

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziția Dispozitivelor medicale, conform necesităților conform necesităților
instituțiilor medico- sanitare publice pentru anul 2022 (listă suplimentară 14)
prin procedura de achiziție: Licitatie publică**

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
- 4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.md;
www.capcs.md;**
- 6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP***
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:**

Nr. lot	Denumire lot	Cantitatea /unitatea de măsură	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimativă
1	Ortopantomograf digital, 3D, pentru chirurgia oro-maxilo-faciala	1 bucată	<p>Clasificare</p> <p>Directiva privitoare la dispozitive medicale - 93/42/EEC (clasa IIb)</p> <p>RoHS - 2011/65/UE</p> <p>IEC 60601-1 - Clasa I, tip B</p> <p>CISPR 11 - Clasa B</p> <p>Clasificare IP - IP20</p> <p>Generator (conform IEC 60601-2-7: 1998) - Mod rezonant, controlat prin DSP, 80 – 160 kHz</p> <p>Dimensiune spot focal (conform IEC 60336: 2005) - 0,5 x0,5mm</p> <p>Filtrare</p> <p>Panoramic/cefalometric - Total 2,5 mm Al</p> <p>3D - Total 2,5 mm Al + 0,5 mm Cu</p> <p>SmartPan - Total 2,5 mm Al</p> <p>Filtrare echivalentă calitativ pentru capacul frontal al carcasei tubului (nu este inclusă înfiltrarea totală specificată) - 0,3 mm Al la 70 kV/HVL 2,6 mm Al</p> <p>Tensiune anod</p> <p>Panoramic/SmartPan: 60 – 84 kV ±5%</p> <p>Cefalografic: 60 – 84 kV ±5%</p> <p>3D: 60 – 120 kV ±5%</p> <p>Intensitatea curentului anodic</p> <p>Panoramic: ≥ 1 – 16 mA</p> <p>Cefalografic: ≥ 1 – 16 mA</p> <p>3D: 1 - 14mA (pas reglabil de 1, 1.1, 1.25, 1.4, 1.6, 1.8, 2.0, 2.2, 2.5, 2.8, 3.2, 3.6, 4.0, 4.5, 5.0, 5.6, 6.3, 7.1, 8.0, 9.0, 10.0, 11.0, 12.5, 14.0)</p> <p>Interval mAs: min./max. conform indicațiilor ±(10% + 0,2 mAs)</p> <p>Interval mGy: min./max. conform indicațiilor ±40%</p> <p>Liniaritatea radiației rezultate: < 0,1</p> <p>Precizie DEC: ±10%</p> <p>Timp de expunere</p> <p>Panoramic: 2,7 – 16 s conform indicațiilor ±10%</p> <p>SmartPan: 2,5 – 15,6 s conform indicațiilor ±10%</p> <p>Scanare cefalografică: 6,7 – 10,5 s conform indicațiilor ±10</p>	1 783 333

		<p>3D: Pulsatoriu, efectiv 3 – 36 s aconform indicațiilor ±10%</p> <p>SID</p> <p>Panoramic: 450-580 mm, ±20 mm</p> <p>Cefalografic: 1500-1700 mm, ±20 mm</p> <p>3D/SmartPan: 600mm sau 630mm, ±20 mm</p> <p>Amplificare</p> <p>Panoramic: 1.4</p> <p>SmartPan: 1.4</p> <p>Cefalografic: 1.13</p> <p>3D: 1.38, 1.40, 1.42, 1.43 sau 1,8</p> <p>Ciclu de lucru pentru reglarea înălțimii</p> <p>25 s PORNIT/400 s OPRIT</p> <p>Tensiunea de alimentare rețea:</p> <p>230 – 240 V~ / 50 Hz</p> <p>Disipare căldură continuă max.</p> <p>250W</p> <p>Greutate max. - 150 kg, ±20 Kg ; scanare cefalografică - 30 Kg, ±10 Kg</p> <p>"Proprietăți imagine</p> <p>Senzor CCD panoramic/cefalometric</p> <p>Dimensiune pixel: 45-50 μm</p> <p>Suprafață activă panoramare: 6 x 140 (±10) mm</p> <p>Suprafață activă cefalografie: 6 x 290 (±10) mm"</p> <p>"3D:</p> <p>Dimensiune pixel panou plat: 120-140 μm</p> <p>Suprafață activă panou plat: minim 15 x 15 cm "</p> <p>"SmartPan:</p> <p>Dimensiune pixel panou plat: 120-140 μm</p> <p>Suprafață activă panou plat: 8 – 25 x 140 (±10) mm"</p> <p>Software:</p> <p>Posibilitate de instalare pe Windows / Mac</p> <p>Modul pentru planificare implanturi dentare, cu baza de date de implanturi (pe branduri, dimensiuni, modele)</p> <p>Modul pentru chirurgie OMF/ortognatica - cu posibilitate planificare operație/rezultat final</p> <p>Obținerea imaginii</p>	
--	--	--	--

		<p>Detector imagine: panou plat Obținere imagine: Rotire 200/360 grade Dimensiuni câmp de scanare (fără lipire): minim Ø200x100 (±)10mm Dimensiuni câmp de scanare (cu lipire orizontală): minim Ø200x170 (±)10mm Condiții obligatorii: Ofertantul să dețină certificat ISO 9001:2015 valabil Garanție extinsa de minim 5 ani sau 50000 scanari, confirmată de către producător Suprafață maximă mecanică pentru montare recomandată de producător (fără cefalometrie): 2-4 m2 Suprafață maximă mecanică pentru montare recomandată de producător (cu cefalometrie): 3-5 m2 Descriere aparat: Ortopantomograf digital, cu regim de 3D, care prezintă o construcție rigidă din aluminiu, stabilită în picior pe podea și fixată în perete, cu platformă specială, în care mișcările activează locația exactă a volumului de imagine și ajustarea mărimii volumului (folosind 3 motoare de ajustare). Posibilitatea de instalare a brațului cefalometric în caz de necesitate. Dotat cu sistem de reducere a zgomotului din imagine, fără a pierde detalii importante. Deține algoritm de înlăturare a artefactelor apărute în urma scanării. Algoritm de corecție a imaginii în cazul mișcării pacientului în timpul scanării 3D. Regim de doză de radiație ultra mic, demonstrat prin document de măsurare a dozelor efective, în conformitate cu ICRP 2007. Dotat cu sistem de simulare a mișcării maxilarului, integrat în sistemul CBCT, care urmărește mișcarea maxilarului în timp real cu înregistrarea parametrilor pentru utilizarea ulterioară a datelor. Protocol de scanare a pacientului cu aparat ortodontic. Să dețină sistem avansat de autofocusare în cazul imaginilor 2D, folosind ca punct de focusare, imaginea obținută cu dosaj ultra mic de radiație a incisivilor centrali a pacientului, pentru a exclude orice erori de pozitionare. Aparatul vine în set cu server de reconstrucție a imaginii și calcuator de operare conform recomandărilor producătorului. De asemenea conține UPS care asigură o finisare în siguranță a scanării pacientului în cazul întreruperii alimentării cu curent electric, conform recomandării producătorului. Softul trebuie să fie dotat cu modul de examinare a căilor aeriene, nasului, urechilor, osului temporal, vertebrelor urechii mijlocii. Posibilități de adaugare a modulelor Dicom în versiunea print și full, posibilitatea stocării în cloud, precum și posibilitatea adăugării modulului Dental PACS. Pentru comoditatea operatorului, aparatul trebuie să dispună de o aplicație care permite operarea de la o tabletă modernă și smartphone (pe sistem Android sau iOS). Dotat cu ecran color cu touchscreen, montat pe aparat pentru dirijarea și pozitionarea corectă a pacientului, selectarea regimurilor de lucru etc., cu dublarea acestor funcții de comanda pe calculatorul operatorului. În regim de cefalometrie, tubul de raze X, trebuie să aibă posibilitatea de a se roti, pentru pozitionarea sa fără necesitatea detașării sensorului 3D</p>	
--	--	--	--

