitate: 5 ani Solicitam mostre</p> <p>-benzi confectionate din material netesut, pentru inchiderea plăgilor, pentru inchiderea atraumatică a plăgilor minore, a inciziilor chirurgicale ale plăgilor primare în curs de vindecare; -sa fie indicat si pentru pentru protejarea marginilor plăgii împotriva tensiunii și pentru stabilizarea cicatricelor recente; -sa prezinte margini rotunjite; -sa aiba un grad mare de porozitate; -sa fie permeabile la aer; -sa aiba o bună aderență pe piele (adezivitate: între 2 și 15 N/25mm); -material suport: Netesut, din poliester/poliamidă, cardat, de culoarea pielii, legat cu adeziv; -adeziv: acrilic sensibil la presiune; -hartie siliconată; -mod de ambalare: 1 folie cu 3 benzi / plic, cutie cu 50 plicuri; -sa fie betasterilizat; -valabilitate: 5 ani;</p>
--	--	--------	----------	--	------	---

18	<p align="center">PROTECTOARE BRATE</p>	300buc	7.60 LEI	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 h	<p>-sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIA; -sa fie marcat CE</p> <ul style="list-style-type: none"> • Protectoare pentru brațe, alcătuite dintr-un material laminat respirabil în 3 straturi, prevăzute cu manșete elastice • Sa poata fi utilizate în proceduri chirurgicale, pentru acoperirea sterilă a manșetelor halatelor chirurgicale în cazul unei mari cantități de lichid pentru a reduce riscul contaminării • Sa fie impermeabile la umezcală și bacterii, rezistente la abraziune și fără scame • Materialul sa respecte cerintele standardului european EN 13795-1:2019 privind cel mai înalt nivel de performanta „Performanta inalta, zona critica”. • Sa fie clasificate în clasa 1 conform standardului 16 CFR Part 1610 referitor la flamabilitate • Compozitie: material laminat din film netesut (greutatea 65 g/m²) • Netesut: Polipropilenă - netesută • Filtr: Film PE respirabil • Mansete din poliester 100% fara latex, minim 8 cm • Dimensiuni: Lungime – cca. 50 cm, latime – cca. 30 cm • Caracteristici si parametrii de performanta: <ul style="list-style-type: none"> ○ Rezistența la penetrare microbiană – minim 6 IB ○ Puritate microbiana – STERIL Puritate – Particule în
----	--	--------	----------	--	------	---

19	SURGICAL LOOP -bucle chirurgicale	240buc	14,00 lei	B-dul Liviu Rebrcanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>suspensie ≤ 0.8 IPM</p> <ul style="list-style-type: none"> o Seâmoşare – maxim 0.8 log10 o Rezistenţa la penetrarea lichidelor – minim 200 cm H2O o Rezistenţa la rupere – Uscat – minim 215 kPa o Rezistenţa la rupere – Umed – minim 195 kPa o Rezistenţă la tracţiune – uscat - Longitudinal minim 95 N, transversal minim 45 N o Rezistenţă la tracţiune – Umed - Longitudinal minim 95 N, transversal minim 40 N <ul style="list-style-type: none"> • Ambalare individuala, sterile. • Sa fie marcate CE Sa prezinte marcaj CE conform directivei UE 93/42/CEE • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I steril • Valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa prezinte etichete autoadezive detasabile, pentru umarirea circuitului produsului. <p>structura fir monofilament ; -culoare: rosu ; -material: silicon radiopac; - origine: sintetic ; -cimensiuni: 1,2-5 mm pentru silicon; -lungime 75cm; -ambalare 24buc/cutie; -tip de absorbtie: neresorbabil; -sterilizare: etilen oxid; - valabilitate: 60 luni. SOLICITAM MOSTRE</p>
----	--	--------	-----------	--	------	--