2	Sistem integrat de diagnostic și tratament ORL (include 3 seturi)	1 bucată	<p>Birou diagnostic si tratament ORL stationar, Mobilier, Accessorii, scaun, fotoliu, far frontal, microscop, Set Nr. 1</p> <p>Descriere produs Buc. "Birou diagnostic si tratament ORL</p> <p>Descriere:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Design din oțel vopsit - Carcasa mobila pe rotile pivotante - Capac blocabil, rabatabil pentru revizie - Capacul din spate detasabil - Suport pentru echipament de irigare a urechilor și atomizoare pe partea exterioară a carcasei - Modul separat pentru pachetul de tehnologie, montat pe partea exterioară a carcasei - Dimensiuni aprox. (Îl x l x a) 970 x 400/970 x 500 mm <p>Echipament de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Alimentare spate, 220 - 240V / 50-60 Hz, consum max. 1.500 W - Sticla de secretie externa, fixata in carcasa, accesibila din exterior prin usa de inspectie" 1 <p>"Sistem de aspirare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sistem de aspirare integrat - reglabil fin de la 0 la -0,85 bar prin manometru - Capacitate de aspirare, minim 60 l/min - Pornire/oprire automată prin intermediul piesei de mână - Extragere furtun cu blocare - Sistem de furtun retractabil automat - Clătire canula integrată - Colectarea apelor uzate prin sticla cu secretie externa, V = 1,5 - 2 l, sistem de pungi <p>Sistem de aer comprimat cu irigare a urechii:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Presiune între 0 - 2,5 bar, reglabila prin manometru - Piesa de mana reglabila fin - Furtun retractabil automat - 3 atomizatoare medicale, 2 x lichid, 1 x pulbere, cu pulverizatoare din doua piese - Irigarea urechilor prin sistem de aer comprimat - 2 sticle pentru clătirea urechilor cu cap de clătire, protecție împotriva stropilor și canulă - Preîncălzirea sticlelor pentru clătirea urechilor la cca. 37°C <p>Pachet tehnologic (modul de lumină separat): - Pachet tehnologic cu 2 surse de lumină LED integrate, fără întreținere și uzură - Sursă de lumină LED cu conector</p>	2 200 000
---	---	----------	--	-----------

		<ul style="list-style-type: none"> - Iluminare aprox. 5000-6000 K, luminozitate reglabila - O sursă de lumină LED cu pornire/oprire automată - 2 suporturi pentru lunete rigide cu preîncălzire reglabilă - 3 tuburi de sticla pentru solutie antiseptica / neutralizanta - Suport far pe partea superioară a carcasei pentru farul cu baterie <p>Echipament adițional:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Preparat pentru fixarea unui microscop de examinare ORL OF1 - Cablu de conectare pentru alimentarea unui preîncălzitor de oglindă" <ul style="list-style-type: none"> "Cablu de lumină cu fibră optică, cu deviație de 90° către fântâna cu lumină rece pe partea fantana, diametru 3,5 mm, lungime - minim 180 cm" 2 "Far de cap frontal cu LED lumina alba, model usor, unitate de control si cutie baterie reîncărcabilă pe bandă, unitate de încărcare, zonă de iluminare reglabilă de la 30 – 150 mm în diametru cu distanță de lucru de 40 cm, constând din: <p>Far cu LED lumina calda Unitate de control Cutie baterie Pachet baterie Încărcător USB Bandă pentru cap Pernă din neopren pentru bandă" 1</p> <ul style="list-style-type: none"> " Dulap de depozitare instrumente pentru Birou diagnostic si tratament ORL <ul style="list-style-type: none"> - Design din oțel vopsit - Carcasa mobila pe roțile pivotante - Capac din sticla acrilica - Iluminare interioara LED - 1 raft fix pentru instrumente - 1 tavă de instrumente extrasă cu despărțitor de compartiment din oțel inoxidabil - Tavă pentru instrumente uzate (lățime 300 mm, ±10mm), extensie completă cu retracție amortizată, cu capac vizual detașabil și dezinfectabil - Sertar pentru consumabile (latime 300 mm, ±10mm, actionat cu piciorul), sertar cu extensie completa cu retragere amortizata, cu capac vizual detasabil si dezinfectabil - Suprafata de scris/de lucru, extensibila, cu blocare - 1 raft deschis pentru dispozitive și 3 sertare, sertare cu extensie completă cu retragere amortizată <ul style="list-style-type: none"> - Dimensiuni (H x L x A) in mm aprox. 900 x 600 x 500, ±70 mm" 1 	
--	--	--	--

		<p>"Microscop de examinare ORL , Braț pivotant; Brat suspensie ≥ 1000 mm; Sursă de lumină LED integrată cu cablu de lumină cu fibră optică; Suport pentru microscop; Lupa cu schimbator in 3 trepte; Tub binocular drept, $f = 120$ mm, ± 5mm; Mâner de pistol staționar; Capac de praf" 1</p> <p>Tija suport pentru microscop , Tija suport pentru fixarea microscopului montat 1</p> <p>Distanțier pentru tija de susținere; Distanțiere minim 30 mm cu găurire $\varnothing 10$ mm, ± 2mm, pentru fixarea tijei de susținere a microscopului pe peretele din spate a Biroului diagnostic si tratament ORL 2</p> <p>" Scaun Examinare Pacient ORL</p> <ul style="list-style-type: none"> - Repaus suport pentru picioare - Tetiera reglabila pentru cap - Cotiere pliabile pentru brate - Scaunul se rotește cu cca. 330° - Reglare electrică pe înălțime, reglare electrică sincronă a scaunului/suprafeței de culcare, operare prin comutator cu picior - Înclinarea spătarului în poziție plată (poziția Trendelenburg) - Versiune mobila pe roțile, actionata de pedala din partea inferioara a scaunului - Greutatea pacientului minim: 150 kg - Inaltime sezut 50 - 70 cm, ± 5cm; - Conexiune 230 V / 50 - 60 Hz - Dimensiuni max. 1600 x 700 x 1900 mm, ± 50mm (înălțime x lățime x adâncime)" 1 <p>"Scaun medic</p> <p>Perna de sezut rotunda, $\varnothing 40$ cm, ± 5cm, forma anatomica</p> <p>Spătar, reglabil pe înălțime, rotativ 180°</p> <p>Baza pivotanta din aluminiu cu 5 roti duble de siguranta antistatice</p> <p>Reglare pe înălțime cu eliberare manuală</p> <p>Inel pentru picior</p> <p>Inaltime sezut 50 - 70 cm, ± 5cm;" 1</p> <p>Accesorii, instrumente, telescoape ORL, coagulator, Set Nr. 2</p> <p>Descriere produs Buc.</p> <p>Distribuitor / dispenser de bumbac, care se poate deschide, din sticlă acrilică 1</p> <p>Distribuitor /dispenser a lobului limbei, deschidebil, din sticla acrilica 1</p> <p>"Incalzitor momentan si reincalzitor pentru oglinzi si optice; Încălzire fără contact (igienică) prin radiație infraroșie; Apăsarea butonului activează un reflector de mare putere condus de timp 10-15 secunde; Mai multe cicluri de comutare sunt posibile dacă este necesar;</p>	
--	--	--	--

		<p>Protecție la supraîncălzire; Ușor de curățat cu detergent fără solvenți; Temperatura punctului de focalizare aprox. 300°C;</p> <p>Dimensiuni (ø x H) 80 x 140 mm, ±10mm" 1</p> <p>"Preîncălzitor de oglinzi, Preîncălzitor de oglinzi până la 20 de oglinzi;</p> <p>Temperatura reglabila continuu; Pentru utilizare cu ORL BIROU MEDIC</p> <p>Dimensiuni (H x L x A) 50 x 240 x 200 mm, ±10mm" 1</p> <p>"Telescop direct 0°, vedere mărită, diametru</p> <p>3-4 mm, lungime 10-15 cm, autoclavabil, transmisie luminii prin fibra optica</p> <p>incorporat, lentile de safir, rezistente la defectiuni mecanice si temperatura inalta." 1</p> <p>Telescop oblic înainte 30°, vedere mărită, diametru 3-4 mm, lungime 15-20 cm, autoclavabil,</p> <p>fibră transmisie optică a luminii încorporată, lentile de safir, rezistente la defectiuni mecanice si</p> <p>temperatura inalta. 1</p> <p>Tele-otoscop, cu telescop direct forvard 0°, diametru 3-4 mm, lungime 5-10 cm, autoclavabil,</p> <p>transmisie luminii prin fibra optica incorporata, lentile de safir, rezistente la defectiuni mecanice si</p> <p>temperatura inalta. 1</p> <p>Telescop oblic înainte 30°, diametru 2-3 mm, lungime 10-15 cm, autoclavabil, transmisie luminii</p> <p>cu fibră optică încorporată, lentile de safir, rezistente la defectiuni mecanice si temperatura inalta. 1</p> <p>"ORL HF Dispozitiv Chirurgical, Coagulator</p> <p>Dispozitiv de coagulare HF</p> <p>Operare intuitivă</p> <p>Indicator digital de performanță" 1</p> <p>"Module de prize configurabile</p> <p>Stocarea a 2 programe predefinite (suprascriere)</p> <p>Putere de tăiere maximă de până la 50 de wați</p> <p>Putere maximă coag de până la 50 de wați</p> <p>Sistem de securitate</p> <p>Frecvență 510-550 kHz</p> <p>Tensiune de rețea 220-240 volți</p> <p>Frecvența rețelei 50/60 H</p> <p>Legătura echipotențială</p> <p>Dimensiuni (L x A x A) 280 x 130 x 300 mm, ±10 mm"</p> <p>"Comutator cu o pedală</p> <p>- Comutator de picior cu o singura pedala pentru dispozitivul chirurgical de frecventa inalta" 1</p> <p>Utilaj Video , accesorii, Set Nr. 3</p>	
--	--	---	--

Descriere produs Buc.

"Videocamera, unitate de control al camerei cu 2 intrări pentru cameră (X-Line și C-Line) pentru utilizare cu videoendoscoape flexibile și rigide, și capete de cameră cu un singur cip FULL HD, echipat cu 2 iesiri DVI, cu modul digital de procesare a imaginii și opțiune de stocare USB, compatibilă cu o gamă largă de endoscoape rigide, flexibile și de unică folosință. Flexibilitatea permite implementarea acestui sistem în săli de operație, centre de chirurgie. Oferă opțiunea de a configura monitorul și sursa de lumină; Comutare cu ușurință între două surse de camere conectate prin apăsarea unui buton; Documentație cu stocare opțională pe USB ;alimentare 200 – 240 VAC, 50/60 Hz, inclusiv: cablu de alimentare 1 buc., lungime 300 cm; Cablu de conectare DVI-D, lungime 300 cm 1buc.; Unitate flash USB, 32 GB 1 buc" 1

Capul camerei One-Chip FULL HD, 50/60 Hz, focalizare fixă, scanare progresivă, inmuiabil, sterilizabil cu gaz și plasma, distanța focală $f = 16$ mm, 2 butoane programabile pentru capul camerei, pentru utilizare cu video procesorul 1

Endoscop Adapter 1

Recipient din plastic, pentru sterilizare, potrivit pentru sterilizare și depozitare cu abur, gaz și peroxid de hidrogen , perforat, cu capac, dimensiuni exterioare (l x a x h): 320 x 90 x 40 mm, ± 5 mm, pentru utilizare cu două endoscoape rigide până la max. . 20 cm lungime de lucru 1

Recipient din plastic, pentru sterilizarea și depozitarea capetelor de cameră , autoclavabil, potrivit pentru utilizare cu sterilizare cu abur, gaz și peroxid de hidrogen, dimensiuni exterioare (l x a x h): 380 x 250 x 70 mm, ± 5 mm, 1

"ORL Braț de sprijin pentru monitor cu două articulații, Suport pentru monitor cu braț de sprijin pentru a fi atașat pe coloana microscopului Ø50-60mm , scurt
minim 75 x 75 mm și minim 100 x 100 mm

Interval de rotire +/- 180 °

Proiecție până la 400 mm, ± 10 mm

Poziționarea liberă a afișajului

Managementul cablurilor în interiorul brațului" 1

"Monitor 24 ""FULL HD Ecran tactil, 24"" FULL HD Ecran tactil, rezoluție ecran 1920 x 1080, format imagine 16: 9 FULL HD,
intrări video: 1x DVI-I, 1x DVI-D,
1x Display Port 1.2 compatibil, 1x VGA,
conectori: 1x conector tactil USB-B (denumit „USB touch” pe eticheta I / O), 1x conector tactil RS232 (D-Sub) (denumit „RS232 touch” pe eticheta I / O), 1x conector de comunicație serial RJ45, sursă de

			<p>alimentare 240 VAC, 50/60 Hz, clasă de protecție IP IPX2, control tactil cu mănuși din latex, montat pe perete cu adaptor</p> <p>Șuruburi de egalizare a potențialului cablului de rețea</p> <p>Capac pentru cablu, manual de utilizare, tipărit în engleză, alte limbi stocate pe unitatea flash USB" 1</p> <p>Cablu de conectare DVI, lungime 300 cm 1</p>	
3	Echipment pentru facoemulsificarea cataractei (ultrasunete) – facoemulsificator	1 bucată	<p>Sonda facoemulsificare ultrasonică prevăzută cu senzor de presiune de irigare integrat pentru măsurarea PIO direct intraoperator și detectarea automată a nivelului ochiului pacientului.</p> <p>Doua tipuri de administrare a fluidelor-sistemul de administrare gravitacionala prin suport pentru perfuzii electric și sistem automatizat care administrează fluidul dintr-o pungă cu fluid de irigație din interiorul compartimentului pentru pungă</p> <p>Frecvențele de lucru ale sondei de emulsificare: 40 (±5) KHz (longitudinal) și 30 (±5) KHz (torsional)</p> <p>Sistem de infuzie activă pentru menținerea exactă a presiunii și debitului irigației de lucru în camera anterioară</p> <p>Setare programabilă a valorii țintă a PIO-presiune intraoculară de lucru- între 20-100mmHg (±10 mmHg)</p> <p>Sistem de control cu multimicroprocesor, complet programabil</p> <p>Sistem de management al fluidelor de unică folosință</p> <p>Sondă de vitrectomie pneumatică tip ghilotină cu minim 2000-4000 taieri/min</p> <p>Capacitate de coagulare bipolară 1,5 (±5)MHz</p> <p>Mai multe modalități tradiționale de control al puterii ultrasonice, incluzând aplicarea continuă, în Puls și în Burst a puterii ultrasonice, precum și managementul ciclului activ pentru modul Puls și Burst</p> <p>Controlul liniar al puterii ultrasonice folosind pedala de comandă fără fir în etapele procedurii de facoemulsificare</p> <p>Controlul liniar al debitului de aspirație în etapele de I/A, vitrectomie și îndepărtare a cristalinului folosind pedala de comandă fără fir în intervalul 0-60 cc/min.</p> <p>Controlul liniar al debitului de vacuum în etapele de I/A, vitrectomie și îndepărtare a cristalinului folosind pedala; interval minim 0-650mmHg</p> <p>Irigație continuă la cerere</p> <p>Pedala de comandă fără fir, complet programabilă cu 4 funcții auxiliare</p> <p>Sistem de reflux activ, presurizat, programabil, având presiunea reglabilă, folosind pedala de comandă</p> <p>Programarea independentă a PIO, a vacuumului și a debitului de aspirație la valorile dorite în etapele de facoemulsificare, I/A și vitrectomie</p> <p>Capacitatea de a comuta între etapele chirurgicale utilizând ecranul tactil, telecomanda sau folosind pedala de comandă</p>	1 400 000