20	<p>LAVETE CHIRURGICALE</p> <p>Lavete chirurgicale sterile din tifon 10x10 in 12 straturi cu fir radioopac ambalate dublu blister 10 buc</p>	7000buc	9,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>Comprese sterile din tifon 17 fire/cm² care sa se poata utiliza in timpul interventiilor chirurgicale, pentru absorbtie, fixarea organelor sau a tesuturilor corpului, oprirea sangerarii, curatarea si dezinfectarea pielii.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa fie sterile, fabricate din tifon absorbant (100 % bumbac, 17 fire) • In 12 straturi • Sa aiba fir radioopac tesut detectabil cu raze X. • Compozitie material: <ul style="list-style-type: none"> ○ Tifon: 100% Bumbac, inalbire fara clor care sa respecte EN 14079 ○ Fir detectabil cu raze X: Polipropilena cu BaSO4 • Numar de fire: urzeala: 100/10 cm ± 5; batatura: 70/10 cm ± 4 • Greutate suprafata: minim 23 g/m² • Rezistenta la rupere, uscat: urzeala minim 50 N/50 mm; batatura minim 30 N/50 mm • Timp de patrundere: <10 sec. • Mod de ambalare: pachet sau blister cu 10 bucati • Sa prezinte ambalaj steril dublu: <ul style="list-style-type: none"> ○ ambalaj interior - din folie/hartie termosudata, cu card interior de verificare ○ ambalaj exterior -din folie/hartie termosudata, cu card exterior de
----	--	---------	----------	--	------	---

20.1

20.2	LAVETECHIRURGICALE STERILE DIN TIFON 10x20 in 12 straturi cu fir radioopac ambalate dublu blister 10 buc	7000 buc	15,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>verificare</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sa fie sterilizate cu oxid de etilena • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. • Sa prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 5 ani Solicitam mostre <ul style="list-style-type: none"> • Compresse sterile din tifon 17 fire/cm² care sa se poata utiliza in timpul interventiilor chirurgicale, pentru absorbtie, fixarea organelor sau a tesuturilor corpului, oprirea sangerarii, curatarea si dezinfectarea pielii. • Sa fie sterile, fabricate din tifon absorbant (100 % bumbac, 17 fire) • In 12 straturi • Sa aiba fir radioopac tesut detectabil cu raze X. • Compozitie material: <ul style="list-style-type: none"> o Tifon: 100% Bumbac, inaltime fara clor care sa respecte EN 14079 o Fir detectabil cu raze X: Polipropilena cu BaSO4 • Numar de fire: urzeala: 100/10 cm ± 5; batatura: 70/10 cm ± 4
------	---	----------	-----------	--	------	---

21	<u>KIT TERAPIE NEGATIVA</u> <u>KIT TERAPIE NEGATIVA</u> <u>Marimea S</u>	150buc	285,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48h	<ul style="list-style-type: none"> • Greutate suprafață: minim 23 g/m² • Rezistență la rupere, uscat: urzeala minim 50 N/50 mm, batatura minim 30 N/50 mm • Timp de pătrundere: <10 sec. • Mod de ambalare: pachet sau blister cu 10 bucati • Sa prezinte ambalaj steril dublu: <ul style="list-style-type: none"> o ambalaj interior - din folie/hartie termosudata, cu card interior de verificare o ambalaj exterior - din folie/hartie termosudata, cu card exterior de verificare • Sa fie sterilizate cu oxid de etilena • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIa. • Sa prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numarul de inregistrare al dispozitivului medical) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 5 ani <p>Solicitam mostre</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 pansament steril din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 10 x 7,5 x 3,2cm - 3 folii transparente autoadezive din
----	--	--------	------------	--	-----	---

					<p>poliuretan pentru etanșizare, permeabile pentru aer și vapori de apă, (MVTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impe-meabile la germeni și lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoniu. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga și doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 15 x 20 cm</p> <p>- 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe tota suprafata pe o parte și cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie și celalalt pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale și mufa de imbinare cu doua orificii și capacel inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</p> <p>- 1 pansament impregnat cu unguent pe baza de trigliceride și strat de argint metalic 10 x 10 cm</p> <p>Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adapteze patului plagii.</p> <p>Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed.</p> <p>Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute și cronice și in combinatie cu terapia cu presiune negativa.</p> <p>Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III.</p> <p>Prezinta marca CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR).</p>
--	--	--	--	--	--

24.2	KIT TERAPIE NEGATIVA Marimea M	120buc	350,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156, Timisoara	48 h	<p>- 1 lava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente;</p> <p><u>Impachetare kit:</u> anebalaj, polietilena, sticri, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in locul operator.</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa III.</p> <p>Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitahului.</p> <p>- 1 pansament steril din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 18 x 12,5 x 3,2cm</p> <p>- 2 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etansizare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la gemeni si lichide) , cu adeziv nonalergic, fara coloranti. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa</p> <p>Dimensiune: 20 x 30 cm</p> <p>- 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata preafata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si eclatlat pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si multa</p>
------	---	--------	------------	---	------	--