			<p>Emiterea mai multor tonuri audio pentru confirmarea starii de functionare a sistemului Ecran plat cu diagonal de minimum 19" cu brat articulata LCD color cu matrice activa, cu ecran tactil Telecomandă multicanal cu infraroșu Memorarea parametrilor chirurgilor pe memoria internă, cât și posibilitatea de a fi salvați pe o memorie externă; Lumină de lucru deasupra tăvii de instrumente; lampă pentru examinare Pedala de comanda fara fir GARANȚIE ȘI CONDIȚII DE SERVICE Perioada de garantie: min. 24 luni Instalarea și punerea în funcțiune facuta prin grija furnizorului și este inclusa în pret. Curs de instruire gratuit, la sediul autoritatii contractante, pentru personalul medical Manual de utilizare în limba romana</p>	
4	Sistemul de purificare a apei pentru dializă	1 bucată	<p>Sistemul de purificare a apei pentru dializă - cu tehnologia membranei de osmoză inversă ca proces de bază, cu calitatea apei ce îndeplinește standardele international de apă de dializă și hemodializa și standardele de apă de tratare aferente.</p> <p>1. Unitate de osmoză inversă</p> <p>Specificație tehnică: Produs: Instalatie pentru secția de dializă Capacitate: de la 250LPH la 150 C, 1.5 bar. Presiune 3.5-6.0 bar SID (Sid Density Index) < 5 Putere 230V AC 50 Hz. 16 A, 750 VA Material: SS304 Dezinfecție: Dezinfecție chimică și dezinfecție termică Control: Control manual (automat cu ecran tactil PLC)</p> <p>Caracteristici</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Instalația pentru unitatea de dializă este spălată automat și curățată membrana de osmoză inversă atunci când aparatul este pornit/oprit. ● Monitorizarea online a conductivității apei. ● Control complet automat , indicator de eroare și alarmă la fața locului. ● Pot fi utilizate mai multe măsuri de control de urgență pentru a comuta separat prima și a doua etapă pentru a asigura utilizarea normală a echipamentului. 	501 666,66

			<ul style="list-style-type: none"> ● Monitorizarea online continuă și afișarea calității apei, a presiunii și a debitului pentru a asigura calitatea apei produse; <p>Poate sa fie utilizat cu aparate de dializă, cum ar fi Fresenius, Braun, Campbell, Baxter, Toray, Nikkiso, Nipro.</p>	
5	Aparat de dializa	1 bucată	<p>Moduri terapeutice: SCUF/ CVVH/ CVVHD/ CVVHDF</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mod anticoagulare: sistemic (heparina) sau regional (citrat) - Moduri dilutie PRE-POST- PRE/POST- POST/POST <p>Date electrice</p> <p>Conectare principală IEC 60320-2-2/ c 14 cu ștecher de blocare</p> <p>Voltaj nominal: 110 V AC- 240 V AC</p> <p>Frecvență nominală: 50-60 Hz</p> <p>Curent nominal la 110 V AC max 4.6 A</p> <p>Curent nominal la 240 V AC max 2.1 A</p> <p>Clasă de protecție: clasa I</p> <p>Batterie</p> <p>Volta nominal 24 V</p> <p>Capacitate nominală: 2700 mAh</p> <p>Rate de volum</p> <p>Pompă pentru sânge</p> <p>Rată flux în terapiile fără anticoagulant sau cu heparină: 10-500 ml/ min</p> <p>Rată flux în terapiile cu anticoagulare cu citrat: 10-250 ml/ min</p> <p>Rată flux ajustabilă în creștere de 1ml/ min</p> <p>Toleranță: -5 - 10 % (dacă presiunea de admisie > -150 mmHg)</p> <p>Alarmă în caz de oprime după 30s, alarmă de protecție 120 s</p> <p>Limite sistem alarmă de protecție: -5 - 10 % din valoarea setată</p> <p>Pompă efluent</p> <p>Domeniu de debit nominal: 50-11000 ml/ h (limitat conform modului terapeutic selctat)</p> <p>Domeniu de debit ajustabil în increment de 1 ml/ h</p> <p>Limite sistem de protecție cu alarmă: +/- 3% sau +/- 300 ml (oricare dintre acestea estemai mare)</p> <p>Toleranță: +/- 3% sau +/- 5%</p> <p>Pompă dializat/ Pompă fluid de substituție</p> <p>Mod terapeutic CVVH Post-Post și CVVHD: 50- 8000 ml/ h</p> <p>Domeniu de debit nominal în mod therapeutic CVVh Pre-Post și CVVHDF: 50- 7000 ml/ h</p> <p>Domeniu de debit ajustabil în incremente de 1ml/ h</p>	210 000

		<p>Limite sistem de protecție cu alarmă: +/- 3% sau +/- 300 ml (oricare dintre acestea este mai mare)</p> <p>Controlul fluidelor:</p> <p>Management gravimetric al fluidelor bazat pe patru cântare</p> <p>Domeniu de măsurare: 0 -15000 g</p> <p>Limite sistem de protecție cu alarmă pentru erori de administrare a fluidului: 300 g sau 3% (oricare dintre valori este mai mare)</p> <p>Pompă seringă anticoagulare și pompă pentru citrat:</p> <p>Domeniu volum seringă: 30-50 ml luer lock</p> <p>Domeniu de presiune: 0- 650 mmHg</p> <p>Debit minim heparină: 0.5 ml/h</p> <p>Debit maxim heparină: 20 ml/ h</p> <p>Toleranță debit heparină: +/- 3% sau 0.2 ml/ h (oricare este mai mare)</p> <p>Debit bolus heparină: 600 ml/h</p> <p>Debit minim calciu: 0.5 ml/h</p> <p>Debit maxim calciu: 300 ml/h</p> <p>Toleranță debit calciu: +/- 3% sau +/- 5 ml (oricare dintre ele mai mare)</p> <p>Pompă peristaltică citrat</p> <p>Domeniu de debit în terapie: 15-750 ml/h calculat automat potrivit concentrației setate</p> <p>Limite sistem de protecție cu alarmă: +/- 3% sau 100 ml (oricare dintre valori este mai mare)</p> <p>Încălzitor fluide integrat</p> <p>Temperatură minimă fluid: toleranță -0.5 C</p> <p>Temperatură maximă fluid: 41 C+ 0,5 C</p> <p>Sisteme de siguranță</p> <p>Tastă STOP poziționată sub afișajul touch (luminat roșu când este acționat)</p> <ul style="list-style-type: none"> • dezactivează alimentarea cu curent electric a tuturor pompelor și închide linia de sânge venos cu clemă și cleva sistemului cu 3 căi • întrerupe în condiții de siguranță fluxul de sânge din linia venoasă în caz de oprire a sângelui <p>Detector de sânge în linia de efluent (Blood Leak Detector BLD)- detector fotometric, evaluare pe canal dual. Limite alarmă: >0.35 ml/h la 32% HCT și debit maxim de efluent</p> <p>Detector de aer în linia venoasă (Safety Air Detector in Venous Line- SAD)- detector ultrasunete.</p> <p>Limite alarmă: bolus aer> 0.8 ml. Flux continuu aer > 0.24 ml/ min</p> <p>Autonomie baterie 30 minute (numai pentru pompa de sânge și anticoagulant)</p> <p>Monitorizarea presiunii</p>	
--	--	---	--