					<p>de imbinare cu doua orificii si capacele inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</p> <p>- 1 pansament impregnat cu unguent pe baza de triglicide si strat de argint metalic 10 x 20 cm</p> <p>Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adapteze patului plagii.</p> <p>Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed.</p> <p>Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa.</p> <p>Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III.</p> <p>Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR).</p> <p>- 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.</p> <p><u>Impachetare kit:</u> ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator.</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb.</p> <p>Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p>
--	--	--	--	--	---

293	TERAPIE NEGATIVA Marimea L	100buc	415,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48h	<p>- 1 pansament steril din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 25 x 15 x 3,2cm</p> <p>- 3 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etanseizare, permeabile pentru aer si vapori de apa. (MVTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeni si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoniu. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm</p> <p>- 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacele inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</p> <p>- 2 pansamente impregnate cu unguent pe baza de trigliceride si strat de argint metalic 10 x 20 cm</p> <p>Pansamentul sa fie tip plasa neaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adapteze patului plagii.</p> <p>Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed.</p> <p>Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa.</p> <p>Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical</p>
-----	-------------------------------	--------	------------	--	-----	--

204	<u>KIT TERAPIE NEGATIVA</u> <u>Marimea XL</u>	10 buc	600,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>clasa III. Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR).</p> <p>- 1 tava de polipropilena din. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente. <u>Impachetare kit:</u> ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid. Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator. Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb. Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p> <p>- 2 pansamente sterile din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 60 x 30 x 1,5cm</p> <p>- 6 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etanseizare, permeabile pentru aer si vapori de apa. (MVTR) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeni si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofoni. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm</p> <p>- 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiaata, pe partea opusa</p>
-----	--	--------	------------	--	------	--

						<p>pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacel inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</p> <p>- 2 pansamente impregnate cu unguent pe baza de trigliceride si strat de argint metalic 10 x 20 cm</p> <p>Pansamentul sa fie tip plasa ncaderent, moale ce face un contact bun cu plaga, sa se adaptezezce patului plagii.</p> <p>Sa contina ioni de argint cu proprietati antibacteriene, ce actioneaza pe suprafata pansamentului in mediul umed.</p> <p>Sa poata fi utilizat in toate tipurile de plagi acute si cronice si in combinatie cu terapia cu presiune negativa.</p> <p>Ambalat individual steril, in folie compozit, clasificat ca dispozitiv medical clasa III.</p> <p>Prezinta marcaj CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR).</p> <p>- 1 tava de polipropilena dim. min. 37 x 34cm care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.</p> <p><u>Impachetare kit:</u> ambalaj polietilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator.</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb.</p> <p>Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p>
--	--	--	--	--	--	--

29.5	<u>KIT DRENAJ ASPIRATIV ABDOMINAL</u>	20buc	960 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<ul style="list-style-type: none"> - 2 pansamente sterile din spuma de poliuretan-ester, de culoare neagra. Dimensiune: 38 x 25 x 1,6cm - 6 folii transparente autoadezive din poliuretan pentru etansizare, permeabile pentru aer si vapori de apa, (MVI R) 800 - 900 g/m² / 24h (impermeabile la germeni si lichide), cu adeziv nonalergic, fara colofonie. Sa fie prevazute cu doua folii hartie siliconata pe partea de contact cu plaga si doua folii transparente polipropilena pe partea externa. Dimensiune: 20 x 30 cm. - 1 pansament tip film protectie organe, neaderent cu buzunare diam. 65 cm. Sa poata fi taiat in orice directie fara a se desira. Sa poata fi utilizat si fara sa fie ajustat, pastrandu-si neafectata capacitatea de a transfera prin fenomenul de capilaritate , lichidele din cavitatea abdominala in spuma de poliuretan. Pansament tip film din polietilena, cu structura speciala microperforata si 6 buzunare aplicare dispuse in periferie, cu fata externa rigoasa cu microperforatii, efect de capilaritate, dar si de fixare a pansamentului tip spuma, iar fata internă neteda. Pe fata externa sa prezinte sase buzunare aplicare din acelasi material in forma de cupa cu deschiderea de cca. 13 cm si adancimea de cca. 6 cm. - 1 port din silicon plat de max. 0,7 cm grosime, flexibil, incorporat in folie transparent autoadeziva de poliuretan prevazuta cu hartie siliconata pe toata suprafata pe o parte si cadru de hartie siliconata pretaiata, pe partea opusa pentru o desprindere facila. Portul sa fie prevazut cu tubulatura dubla flexibila din silicon, un tub pentru aspiratie si celalalt
------	---------------------------------------	-------	---------	--	------	---