			<p>Presiune venoasă (VP): -450 — 750 mmHG (min VP presetat: -20 mmHg și max VP presetat +350 mmHg)</p> <p>Presiune arterială (AP): -450 — 750 mmHg (min AP presetat -200 mmHg și max AP presetat 100 mmHg)</p> <p>Presiune Pre-filtru (FP): -450 — 750 mmHg (min FP presetat 0 mmHg și max FP presetat 500 mmHg)</p> <p>Presiune Efluent (EP): -450 — 750 mmHg (min EP presetat -100 mmHg și max EP presetat +500 mmHg)</p> <p>Presiune soluție (SP): -450 — 750 mmHg (min SP presetat -250 mmHg și max SP presetat +500 mmHg)</p> <p>Toleranță pentru toți senzorii de presiune: +/- 10 mmHg</p> <p>Regularizare automatizată în camerele de presiune</p> <p>Funcție rampă a pompelor pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge</p> <p>Reglare automată a nivelului sângelui și al fluidelor pentru prevenirea alarmelor și a volumului de muncă pentru personalul manipulant</p> <p>Screen saver pentru vizualizarea permanentă a parametrilor cheie ai terapiei</p>	
6	VENTILATOR PULMONAR DE FRECVENTA INALTA	1 bucată	<p>1. VENTILATOR PULMONAR DE FRECVENTA INALTA – 1 set</p> <p>a) Ventilatoar mecanic, cu frecvență ultra-înaltă, ce oferă suport ventilator temporar sau permanent pentru pacienții care nu pot respira pe cont propriu sau care au nevoie de asistență în timpul intervențiilor chirurgicale, menținând o ventilare adecvată. - 1 buc</p> <p>b) Utilajul sa fie produs nou si nefolosit</p> <p>c) Troleu – 1 buc</p> <p>1. Sertar \geq 1buc</p> <p>2. Polite ajustabile \geq 2buc</p> <p>d) Posibilitate de folosit la tip pacient: adult, pediatric</p> <p>e) Gama de control/setări:</p> <p>1. Frecventa normala: Rata \geq 1-100 rpm; Raport E:I \geq 1:5 la 3:1; Presiunea \geq 0.5 la 3.5 bar</p> <p>2. Frecvența înaltă: Rata \geq 60-1400 rpm; Raport E:I \geq 1:5 la 3:1; Presiunea \geq 0.1 la 2.0 bar</p> <p>3. Flux de inspir.: \geq 0 la 200 L/min</p> <p>4. FiO₂, %: da, \geq21-100</p> <p>5. CO₂, %: da, \geq 0% - 10%</p> <p>6. Bias/base flow range, L/min: \geq 0 la 60 L/min</p> <p>f) Moduri de operare</p> <p>1. Intra-operatorii: Laringoscopie, Bronhoscopie, Cateter Mono-lumen, Triplu-lumen, Patru-lumen</p> <p>2. Mod terapie intensive</p>	1 750 000

		<ul style="list-style-type: none"> 3. Mod bi-level: permite trecerea de la ventilarea ultra-înaltă la cea convențională 4. permite utilizarea laserului în siguranță g) Parametri monitorizați/afișați: <ul style="list-style-type: none"> 1. Presiunea inspiratorie maximă 2. Presiunea medie în căile respiratorii 3. Monitorizarea FiO2 4. Monitorizarea CO2 5. Rata respiratorie 6. Rata I:E h) Alarme pacient <ul style="list-style-type: none"> 1. FiO2 mare/mic 2. Presiune inspir mare/mică 3. Paw mare 4. Presiune/ocluzie continuă ridicată 5. Circuit respirator deconectat i) Alarme echipament <ul style="list-style-type: none"> 1. Lipsă alimentare gaz 2. Presiune inegală între gaze 3. Lipsă alimentare electrică 4. Baterie descărcată 5. Eroare de system: Sensor decalibrat, scurgere prin valve 6. Interval de service depășit j) Autodiagnostic <ul style="list-style-type: none"> 1. la fiecare pornire 2. posibilitate de pornire rapidă la necesitate k) Interfața <ul style="list-style-type: none"> 1. Interfața cu dispozitivele exterioare 2. Porturi pentru ieșirea datelor 3. Port pentru alarmă la distanță 4. Ieșire analogică 5. Raportarea alarmelor și starea pacientului: afișare pe display, Transmiterea rapoartelor la imprimată l) Display <ul style="list-style-type: none"> 1. LCD sau LED 	
--	--	---	--

			<p>2. Touchscreen</p> <p>m) Alimentare</p> <p>1. Pneumatică: Gazele comprimate: aer, O2; Presiunea în rețea: 4-7 atm</p> <p>2. Electrică: Rețea electrică 220 V, 50 Hz; Baterie internă pentru alarmă în caz de intrerupere a alimentarii</p> <p>n) Accesorii</p> <p>1. Laringoscop Kleinsasser Marimea A – 1 buc</p> <p>2. Laringoscop polygonal – 1 buc</p> <p>3. Brațuri suport pentru toate accesoriile si circuitele – 1 set</p> <p>4. Senzor O2 – 4 buc</p> <p>5. Umidificator compatibil cu ventilatorul, cu accesorii necesare pentru funcționare – 1 set</p> <p>6. Sistem complet de tuburi pentru respirație – 1 set</p> <p>7. Adaptor pentru catetere – 1 set</p> <p>8. Braț suport universal pentru endoscop, cu adaptoare laringoscop, bronhoscop, jet endoscop – 1 set</p> <p>Set de curățare pentru circuite, linii de monitorizare – 1 set</p>	
7	Echipament video-EEG pentru monitorizare de lungă durată	1 bucată	<p>Sistem LTM-Wireless de EEG video-monitoring</p> <p>I. Cerințe generale</p> <p>1. Sistemul este destinat ca sistem de investigare și analiza a EEG și PSG în regim LTM și LTM Wireless.</p> <p>a. În regim LTM și LTM wireless, sistemul este preconizat ca instrument de diagnosticare pentru un termen lung de monitorizare, cu posibilitatea de analiza a datelor online și offline a pattern-ilor de activitate a creierului. Cu posibilitatea setării înregistrării LTM și invazive. Trebuie sa fie capabila sa susțină analiza clinica a studiilor EEG, PSG, LTM, intracraniiale în regim wired și wireless.</p> <p>b. Sistemul trebuie sa permită posibilitatea importării și folosirii datelor de la sistemele DELTAMED, existente în clinica. Tot sistemul trebuie sa fie simplu de operat și instalat, cu necesitatea unei întrețineri minime.</p> <p>c. Sistemul trebuie sa fie produse în concordanta cu ISO-9001 și/sau ISO-13485.</p> <p>II. Compoziția sistemului</p> <p>1. Sistem wired / wireless</p> <p>1.1 Amplificator wired + Butonul pacientului.</p> <p>1.2 Amplificator wireless.</p> <p>1.3 Unitatea de baza.</p> <p>1.5 Troliu mobil.</p>	1 444 166