21.6	<p>SET TERAPIE NEGATIVA PENTRU 10-14 zile</p>	4 buc	1.200,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48h	<p>pentru curatarea cu ajutorul aerului filtrat insuflat la interval de timp egale si mufa de imbinare cu doua orificii si capacele inchidere siguranta. Dimensiune: max. 8 x 8 cm</p> <p>- 1 tava de polipropilena care sa ofere un camp steril pentru suportul de pansamente.</p> <p>Impachetare kit: ambalaj policitilena, steril, trusa pansament de unica folosinta, sterilizat cu etilen oxid.</p> <p>Sa respecte impachetarea in mai multe straturi pentru asigurarea sterilitatii in blocul operator.</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) si clasificat clasa IIb.</p> <p>Sa fie compatibil cu unitatile VivanoTec Pro din dotarea spitalului.</p> <p>- Sistem de terapie cu presiune negativa care sa contina o unitate de terapie cu presiune negativa de unica folosinta, fara canistra si doua seturi sterile de pansare.</p> <p>- Fiecare set de pansare sa contina:</p> <ul style="list-style-type: none"> o un pansament din 5 straturi o un port din PVC pentru conectarea unitatii la pansament o un tub de prelungire, prevazut cu luer lock o minim 6 benzi autoadezive din poliuretan, cu adeziv acrilic pentru sigilare suplimentara care sa poata asigura etanseitatea pansamentului si realizarea vidului
------	--	-------	--------------	--	-----	---

						<ul style="list-style-type: none"> - Sistemul sa fie indicat pentru plagi cu exsudat scazut si moderat (plagi acute, plagi postchirurgicale inchise curate, plagi cronice, grefe de piele, escare, plagi traumatice, plagi dehiscente subacute, arsuri gradul 1 si 2). - Durata de functionare a dispozitivului sa fie de minim 10 zile. - Dispozitivul sa fie prevazut cu indicatori vizuali de monitorizare si avertizare care sa semnalizeze functionarea terapiei in parametri normali; pierderea etanseatatii; schimbarea pansamentului si tub blocat; epuizare baterii. - Sa poata fi posibil dusul cu pansamentul aplicat sa poata fi utilizat atat in spital dar si acasa. - Greutatea unitatii fara baterii sa fie de maxim 100g. - Unitatea sa fie silentioasa, sa aiba un nivel maxim de zgomot de 54 Db. - Materialul din care este confectionat sa fie policarbonat, iar tubul sa fie pcliuretan/ elastomer termoplastice(TPE). - Valoare maxima presiune negativa: 70-100 mmHg, presiunea medie de lucru sa fie minim 85 mmHg. - Debitul de vid sa fie de minim 500ml/minut. - Sa prezinte modul de Terapie continua. - Sa functioneze cu baterii alcaline tip AA. - Sa aiba protectie impotriva lichidelor IP22. - Sa respecte standardul de siguranta pentru dispozitive medicale IEC 60601-1-2 privind reglementarile de compatibilitate electromagnetica.
--	--	--	--	--	--	--

						<ul style="list-style-type: none"> - Sa functioneze in parametri normali la o temperatura cuprinsa intre 5-40°C si umiditate relativa de 10-75% RH. - Sa poata fi depozitat la temperaturi de -20-45°C. - Sa fie portabil, sa prezinte un sistem de prindere pentru a putea fi purtat cu usurinta de catre pacient. - Specificatii pansamente compuse din 5 straturi: <ol style="list-style-type: none"> 1. strat de contact cu plaga din silicon 2. strat din fibre intretesute de poliester 3. strat din spuma poliuretanică absorbanta 4. strat absorbant din fibre superabsorbante 5. film poliuretanice impermeabil la apa si bacterii, care permite evaporarea - Capacitate de gestionare a fluidelor: minim 5000 g/m²/24h/37°C - Rata de transmisie a vaporilor: minim 60 g/m²/24h/37°C - Dimensiuni: 10 x 20cm, 10 x 30cm si 16 x 16cm - Capacitate de absorbtie a exsudatelor: <ul style="list-style-type: none"> o cca. 60 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 20cm o cca. 90 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 10 x 30cm o cca. 70 ml/pansament/24h pentru dimensiunea 16 x 16cm - Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa IIb conform Regulamentului MDR 2017/745 - Sa fie biocompatibil in acord cu standardul EN ISO 10993 - Sa nu prezinte substante in componenta cu risc alegen sau toxic
--	--	--	--	--	--	--