		<p>1.6 Foto-stimulator.</p> <p>1.7 HD TCP-IP camera.</p> <p>1.8 PC pentru înregistrarea datelor și programele de profil.</p> <p>2. Computer pentru review și analiza a studiilor înregistrate.</p> <p>3. Accesorii pentru EEG.</p> <p>III. Specificațiile tehnice</p> <p>1.1 Amplificator wired + Butonul pacientului</p> <ul style="list-style-type: none"> - A/D bits \geq 24 bit. - Common Mode Input Impedance: <1 Gohm. - Common Mode Rejection Ratio: <110 dB min. - Rata de eșantionare minimum 1024 Hz. - Frecvența de stocare selectabil: >16384 Hz. - Total canale: > 128. - Canale referențiale : > 128. - Canale diferențiale: > 8 canale diferențiale configurabile din 16 canale referențiale. - Canale izolate DC: > 4. - Extra canale: > 3 (SpO2, HR și Pleth ...). - Marja semnalelor de intrare (Diferențial): <20 mVpp. - Lățimea de banda: 0.01 Hz - 3.76 kHz (în dependența de rata de eșantionare). - Buton pacientului conectat direct la amplificatorul. - Sistem de notificări prin indicatoare LED. - Standard 10-20 a canalelor de intrare, cu etichete numerotate. <p>1.2 Amplificator wireless:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Portabil. - Common mode Input Impedance > 50 Moh. - Common Mode Rejection Ratio > 116 db. - Impedanța diferențială de intrare > 100 Moh. - Zgomotul de intrare (peak-to-peak) < 3.9 microV @ 0.1-70 HZ. - Zgomotul de intrare (RMS) < 0.65 microV @ 0.1-70Hz. - Numărul total de canale referențiale > 40. - Lățimea de banda: 0.1-400Hz. - Canale neizolate DC: ≥ 4. - Cel puțin 4 butoane pentru verificarea impedanței, pragurilor, sus și jos. 	
--	--	--	--

		<ul style="list-style-type: none"> - Conexiuni adiționale > 2 (foto-stimulator, SPO2). - Ecran LCD pe unitatea de baza. - Frecvența de eșantionare minimum 1024 Hz. - Rezoluția de eșantionare a canalelor EEG > 16 bits. - Capacitatea de stocare internă > 4 GB. - Baterii reîncărcabile: 2xAAA Ni-Mh. (- Lucrul pe baterii >= 4-4.5h. - Verificarea impedanței : < 2.5, < 5, < 10, < 25 Koh. - Verificarea semnalului din canal – verificare de program. - Frecvența de operare Wireless: 2.400 – 2.4835 GHz. - Puterea RF de ieșire : 6mW(+8 dBm), 64 mW(+18dBm). - Distanța între transmițer și receiver : până la 30 m. <p>1.3 Unitatea de baza:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Posibilitatea de montare pe trolie, perete, sau la marginea patului. - Conexiune la PC prin Gigabit TCP/IP sau USB 2.0. - Posibilitatea de conectare la amplificator printr-un singur cablu. - Posibilitatea de conectare până la 12 semnale neizolate de la alte dispozitive externe (în afara de canalele DC ale amplificatorului). - Conexiune adițională a stimulatorului foto și a triggerului digital. - Ecran touchscreen cu următoarele posibilități: <ul style="list-style-type: none"> a. Activarea verificării impedanței. b. Schimbarea limitelor impedanței. c. modificarea configurațiilor canalelor. - Conexiune pentru un buton de evenimente adițional. - Trigger-ul de intrare digital la unitatea de baza : >8 bit TTL. <p>1.5 Trolie mobil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Stație mobilă cu posibilitatea de ajustare a înălțimii de la poziția șezut la poziția stând în picioare. - Design confortabil și ergonomic. - Permite accesul la datele clinice și accesoriile utilizate. - Ușor manevrabil în interiorul clinicii. - Suport pentru PC, unitatea de baza, amplificator, camera, foto-stimulator și coșul pentru accesorii pe același stand. - Suport pentru mouse și keyboard pe același stand. - Picioare mobile în 4 direcție cu fixatoare de poziție. 	
--	--	--	--

		<p>1.6 Foto-stimulator</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lampa pentru stimulare: LED. - Frecventa de stimulare : < 60 Hz. - Cerințele de intrare: TTL Positive Pulse, 100us @ 1 mA. - Alimentarea: 240 VAC 50/60 Hz. <p>1.7 HD TCP-IP camera:</p> <ul style="list-style-type: none"> - High Definition (HD), Zi/Noapte, Rețea Pan/Tilt/Zoom Rapid Doom Camera. - Complanța cu SMPTE 296M: pixels (1280 X 720), 16:9 Format. - Frame Rate <=30 frames per second. - Formatele de compresie: cel puțin H.264, MPEG-4, JPEG și capacitate dual streaming. - Temperatura de operare: - 5 °C to +50 °C. - Umiditatea: 20% to 80% (ne condensat). - Interfața de rețea: 8-pin RJ-45 conector, 10 Base- T/100Base-TX Ethernet, suport IPv6 și IPv4. - Funcțiile de control: Pan și tilt, zoom și focus, 256 presetări pentru utilizatori, acuratețe a unghiului de 0.045 grade. - Iluminarea minima: 1.0 lx (mod color) 0.10 lx (regim alb/negru). - Rezoluția: cel puțin 720p HD , 1280 X 720 pixels. - Optical Zoom : cel puțin 28X. - Digital Zoom : cel puțin 12X. <p>1.8 PC pentru înregistrarea datelor și programele de profil:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Procesor cel puțin : Intel Core i5 , 2.7 GHz, 3M. - RAM: >8 GB . - Capacitatea HDD : >1 TB. - Rezoluția minima: 1,600 x 1,200. - Unitate optica: DVD (+/- RW). - Sistem de operare: cel puțin Windows 10 64 bit. - MS Office. - Toate programele trebuie sa fie licențiate. <p>1.8.1 Cerințe fata de programe:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Baza de date și reviewer-ul trebuie sa fie intuitive și simplu de utilizat. - Sistemul cu posibilitatea de a adăuga imagini și rapoarte din sistemele externe. - SGBD-ul ar trebui sa fie MS SQL server sau un alt server cu rata de utilizare înalta. - Baza de date cu capacitatea sa creeze interogări customizate. 	
--	--	--	--

		<ul style="list-style-type: none"> - Sistemul cu capacitatea sa facă auto-recovery. EX: Sistemul trebuie sa fi capabil sa stocheze datele pe server , iar în caz de deconectare de la rețea sa stocheze local și sa facă sincronizarea cu serverul automat la re-conexiunea rețelei fără a interveni operatorul. - Sistemul cu posibilitatea de customizarea a setărilor și opțiunilor de achiziție. - Sistemul cu posibilitatea de a păstra sincronizat o lista combinata a tuturor investigațiilor. - Sistemul cu posibilitatea de a controla, seta opțiuni și a raporta evenimente customizabile. - Posibilitatea exportării în EDF. - Sistemul cu posibilitatea calibrării intrărilor DC. - Sistemul cu posibilitatea de a înregistra video HD direct de la camera IP din rețeaua TCP-IP. - Sistemul cu posibilitatea de a sincroniza montajele, protocoalele, baza de date, filtrele și spațiul de lucru între diferite stații în rețea. - Sistemul cu posibilitatea de a segmenta automat investigația și video astfel ca ele sa rămână sincrone. - Sistemul cu diferite instrumente de analizare pentru a ajuta doctorul la revizuirea investigațiilor: detectarea Spike-urilor și Evenimentelor. - Analizatoarele de evenimente cu posibilitatea de a fi activate în timpul investigației sau în timpul prelucrării investigației. - Sistemul trebuie sa lucreze și cu utilite al altor producători cum ar fi Detectorul Stellite al Prof. Gotman și Persyst care trebuie sa fie integrate în același sistem vizual. - Sistemul cu autentificare pe roluri pentru a restricționa accesul la diferite funcționalități ca parte a securității de program. - Sistemul cu posibilitatea de a face remote monitoring. - Sistemul cu posibilitatea de a face rapoarte automatizate și a le exporta în Microsoft Office, în concordanta cu standardul de clasificare internaționala a bolilor creata de OMS. - Sistemul cu posibilitatea de a face paginarea pe verticala a grupurilor de trasee în timpul înregistrării și în timpul prelucrării. - Sistemul trebuie sa permită vizualizarea datelor deja înregistrate în timpul înregistrării curente. - Sistemul trebuie sa permită controlul camerei (pan/tilt/zoom) din software-ul aplicației, fără a folosi o consola externa. - Detectarea automata a spike-lor si artefactelor. - Detectare automata a eventualei deconectări de electrod. <p>2. Computer pentru review și analiza a studiilor înregistrate:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Procesor cel puțin: Core 2 Quad sau Core i5. 	
--	--	---	--