20.7	<p>PANSAMENT TIP SPUMA ALBA DIN POLIVINILALCOOL, PREUMEZIT 15 x 10 x 0,9cm</p>	20 buc	68,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<p>precum: latex, colofoni, clorura de polivinil, ftalați, bisfenol A, substanțe medicinale, substanțe cu risc cancerigen, mutagen, toxice pentru reproducere (CMR); cu efect bioacumulativ și toxic (PBT); compuși cu potențial de perturbare endocrină.</p> <p>- Durata valabilitate a sistemului sa fie de minim 2 ani</p> <p>Pansament hidrofili din polivinilalcool, cu structura compactă cu pori deschisi, preumezit cu apă sterilă, folosit pentru tratamentul plăgilor cu sistemul de terapie prin presiune negativă.</p> <p>Sa poata fi aplicat pe plăgi acute și cronice, traumatice și dehiscente, ulcere de presiune sau diabetice, grefe de piele și arsuri și plăgi cu buznare sau tunelare.</p> <p>Sa împiedice integrarea structurii spumei în țesutul înconjurător și sa protejeze structurile delicate.</p> <p>Sa mențină mediu umed în plagă și poate revitalizeza țesuturile.</p> <p>Pansamentul sa fie ambalat individual steril, în folie compozit, conform ISO 11607</p> <p>Sterilizat cu radiații gama prin procedeu validat ISO 11137</p> <p>Sa poarte marcajul CE conform Regulamentului UE 2017/745 pentru dispozitive medicale (MDR) și clasificat clasa IIb.</p> <p>Valabilitate: 3 ani</p>
------	---	--------	-----------	--	------	---

22	FASA ELASTICA					
22.1	FASA ELASTICA AUTOADEZIVA PENTRU COMPRESIE MODERATA	2000 buc	25,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<ul style="list-style-type: none"> • • Fașă elastică, coeziva, din bumbac pentru fixarea pansamentelor primare și secundare, a atelelor și gipsurilor. De asemenea să se poată folosi pentru stabilizarea mușchilor, tendoanelor, ligamentelor și articulațiilor • Să asigure un efect de imobilizare scăzut și o ușoară compresie • Să fie aderentă și să aibă extensibilitate medie • Să se poată folosi pentru părțile conice și rotunde ale corpurilor, inclusiv articulații • Să se poată folosi pe termen lung • Să fie permeabilă la aer • Compoziție: 93% bumbac, 5% poliamidă, 2% poliuretan • Elasticitate 90 % • Greutate: min. 130 g/m² • Forța de coeziune: min. 45 cN/cm • Dimensiuni: 10 cm x 4 m și 12 cm x 4 m • Clasificat ca dispozitiv medical clasa I • Să prezinte marcaj CE conform cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). • Declarația de Conformitate să includă SRN (numărul unic de înregistrare) și UDI-DI (numerele de înregistrare ale dispozitivelor medicale) în EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate 3 ani. Solicităm mostre

22.2	FASA ELASTICA COMPRESIVA CU ZINC 10 CM X 7 M	100buc	30,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48 h	<ul style="list-style-type: none"> • Fasa elastica cu pasta de zinc cu intindere longitudinala, de culoare alba • Sa se poata folosi ca fasa de compresie in tratamentul flebitei venelor profunde și superficiale, ulcere uscate ale picioarelor, dermatite; ca bandaj suport in ortopedia generală și după chirurgia ortopedică. • Sa fie gata de utilizare, • Sa se poata utiliza pentru fixare semirigida si pentru compresie. • Material : <ul style="list-style-type: none"> o bandaj : vascoza si poliamida o impregnare cu pasta de zinc o folie din compus de aluminiu • Elasticitate longitudinala: aprox. 60% • Greutate minima a fesei cu rola alup: 140 g. • Sa fie clasificat ca dispozitiv medical clasa I • Sa prezinte marcaj CE in conformitate cu Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). • Declaratia de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) si UDI-DI (numerele de inregistrare ale dispozitivelor medicale) in EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 2 ani <p>Solicitam mostre</p>
------	---	--------	-----------	--	------	---

223	BANDAJ ELASTIC DE FIXARE, AUTOADEZIV, FĂRĂ LATEX (diverse dimensiuni)	2000 buc	37,00 lei	B-dul Liviu Rebreanu nr.156. Timisoara	48h	<ul style="list-style-type: none"> • Fașă de fixare elastică, pentru fixarea tuturor pansamentelor primare și secundare, atelclor, bandajelor gipsate, cateterelor și canulelor (etc.). • Sa fie indicata pentru stabilizarea mușchilor, tendoanelor, ligamentelor și articulațiilor. • Sa se poate utiliza în special la nivelul articulațiilor și părților concave și rotunde ale corpului. • Sa fie coezivă • Sa fie de unică folosință • Sa asigure o usoara imobilizare • Compozițiematerial: <ul style="list-style-type: none"> o Aprox. 43% vâscoză o Aprox. 20% poliamida o Aprox. 37% bumbac • Greutate per zonă: min. 39 g/m² • Elongație min. 80% • Forță de coeziune min. 45 cN/cm • Forță de deslășurare 15-125 cN/cm • Dimensiuni: 8 cm x 20 m, 10cm x 20 m și 12cm x 20 m • Nesteril, ambalat individual. • Clasificat ca dispozitiv medical clasa I • Sa prezinte marcaj CE conform Regulamentul UE 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR). • Declarația de Conformitate sa includa SRN (numarul unic de inregistrare) și UDI-DI (numerele de inregistrare ale dispozitivelor medicale) în EUDAMED (baza de date la nivel de UE pentru dispozitivele medicale) • Valabilitate: 3 ani. <p>Solicitam mostre</p>
-----	--	----------	-----------	--	-----	--

3.3 Extensibilitate/Modernizare, dacă este cazul

3.3.1 Garanție

Toate produsele trebuie să fie acoperite de garanție pentru cel puțin perioada solicitată pentru fiecare produs. Perioada de garanție începe de la data receptiei produselor sau în cazul amânării din cauze care nu țin de Contractant, la un interval de 30 zile de la acceptarea produselor. Garanția trebuie să acopere toate costurile rezultate din remedierea defectelor / deficiențelor în perioada de garanție.

3.3.2 Livrare, ambalare, etichetare, transport și asigurare pe durata transportului

Termenul de livrare este cel menționat pentru fiecare produs în parte. Un produs este considerat livrat când toate activitățile în cadrul contractului au fost realizate și produsul/echipamentul este instalat, funcționează la parametrii agreeți și este acceptat de Autoritatea/entitatea contractantă.

Produsele vor fi livrate cantitativ și calitativ la locul indicat de Autoritatea/entitatea contractantă pentru fiecare produs în parte. Fiecare produs va fi însoțit de toate subansamblele/părțile componente necesare punerii și menținerii în funcțiune.

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

Dacă este cazul, ambalajul trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutateii ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

Transportul și toate costurile asociate sunt în sarcina exclusivă a contractantului. Produsele vor fi asigurate împotriva pierderii sau deteriorării intervenite pe parcursul transportului și cauzate de orice factor extern.

Destinația de livrare este : sediul autorității contractante, respectiv Spitalul Clinic Județean de Urgență „Pius Brnzeu” Timișoara, B-dul Liviu Rebreanu 156, jud. Timiș.

Contractantul este responsabil pentru livrarea în termenul agreeat al produselor și se consideră că l-a luat în considerare toate dificultățile pe care le-ar putea întâmpina în acest sens și nu va invoca nici un motiv de întârziere sau costuri suplimentare.

3.4 Atribuțiile și responsabilitățile Părților

Obligațiile principale ale Autorității contractante

Autoritatea contractantă va pune la dispoziția Contractantului, cu promptitudine, orice informații și/sau documente pe care le deține și care pot fi relevante pentru realizarea Contractului. În măsura în care Autoritatea contractantă nu furnizează datele/informațiile/documentele solicitate de către Contractant, termenele stabilite în sarcina Contractantului pentru furnizarea produselor se prelungesc în mod corespunzător.