			<ul style="list-style-type: none"> - RAM: >8 GB. - Capacitatea HDD: >1 TB. - Rezoluția: >1600 x 1200. - Unitatea optica: DVD (+/- RW). - Sistem de operare: Windows 10 32/64 bit sau mai nou. - MS Office. - Toate programele licențiate. <p>3. Accesorii pentru EEG</p> <ul style="list-style-type: none"> - 60 Electrozi cup p/u a putea fi utilizați cu sistemul. 	
8	Sistem de radiografie, fluoroscopie, universal, complet digital	1 bucată	<p>Sistem de radiografie, fluoroscopie, universal, complet digital Cod 210300</p> <p>Descriere Destinate pentru examinări radiografice și fluoroscopice cu scop de diagnostic.</p> <p>Parametru Specificație</p> <p>Configurație Tub deasupra mesei da Operare de la distanță da Turnul de imagine Radiografie în afara mesei da Grila detașabilă (SID) max. ≥ 125 cm (SID) min. 90 - 110 cm Control Mișcare Fluoroscopia se acționează de la pedală Radiografia se acționează din camera de examinare și control</p> <p>Detector Cantitatea 2 buc. Mărime pixel ≤ 150 μm Tip flat panel Mărime, cm (in) $\geq 43 \times 43$ (17" x 17")</p> <p>Fluoroscopia kVp pulsație da Pulsație rata, fps $\geq 1-30$ Selectarea de către utilizator a filtrelor da Rata maximă de cadre a matricei de achiziții $\geq 1024 \times 1024$ Mărimea maximă a matricei $\geq 1024 \times 1024$ Adâncime achiziție, bit ≥ 14</p> <p>Radiografie Mărimea maximă a matricei $\geq 2048 \times 2048$ Radiografie seriata, fps ≥ 10</p>	4 041 666

			<p>Adâncime achiziție, bit ≥ 14</p> <p>Caracteristicile imaginii Afișarea ultimei imagini da</p> <p>Colimarea virtuală da</p> <p>Deplasarea manuală a pixelilor da</p> <p>Masa de examinare Greutatea maximă a pacientului ≥ 200 kg</p> <p>Dimensiuni $\geq 230 \times 80$ cm</p> <p>Mișcarea laterală ≥ 25 cm</p> <p>Mișcarea longitudinală ≥ 160 cm</p> <p>Mișcarea verticală $\geq 60-110$ cm</p> <p>Înclinarea mesei $90 \text{ /- } 90$ grade</p> <p>Greutatea maximă a pacientului la înclinare ≥ 200 kg</p> <p>Indicator de înclinare da</p> <p>Posibilitatea digitala de examinare urgenta direct pe brancarda de transportare a pacientului da</p> <p>Asigurarea mișcării motorizată da</p> <p>Generatorul Puterea ≥ 80 kW</p> <p>Radiografia $\geq 40-150$ KV</p> <p>Gama radiografică $\geq 0.1-1000$ mAs</p> <p>Fluoroscopia $\geq 40-120$ KV</p> <p>Display Cantitate ≥ 2</p> <p>Mărimea ≥ 22 inci</p> <p>Accesorii Sticlă plumbată minim $1 \times 0,8$ m</p> <p>Set radioprotecție Pacient (2 șorturi, 2 gulerașe de protecție a glandei tiroide) 1 pentru copii si 1 pentru adulți</p> <p>Set radioprotecție Operator (șorț) 1 (min $0,35$ mm Pb)</p> <p>Imprimantă Procesare tip Termal direct sau Laser</p> <p>Interfață DICOM</p> <p>Rezoluție spațială, Pixeli/mm ≥ 12</p> <p>Format film, cm $20 \times 25 - 35 \times 43$</p> <p>Formate disponibile simultan ≥ 2</p> <p>Statie de lucru Procesor Intel® Core™ i5-2400 sau echivalent</p> <p>HDD ≥ 2 TB</p> <p>RAM ≥ 8 GB</p> <p>Monitor Medical, Full HD, ≥ 22", LCD $\geq 1920 \times 1080$</p>	
--	--	--	---	--

			<p>CD/DVD Obligativu</p> <p>Compatibil cu sistemele PACS Da</p> <p>USB ≥ 4 porturi</p> <p>Accesorii Mouse, tastatura</p> <p>Soft de prelucrare Post procesare obligatoriu</p> <p>Funcție (Full Body scan) 2-4 imagini simple compuse în una singură / sau funcție echivalentă</p> <p>Control nivel Zoom/Mărire; Rotire/Inversare</p> <p>Adnotări pe imagine marker, text, linii, unghi, lipse,</p> <p>DICOM 3.0 - DICOM Verification</p> <ul style="list-style-type: none"> - DICOM Modality worklist - DICOM MPPS - DICOM Storage - DICOM Storage commitment - DICOM Grayscale print - DICOM Query / Retrieve - DICOM GSPS <p>-Importul si exportul imaginilor de pe PACS</p> <p>-Export imagini pe CD/DVD</p> <p>-Exportul rezultatelor examinărilor pe HIS / RIS</p> <p>Sistem PACS HDD Minim 5 TB de stocare utilizabilă RAID 10</p> <p>Procesor Intel Quad-Core Xeon X3450 CPU(2.66GHz) sau echivalent</p> <p>RAM ≥ 8 GB</p> <p>Modul software PACS Funcții de manipulare a imaginii</p> <p> Măsurători, adnotări și salvare.</p> <p> Suport pentru afișaj de diagnostic pentru mai multe monitoare de rezoluție înaltă, bazat pe reguli DICOM de rulare</p> <p> Send, DICOM Import pe CD și pe documente, administrare și diagnostic la distanță.</p> <p>Monitor ≥ 22" LED IPS</p> <p>Licență ≥ 1</p> <p>Licență de acces de pe web sau LAN ≥ 2</p>	
9	Ultrasonograf General, Cardiac	1 bucată	<p>Ultrasonograf General, Cardiac performanță înaltă</p> <p>Cod 300100</p> <p>APLICAȚII CLINICE General, cardiac</p>	800 000

performanță înaltă		<p> PROBE PORTURI ≥ 5 active PROBE TIP, MHz Linear 4 – 14 MHz numar de elemente ≥ 250 Convex 1.5 -6,0 MHz "numar de elemente ≥ 192 Tehnologie Syngle Crystal (mono-cristal)" Phased/Vector 1,5-4,5 MHz numar de elemente ≥ 80, Tehnologie Syngle Crystal (mono-cristal) NIVELE DE GRI ≥ 256 GAMA DINAMICA ≥ 260dB Adâncimea scanării ≥ 40 cm PREPROCESARE, canale digitale $\geq 8.000.000$ POSTPROCESARE da IMAGINE MODURI M-mod da M-mod și 2-D da Mod Anatomic si Anatomic Curbat da Harmonic imaging da Imagine prin Compunere Spatiala da DOPPLER Tip CW, PW, CFM Afișare frecvență da Afișare viteză da Power Doppler da Duplexda Triplexda FUNCȚIONALITĂȚI Măsurători digitale da Optimizarea automata a imaginii prin apăsarea unui buton da Diapazon dinamic selectabil da Focalizare de transmisie ajustabilă da Focalizare de recepție dinamică da Măsurători pe reluarea video da Măsurarea automată a intimei-mediada Măsurarea automată a fracției de ejecție da Vizualizare în rezoluție înaltă a fluxului sangvin da Vizualizare în regim 3D a fluxului sangvin 2D color da </p>	
--------------------	--	--	--