Autoritatea contractantă se obligă să respecte dispozițiile din Caietul de sarcini.

Autoritatea contractantă își asumă răspunderea pentru veridicitatea, corectitudinea și legalitatea datelor/informațiilor/documentelor puse la dispoziția Contractantului în vederea îndeplinirii Contractului.

În acest sens, se prezuma că toate datele/informațiile. Documentele prezentate Contractantului sunt însoțite de către conducătorii unității și/sau de către persoanele în drept având funcție de decizie care au aprobat respectivele documente.

Autoritatea contractantă va colabora, atât cât este posibil, cu Contractantul pentru furnizarea informațiilor pe care acesta din urmă le poate solicita în mod rezonabil pentru realizarea Contractului.

Autoritatea contractantă are obligația să desemneze, în termen de 5 zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Autoritatea Contractantă se obligă să recepționeze produsele furnizate și să certifice conformitatea astfel cum este

prevazut in Caietul sarcini.

Autoritatea Contractanta poate notifica Contractantul cu privire la necesitatea revizuirii/respingerea Produselor. Solicitarea de revizuire/respingerea va fi motivata, cu comentarii scrise. Autoritatea contractanta are dreptul de a rezolventa/rezilia contractul atunci cand se respinge produsul livrat, de 2 ori, pe motive de calitate.

Receptia produselor se va realiza conform procedurii prevazute in Caietul de sarcini.

Autoritatea contractanta se obliga sa plateasca Pretul Contractului catre Contractant, in termen de maximum 60 de zile de la primirea facturii in original la sediul sau și numai in conditiile Caietului de sarcini.

Contractantul va emite factura ini premia cu documentele justificative in conformitate cu prevederile Caietului de sarcini.

Obligatiile principale ale Contractantului

Contractantul va furniza Produsele si isi va indeplini obligatiile in conditiile stabilite prin prezentul Contract, cu respectarea prevederilor documentatice de atribuire si a ofertei in baza careia i-a fost adjudecat contractul.

Contractantul va furniza Produsele cu atentie, eficienta si diligenta, cu respectarea dispozitiile legale, aprobarile si standardele tehnice, profesionale și de calitate in vigoare.

Contractantul se obliga sa depuna garantia de buna executie in termen de maxim 5 zile lucratoare de la semnarea contractului de ambele parti.

Contractantul va respecta toate prevederile legale in vigoare in Romania si se va asigura ca si Personalul sau, implicat in Contract, va respecta prevederile legale, aprobarile si standardele tehnice, profesionale si de calitate in vigoare.

In cazul in care Contractantul este o asociere alcatuita din doi sau mai multi operatori economici, toti acestia vor fi tinuti solidar responsabili de indeplinirea obligatiilor din Contract.

Partile vor colabora, pentru furnizarea de informatii pe care ie pot solicita in mod rezonabil intre ele pentru realizarea Contractului.

Contractantul va adopta toate masurile necesare pentru a asigura, in mod continuu, personalul, echipamentele si suportul necesare pentru indeplinirea in mod eficient a obligatiilor asumate prin Contract.

Contractantul are obligatia de a desemna, in termen de 5 (cinci) zile de la semnarea contractului, persoana de contact.

Contractantul se obliga sa emita factura aferenta produselor furnizate prin prezentul Contract numai dupa aprobarea/receptia produselor in conditiile din Caietul de sarcini.

Contractantul este pe deplin responsabil pentru furnizarea produselor in conditiile Caietului de sarcini, in conformitate cu propunerea sa tehnica. Totodata, este raspunzator atat de siguranta tuturor operatiunilor si metodelor de prestare, cat si de calificarea personalului folosit pe toata durata contractului .

Contractantul nu poate fi considerat raspunzator pentru incalcarea de catre Autoritatea Contractanta sa il de catre orice alta persoana a reglementarilor aplicabile in ceea ce priveste modul de utilizare a Produselor.

4 Documentații ce trebuie furnizate Autorității/entității contractante în legătură cu produsul

Documentațiile pe care Contractantul trebuie să le livreze Autorității/entității contractante în cadrul contractului sunt :

certificatul de calitate și garanție; declarația de conformitate; avizul de expediție a produsului; documentația de utilizare (daca este cazul) ; raport privind testarea (daca este cazul) .

5 Recepția produselor

Recepția produselor se va efectua pe baza de proces verbal semnat de Contractant și Autoritatea/entitatea contractantă. Recepția produselor se va realiza după livrarea produselor în cantitatea și calitatea solicitată la locația indicată de Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

6 Modalități și condiții de plată

Contractantul va emite factura pentru produsele livrate. Fiecare factura va avea menționat numărul contractului, datele de emisie și de scadență ale facturii respective. Facturile vor fi trimise în original la adresa specificată de Autoritatea/entitatea contractantă : SPITALUL CLINIC JUDEȚEAN DE URGENTĂ „PIUS BRANZEU” TIMISOARA, Bv. Liviu Rebreanu nr. 156, Timisoara, jud. Timis

Factura va fi emisă după semnarea de către Autoritatea/entitatea contractantă a procesului verbal de recepție calitativă, acceptat, după livrare, instalare și punere în funcțiune. Procesul verbal de recepție calitativă va însoți factura și reprezintă elementul necesar realizării plății, împreună cu celelalte documente justificative prevăzute mai jos:

- a) certificatul de calitate și garanție ;
- b) declarația de conformitate ;
- c) avizul de expediție a produsului ;
- d) procesul verbal de recepție cantitativă ;
- e) documentația de utilizare (*daca este cazul*) ;
- f) raport privind testarea (*daca este cazul*) ;

Plățile în favoarea Contractantului pentru operațiunile cu titlul accesoriu care vor fi efectuate în perioada post garanție (ex. operațiuni de mentenanță corectivă, piese de schimb, etc) având ca referință costul și condițiile de plată agreeate de părți în cadrul contractului .

Plățile în favoarea Contractantului se vor efectua în termen de 60 de zile de la data emiterii facturii fiscale în original și a tuturor documentelor justificative.

7 Cadrul legal care guvernează relația dintre Autoritatea/entitatea 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 conform prevederilor art. 51 din Legea nr. 98/2016. (Actele normative și standardele indicate sunt considerate indicative și nelimitative).

Ofertantii vor indica în cadrul ofertei faptul ca la elaborarea acesteia au ținut cont de obligațiile relevante din domeniile mediului, social și al relațiilor în munca .

8 Managementul/Gestionarea Contractului și activități de raportare în cadrul Contractului,

În conformitate cu clauzele contractuale atasate documentației de atribuire .

9 DISPOZITII FINALE

Prin depunerea unei oferte, ofertantul accepta în prealabil condițiile generale și particulare care guvernează această procedură de atribuire ca singura bază a acesteia, indiferent care sunt condițiile proprii de vânzare ale ofertantului. Ofertantii au obligația de a analiza cu atenție Documentația de Atribuire și de a pregăti oferta conform tuturor instrucțiunilor, formularelor, prevederilor contractuale și specificațiilor tehnice conținute în aceasta. Escul de a depune o oferta care să conțină toate informațiile cerute, în termenul prevăzut, va duce la respingerea ofertei.

Nici un cost suportat de operatorul economic pentru pregătirea și depunerea ofertei nu va fi rambursat. Toate aceste costuri vor fi suportate de către operatorul economic ofertant, indiferent de rezultatul procedurii.

Prevederile prezentului caiet de sarcini sunt minimale, în sensul că cerințele tehnice solicitate reprezintă un minim de parametri tehnici ce trebuie întruniți de produsele oferite.

Specificatiile tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică 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”.

Orice ofertă care se abate de la prevederile caietului de sarcini va fi luată în considerare în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minime din prezentul caiet de sarcini.

Oferțarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini sau care nu îndeplinesc toate caracteristicile tehnice minime solicitate atrage respingerea ofertei în condițiile legii.

Modul de prezentare a propunerii tehnice și financiare se va face conform documentației de atribuire.

Documentația tehnică aferentă ofertei va conține, atât documentația originală, cât și traducerea documentației tehnice originale în limba română, dacă este cazul.

INTOCMIT

AS. MED. PRINC. STELUȚA ARDELEAN
ASISTENT ȘEF BLOC OPERATOR 2

PRESEDINTE COMISIE
DR. ISAIC ALEXANDRU