			<p>StressEcho da</p> <p>Soft de îmbunătățire a imaginii în regim cardiac da</p> <p>Analiza cantitativa TDI da</p> <p>Urmărirea mișcării țesuturilor (Tissue Tracking) da</p> <p>Vizualizare a imaginii de contrast da, opțional</p> <p>PAN/ZOOM imagine în timp real da</p> <p> imagine înghețată da</p> <p>STOCARE IMAGINI Capacitate $\geq 512\text{GB}$ SSD sau Hybrid (SSD+HDD)</p> <p> Cine da</p> <p>DICOM 3.0 COMPLIANT da</p> <p>PACHETE DE ANALIZĂ General da</p> <p> Cardiac</p> <p> Regim panoramic avansat da</p> <p> Elastografie strain (de compresie manuală) da</p> <p> Elastografie sharewave (compresie acustică) pentru sondele convexe, liniare, endocavitare da</p> <p> Soft inteligent de analiză a țesutului glandei mamare da</p> <p> Soft inteligent de analiză a țesutului glandei tiroide da</p> <p> Soft dedicat pentru analiza planseului pelvin da</p> <p> Altele Să se indice</p> <p>Modul ECG cu accesorii da</p> <p>Timp de încărcare a sistemului nu mai mare de 45 sec da</p> <p>MONITOR rezoluție înaltă, $\geq 1920 \times 1080\text{px}$ $\geq 23\text{"}$</p> <p> Unghi de vizualizare $\geq 175^\circ$</p> <p>Monitor integrat de control touch-screen, rezoluție FullHD $\geq 12\text{"}$</p> <p> reglarea unghiului de înclinare da</p> <p>Panou de control reglabil pe înălțime, cel puțin $\pm 14\text{cm}$ da, manual</p> <p> rotire, cel puțin $\pm 70^\circ$ da</p> <p> butoane configurabile, cel puțin 6 da</p> <p>Baterie integrată timp de lucru de la baterie, cel puțin 40 min da, optional</p> <p>Încălzitor gel da</p> <p>Port USB ≥ 5 da</p> <p>DIVIZARE MONITOR da</p>	
--	--	--	--	--

10	Analizator hematologic,	1 bucată	<p>Analizator hematologic, automat (3 diff), tip deschis, 40 probe Cod 150510 Descriere Analizator hematologic automat (3 diff) destinat analizei componentei sanguine cu sistem deschis de reactivi Parametrul Specificația Tip sistem deschis Metode de analiză 3 diff Procedura de curățire automată Parametri determinați și calculați: WBC RBC HGB HCT MCV MCH MCHC PLT LYM MID GRA LYM% MID% GRA% RDW-SD RDW-CV PDW-SD PDW-CV MPV PCT Capacitate (probe/oră) ≥ 40 Diluarea automată Afișaj graphic Imprimantă încorporată Sistem ID pacient da Introducerea datelor manual</p>	54 054
----	-------------------------	----------	--	--------

		<p>Interfața PC da</p> <p>Afișarea histogramelor da</p> <p>Stocarea datelor da</p> <p>Calibrarea- automată</p> <p>Histograme: WBC- repartizarea leucocitelor după volum</p> <p>RBC- repartizarea eritrocitelor după volum</p> <p>PLT- repartizarea trombocitelor după volum</p> <p>Afișarea pe ecran a tuturor datelor histograme</p> <p>rezultate</p> <p>grafice</p> <p>rezultate din arhivă</p> <p>date de service</p> <p>Afișarea rezultatelor pe imprimantă Parametri determinați și calculați- histograme pe parametrii de bază- RBC, WBC, PLT, date despre pacient</p> <p>Indicatori de avertizare da</p> <p>Control al calității în 3 nivele cu construirea graficelor Levey-Janings</p> <p>Limba de comunicare rom/rus</p> <p>Memorie internă > 1000 pacienți</p> <p>Accesorii Vas pentru deșeuri</p> <p>tuburi pentru reagenți</p> <p>tuburi pentru spălare</p> <p>Alimentare 220 V, 50 Hz</p> <p>Reagenți</p> <p>Reagenți "Să fie inclus toți reagenții necesari pentru efectuarea analizelor și buna funcționare a ≥ 500 probe"</p> <p>Accesorii, consumabile Să fie incluse toate accesoriile, consumabile necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare pentru ≥ 500 probe</p> <p>Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni</p>	
--	--	---	--

Valoarea estimativă: 14 184 886 lei fără TVA.

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru mai multe loturi;
 - 2) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
1. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, "până la 75 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS. Instalarea, instruirea și darea în exploatare în termen de 75 zile din momentul livrării.
11. Termenul de valabilitate a contractului: *6 luni din data înregistrării contractului de către CAPCS*
12. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
13. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică
14. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):
15. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). **Neprezentarea sau completarea neconformă a documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard</i>	DA

		<i>aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 120 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (120 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
Cerinte de calificare obligatorii			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea	DA

		semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente ce atestă calitatea bunurilor	Certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu <u>indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	DA
12	Declarație de la Ofertant	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării	DA

		sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	
13	Declarație de la Ofertant	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din data instalării/livrării, conform specificație tehnice pentru fiecare lot - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant	- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2021, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
16	Declarație de la Ofertant	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice si Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
18	Dovada înregistrării sau transiterii spre înregistrare în Registru de Stat al Dispozitivelor Medicale	Se va prezenta numărul de înregistrare din Registru de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Cererea de înregistrare în Registrul de Stat a Dispozitivelor Medicale avizată de Agenția Medicamentului și	DA

		Dispozitivelor Medicale până la termenului limită de depunere a ofertelor- Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
18.1	Declarație de la ofertant pe proprie răspundere	Cu privire la prezentarea Dovezii de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a bunurilor oferite în decurs de 10 zile lucrătoare de la data limită de depunere a ofertelor - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
19	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
20	Notă	<u>Garanția de bună execuție va fi valabilă 7 luni din data înregistrării de către CAPCS</u>	DA
21	Notă	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
22	Notă	În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.	DA

16. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

17. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Garanția de bună execuție Bancară va fi valabilă 7 luni din data înregistrării contractului de către CAPCS.

Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică

19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

20. Ofertele se prezintă: în lei.

21. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.

22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

24. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

25. Termenul de valabilitate a ofertelor: 120 de zile

26. **Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP**
27. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
28. **Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.
29. **Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.**
30. **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu**
31. **Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
32. **Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în Mtender.**
33. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:**
34. **Data publicării anunțului de intenție: BAP nr. 56 din 19.07.2022**
35. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 10.08.2022**
36. **În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

37. **Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): da_____**

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG