

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	U/M	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă
1		2	3	4,00	6
3310000-1	1	<i>Dispozitiv de control al infecțiilor aerogene de putere mică</i>	buc	10	<p>Principiul de lucru: distrugere de microorganizme</p> <p>Viteza de distrugere a microorganismelor <0.002 sec</p> <p>Locul distrugerii microorganismelor în interiorul dispozitivului</p> <p>Tehnologia de baza: generare de câmp plazmatic</p> <p>Clasificarea electrică: 220V, 50Hz</p> <p>Volum de aer prelucrat: 220m3 - 260 m3/oră</p> <p>Viteza de lucru:</p> <p>Nivelul maximal de zgomot: reglabilă, cu 2 trepte <45dB</p> <p>Utilizarea consumabilelor: fără utilizarea consumabilelor</p> <p>Utilizarea dispozitivului în prezența pacienților și personalului medical: nu sunt restricții</p> <p>Prezența de produse secundare (miros, radiație, alte) în rezultatul lucrului dispozitivului: Lipsesc. Vor fi prezentate dovezi.</p> <p>Dovada eficacității asupra virusilor: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internaționale</p> <p>Dovada eficacității asupra bacteriilor: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internațional</p> <p>Dovada eficacității asupra fungilor (micetelor): Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internațional</p> <p>Dovada eficacității asupra compușilor organici volatili: Vor fi prezentate dovezi/rezultatele testelor efectuate de laboratoare internaționale</p> <p>Dispozitiv medical: Da. Pina la punerea in exploatarea dispozitivul sa fie inregistrat in registrul dispozitivelor medicale.</p> <p>Calitate și siguranța, certificări ISO 9001, ISO 14001, OHSAS18001</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>

3310000-1	2	Pat multifunctional pentru adulți (6-8 poziții)	buc	<p>20</p> <p>Pat multifunctional pentru adulți (6-8 poziții) Descriere Paturi motorizate pentru secții de ATI și secții de reanimare Parametrul Specificația Tip multifuncțional cu 6-8 poziții Tip pacient adult Controlul pacientului tip Toate butoanele să fie însoțite de simboluri grafice Funcționalități poziționare sedentară poziționare Trendelenburg poziționare anti-Trendelenburg Controlul de către asistentă Blocarea control pacient da Greutatea maximă a pacientului Cu etichetă pe pat ≥ 220 kg Înălțime Ajustabilă ≥ 74 cm Rotile Diametru ≥ 12.5 cm Sistem de blocare la minim 2 rotile Parapete de protecție laterale da Extensia lungimii patului opțională Sectiunea spate să aibă cadru pentru detector radiologic $\geq 43 \times 43$ cm Cîntar electronic pacient da Reglare manuală a părților importante în caz de lipsă de energie electrică opțională Alimentare 220 V, 50 Hz Saltele lavabile ortopedică inclusă antidecubit + accesorii inclusă Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
-----------	---	---	-----	--

3310000-1	3	Sistem complex de ventilare pulmonara și monitorizarea funcțiilor Vitale	buc	<p>Sistem complex de ventilare pulmonara și monitorizarea funcțiilor vitale</p> <p>Descriere Sistem complex oferă soluție de integrare a ventilatorului pulmonar cu monitorizarea parametrilor vitali a pacientului, în sala de reanimare</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Descrierea generală</p> <p>Funcția de monitorizarea parametrilor vitali integrată în ventilator sau monitor dedicat, integrat pe același troleu cu braț flexibil da</p> <p>Descrierea ventilatorului pulmonar</p> <p>Tip Mobil, pe suport cu roțile da</p> <p>Tip pacient Adult, pediatric da</p> <p>Gama de control/setări Volum total 20-2,000 mL</p> <p>Flux inspir 3-180 L/min</p> <p>Presiune inspir 0-80 cm H₂O</p> <p>Rata respiratorie 0-100 rpm</p> <p>Timp inspir 0-3 s.</p> <p>Rata I:E 1:4 la 4:1</p> <p>FiO₂, % 21-100</p> <p>Buton pentru respirație manuală da</p> <p>PEEP/CPAP 0-45 cm H₂O</p> <p>Suport presiune 0-45 cm H₂O</p> <p>Mecanism trigger Presiune</p> <p>Ajustarea presiunii pantă/rampă da</p> <p>Buton 100 % O₂ da</p> <p>Flux pentru terapie HFNC ≥ 60 L/min</p> <p>Blocarea panoului de control da</p> <p>Moduri de ventilare Modul A/C A/C Volum respirator da</p> <p>A/C presiune respiratorie da</p> <p>Modul SIMV SIMV volum respirator da</p> <p>SIMV presiune respiratorie da</p> <p>Modul CPAP CPAP, CPAP/suport presiune (PS) da</p> <p>Modul Apnea-backup da</p> <p>Ventilație neinvazivă, NIV da</p> <p>Ventilare NIV cu flux înalt (HFNC) da</p> <p>Parametri monitorizați/afișați Presiunea inspiratorie maximă da</p> <p>Presiunea medie în căile respiratorii da</p> <p>Presiunea PEEP da</p> <p>Volumul total da</p> <p>Monitorizarea FiO₂ da</p> <p>Rata respiratorie da</p> <p>Timp inspir da</p>
-----------	---	--	-----	---

				<p> Rata I:E da Volumul minutar spontan da Alarmer pacient FiO2 mare/mic da Volum minutar mare/mic da Presiune inspir mare/mică da PIP mare da PEEP mare da Lipsă PEEP da Apnea da Presiune/ocluzie continuă ridicată da Inversare IE da Circuit respirator deconectat da Alarmer echipament Lipsă alimentare gaz da Lipsă alimentare electrică da Baterie descărcată da Eroare de sistem Sensor decalibrat Autodiagnostic da Interfața Port pentru alarmă la distanță da Raportarea alarmelor și starea pacientului Afișare pe display da Posibilitatea conectării în rețea centralizată da Monitor LCD TFT da Mărimea ≥ 12 inch Sursa de aer comprimat Integrat în dispozitivul, tip turbină da Sensor de flux Integrat în dispozitiv, autoclavabil da Alimentare Pneumatică Gazele comprimate O2 Presiunea în rețea 3-6 atm Electrică Rețea electrică 220 V, 50 Hz da Baterie internă reîncărcabilă da Timp operare baterie ≥ 3 h Descrierea funcției de monitorizare a parametrilor vitali Parametri afișați ECG da Pulsul da SpO2 da Fotopletismograma da Presiunea sanguină neinvaziv da Temperatura da Modul ECG "Culegerea semnalului ECG prin cablu 3" da I, II, III da Rata cardiacă 15 - 300 bpm </p>
--	--	--	--	---

				<p> Detectarea aritmiei da Detectarea pacemaker da Monitorizarea respirației 0 - 150 rpm "Protecție în portiva șocurilor de defibrilare" da Modul SpO2 Diapazonul 1 - 100% Acuratețea la 70 - 100% $\leq 2\%$ Monitorizarea rata pulsului 20 - 300 bpm Monitorizarea pletismogramei da Modul NIBP Diapazonul 10 - 300 mmHg Regim de măsurare manual, automat, butonul Start Regim automat 5, 10, 15, 30, 60, 120 min. Buton de activare/dezactivare manual a NIBP da Metoda de măsurare oscilometrică "Protecție de suprapresiune la regimului de pacient adult" 300 mmHg Modul Temperatura Diapazonul 0 - 50.0 °C Rezoluția 0.1 °C Număr de senzori 1 unit. Protocole de lucru preprogramate da Protocole de lucru setate de utilizator da Memorie internă da Trendingul evenimentelor da Arhivarea datelor da Alarma Vizuala, sonora da Alarmer fiziologice da Alarmer tehnice da Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore da Accesorii Ventilator pulmonar Circuit respiratoriu tip reutilizabil Adult 2 set. Circuit respiratoriu unica folosinta Adult 25 set. Mască respiratorie tip reutilizabilă Adult 1 set. Masca CPAP Adult 1 set. Set de unica folosință pentru ventilație HNFC Adult 10 set. Cameră de umidificare tip reutilizabilă 1 set. Compatibil cu ventilatorul da Umidificator Indicați modelul oferit model Cameră de umidificare tip reutilizabilă 1 set. Compatibil cu ventilatorul da Monitorizarea funcțiilor vitale Cablu ECG cu 3 electrozi 1 buc. </p>
--	--	--	--	--

				<p>Electrozi ECG adult, unică utilizare 50 buc. Senzor SpO2 adult, reutilizabil tip cleste 2 buc. "Manjete NIBP adult mare, adult, reutilizabile (1set/2buc)" 2 set. Senzor Temperatură adult, reutilizabil 1 buc. Coș/ Spațiu de depozitare a accesoriilor da Suport pe roțile Min. 4 roțile da Min. 2 roți cu frână da Braț articulată pentru fixarea furtunelor respiratorii da Suport pentru fixarea/atașarea cablurilor electrice, furtunul aer, oxigen pentru transportare, depozitare da Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
--	--	--	--	---

3310000-1	4	Masina de spalare si dezinfectare a instrumentariului chirurgical, 100L	buc	<p>1</p> <p>Mașină de spălare și dezinfectare a instrumentariului chirurgical, 100L Descriere "Mașină de spălare și dezinfectare a instrumentariului chirurgical și altor ustensile din oțel" Domeniul de utilizare instrumente chirurgicale, ustensile din oțel inoxidabil Sistem deschis de utilizare a detergentilor și dezinfectanților da Volumul camerei 90L ± 10L Carcasa exterioară din oțel inoxidabil AISI 304 Camera de spălare construită din oțel inoxidabil AISI 316L Nișa interioară specializată pentru dezinfectant și detergent da Pompa de apă, internă da Pompa de aer, internă da Răcitor pentru sistemul de drenaj, cu funcția de reducere a temperaturii apei de scurgere ≤ 90 ° C da Sistem intern de condensare a aburului, care reduce cantitatea de abur în timpul uscării și împiedică scurgerea aburului da Procesul de spălare și dezinfectare total automat, controlat de microprocesor da Numărul de uși 1 unitate Iluminare internă a camerei da Programe de dezinfecție implicite Min. 10 Programe care pot fi programate de către utilizator Min. 30 Ecran LCD, color da Afișare ecran: indicarea ciclului, mesaj text și reprezentări grafice a procesului, temperatura apei, timpul rămas, numărul programului da Limbajul interfeței și meniului română și rusă Butoane tactile rapide, dedicate programelor de dezinfecție da Buton de anulare a alarmelor și stopare a programului da Imprimantă termică, integrată da Temperatura de uscare ≥ 125 grade Filtrarea aerului HEPA filtru Min. 2 pompe de dozare a detergentului și dezinfectantului da Min. 2 senzori de flux de dozare a detergentului și dezinfectantului da Brațe rotative pentru jetul de apă ≥ 2 unități Monitorizarea temperaturii în cameră prin intermediul a min. 2 senzori de temperatură electronice de precizie înaltă da "Senzori de depistare a nivelului de dezinfectant și detergent în interiorul canistrelor" da Alarmer sonore și vizuale Alarmer cu afișarea codului și descrierii complete a problemei cât și acțiunilor de remediere da Alarma de finalizare a ciclului da Tensiunea de alimentare 220V, 50 Hz Accesorii și consumabile:</p>
-----------	---	---	-----	--

Sistem de osmoză inversă compatibilă cu mașina de spălat care va fi compusă din: min. 4 nivele de prefiltrare, manometre de control a filtrelor, sistem de dedurizare a apei cu cap electronic, sistemul de osmoză inversă cu membrana și sistem de monitorizare a calității apei. da

Suport pentru mașina de spălat 1 buc.

Rafturi de încărcare 2 buc.

Coșuri pentru instrumente min. 5

Hîrtie imprimantă 30 buc.

Detergent, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri

Dezinfectant, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri

HEPA Filtru min 5 buc.

Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.

3310000-1	5	Sterilizator 400 L	buc	<p>1</p> <p>Sterilizator 400 L Descriere Sterilizator cu aer uscat destinat sterilizării instrumentelor medicale cu construcție interioară din oțel inox Parametrul Specificația Ventilație forțată, controlată electronic Construcție interioară oțel inox Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă Regimuri de sterilizare programabile Protecție la supraîncălzire analogical digitală Alarmer acustică vizuală Diagnostic automat cu afișarea codului erorii Volumul 400 ±10 l Camera sterilizatorului Să mențină steril instrumentele în interiorul camerei, să nu fie orificii cu acces direct la exterior Temperatura 50 - 200°C Abaterea temperatură nu mai mare de 3°C Abatere timp ≤ 1 min Timp încălzire până la temperatura setată ≤ 60 min Regim de sterilizare prestabilite 180°C, 60 min 160°C, 150 min 120°C, 45 min Rezoluția de programare 1°C Timpul de răcire ≤ 45 min, până la 75°C Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235°C Tipul de funcționare fără întrerupere ≥ 8 ore Rafturi ≥ 8, din oțel inox Alimentare 220/380 V, 50 Hz Rotile Da, cel puțin 4 roțile, minim 2 roțile cu frână Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p>
-----------	---	--------------------	-----	--

					<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
--	--	--	--	--	---

3310000-1	6	Videoendoscoape compatibile cu sistema video endoscopică integrată cu sursa de lumină existentă, "Fujinon" Japonia	buc	<p>1. VideoGastroscoapă compatibilă cu videoprocessor solicitat de mai jos - da</p> <p>Calitate imagine Full HD</p> <ul style="list-style-type: none"> - Unghiul de vedere - 140° - Adâncimea câmpului - 2 -100 mm - Diametrul capului distal 9,2 mm - Diametrul canalului pentru instrument 2,8 mm - Înclinarea capului distal In sus 210° In jos 120° In dreapta 100° In stânga 100° - Lungimea de lucru - 1100 mm <p>Cu conector la sursa de lumină care nu necesită capac de etansare a contactelor electrice pentru a putea fi imersat în apă, evitându-se astfel defectiunile datorate patrunderii apei în interiorul endoscopului prin imersarea lui fără capacul de etansare. 1</p> <p>2. 2. VideoColonoscop compatibil cu videoprocessor solicitat de mai jos - da</p> <p>Calitate imagine Full HD</p> <ul style="list-style-type: none"> - Unghiul de vedere - 170° - Adâncimea câmpului - 2 -100 mm - Diametrul capului distal 12,8 mm - Diametrul canalului pentru instrument 3,8 mm - Înclinarea capului distal In sus 180° In jos 180° In dreapta 160° In stânga 160° - Lungimea de lucru - 1520 mm <p>Cu conector la sursa de lumină care nu necesită capac de etansare a contactelor electrice pentru a putea fi imersat în apă, evitându-se astfel defectiunile datorate patrunderii apei în interiorul endoscopului prin imersarea lui fără capacul de etansare. 1</p> <p>3. 3. VIDEOPROCESSOR compatibil cu endoscoapele EG-530FP, EC-530 WL3, EG-530 FP, EC-590 ZWL3 aflate în dotare. De asemenea videoprocessorul să fie compatibil cu videogastroscoapă și videocolonoscop solicitat mai sus - da</p> <p>Specificație:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Unitate compactă videoprocessor cu sursa de lumină-Da; b) Procesor imagine de înaltă definiție HDTV /Full HD, 1920p X 1080p- Da; c) Permite investigarea endoscopică cu tehnologia de bandă îngustă de culoare, care are rolul de a evidenția capilarele și structurile de pe suprafața mucoasei, ceea ce duce la o mai bună delimitare a leziunilor de la nivelul
-----------	---	--	-----	---

mucoasei-Da, moduri de vizualizare FICE, LCI, BLI.

d) Cu iesire pentru semnal: S-Video, HD-SDI, DVI Da;

e) Memorie externa, conectare USB-Da;

f) Posibilitatea de intarirea contururilor de structura pe minim 3 nivele – Da;

g) Iris automat- Da;

h) Reglarea tonurilor de culoare rosu/albastru/saturatie de culoare in 9 pasi- Da;

i) Posibilitatea de etalonare automata de alb- Da;

j) Reglarea automata a amplificarii (AGC)-Da

k) Contrastul sa poata fi setat in minim 3 moduri (Normal, Inalt si Scazut)-Da;

l) Posibilitatea de schimbare a marimii imaginii endoscopice-Da;

m) Posibilitatea de inghetare a imaginii endoscopice pe ecran;-Da

n) Functie care da posibilitatea selectarii automate a celei mai clare imagini statice in timpul inghetarii imaginii-Da;

o) Posibilitate de zoom electronic- Da;

p) Posibilitatea de alegere a functiilor variabile pentru butoanele endoscoapelor- Da;

q) Posibilitatea de recunoastere a datelor de identificare ale endoscopului-Da;

r) Afişarea datelor despre pacient-Da;

s) Posibilitatea de inregistrare a datelor pentru minim 40 de pacienti- Da;

t) Posibilitatea de inregistrare a setarilor pentru minim 20 de utilizatori-Da;

u) Cu tastatura pt. introducerea datelor-Da;

v) Lampa examinare :LED (puterea 300W echivalent)-Da;

w) Sursa de lumina echipata cu filtrele necesare tehnologiei de banda ingusta de culoare-Da; x) Ajustare automata a luminozitatii in minim 12 pasi-Da;

y) Pompa de aer inclusa cu minimum 3 trepte-Da;

z) Borcan de apa autoclavabil-Da;

1

Setul conţine

- Perie pentru curăţare - 1 unit

- Perie pentru curăţarea cilindrului de evacuare - 1 unit

- Sub-papă de cauciuc la canalul pentru biopsie - 10 unit

- Ulei - 1

- Tub de irigare - 1 unit

- Adaptor pentru curăţirea canalului de aer/apă - 1 unit

- Capac pentru subpapa de gaz - 1unit

Documentaţie:

- Certificat ISO 13485 - copie, confirmată prin semnătura şi ştampila ofertantului;

- Declaraţia de conformitate a producătorului referitor la corespunderea normelor europene sau Certificatul CE - copie, confirmată prin semnătura şi ştampila Ofertantului;

- Termenul de garanţie de la producător –. 12 luni;

- Prezenţa manualului de utilizare în limbile Română sau Rusă;

Existenta centrului de asistenta tehnică autorizat de producator pentru echipamentul oferat sau contract cu un asemenea centru și certificate de pregătire a specialiștilor companiei locale - copie, confirmată prin semnătura și ștampila Participantului

Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numarului de referinta/modelul articolului atribuit numarului de lot oferit.

3310000-1	7	Autoclav 65L cu incarcare orizontala	buc	1 Autoclav 65 l cu incarcare orizontala, cu ciclu de vaccum, (otel medical 316) Descriere Autoclav 65 l cu încărcare orizontala cu ciclu de vaccum, utilizează aburi sub presiune care generează căldură umedă ce ajută la eliminarea microbilor viabili din dispozitive medicale non-termic-sensibile, inclusiv produse tolerante la căldură folosite pentru îngrijirea pacientului cu scopuri chirurgicale și generale. Parametrul Specificația Construcția interioară- oțel inox Exterior- metalic galvanizat sau oțel inox. Securitate la supraîncălzire- da Securitate la suprapresiune- da Alarmer- acustică vizuală Durata sterilizării reglabilă- da Control- Microprocesor Sistem de blocare a ușii autoclavului care împiedică pornirea ciclului dacă este ușa deschisă - da Ușa ramâne blocată pana la scaderea temperaturii, sfârșitul procesului de sterilizare da Suprafata exterioara - să nu se încălzească Setarea de catre utilizator a modului de lucru dorit da Monitorizarea procesului pe ecran LCD sau afișaj LED Ciclu de strilizare- Ciclu de presiune pozitivă Ciclu de vacuum da Sistem de uscare- da Facilități de setare- timp temperatura eliberare automată a vaporilor printare a rezultatelor racire rapidă Volum interior- 65 l ± 10 Presiunea de lucru 0.22MPa Camera de sterilizare sudată conform standartelor UE (BSEN 13060; PED2014/68/EU;) inclusiv interior Precizie timp de sterilizare ± 1 min. Gama de temperatură: 105 -134 grade C Precizie temperatură ± 1°C Înbinările țevilor, sensorilor, furtunelor conform standartelor UE Autoclavul să fie conectat la conductele de apă și canalizare da "Să fie inclus sistem de filtrare a apei utilizate pentru procesul de sterilizare" " da Înregistrator date da Tip date data timp temperatura presiune Alimentare Cerințe de alimentare la rețeaua electrică: 220V, 50 Hz
-----------	---	--------------------------------------	-----	---

				<p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
--	--	--	--	--

3310000-1	8	Autoclav 90 l cu incarcare verticala (otel AISI 316L) cu ciclul de vacuum	buc	<p>2</p> <p>Autoclav 90 l cu încărcare verticală (oțel AISI 316L) cu ciclul de vacuum</p> <p>Descriere Sterilizatoare cu aburi cu ciclul de vacuum, cu încărcătură verticală, utilizează aburi sub presiune care generează căldură umedă ce ajută la eliminarea microbilor viabili din dispozitive medicale non-termic-sensibile, inclusiv produse tolerante la căldură folosite pentru îngrijirea pacientului cu scopuri chirurgicale și generale. Construcția interioară este din oțel AISI 316L.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Încărcare verticală</p> <p>Construcția interioară din oțel AISI 316L</p> <p>Exterior metalic galvanizat sau oțel inox.</p> <p>Securitate la supraîncălzire da</p> <p>Alarmeră acustică vizuală</p> <p>Durata sterilizării reglabilă da</p> <p>Regimuri de sterilizare presetate ≥ 5 programe</p> <p>Setarea de către utilizator a regimului de sterilizare dorit da</p> <p>Control electronic Microprocesor</p> <p>Sistem de blocare a ușii autoclavului care împiedică pornirea ciclului dacă este ușa deschisă da</p> <p>Ușa rămâne blocată până la scaderea sfârșitului procesului de sterilizare da</p> <p>Suprafața exterioară să nu se încălzească</p> <p>Imprimantă termică da</p> <p>Monitorizarea procesului pe ecran LCD sau afișaj LED</p> <p>Monitorizarea în timp real temperatura în camera de sterilizare</p> <p>presiune (prin manometru sau digital)</p> <p>vacuum (prin manometru sau digital)</p> <p>Ciclu de sterilizare Ciclu de presiune pozitivă</p> <p>Ciclu de vacuum</p> <p>Pre și post vacuum selectabil</p> <p>Sistem de uscare da</p> <p>Facilități de setare timp</p> <p>temperatura</p> <p>eliberare automată a vaporilor</p> <p>racire rapidă</p> <p>Camera de sterilizare sudată conform standartelor UE (BSEN 13060; PED2014/68/EU;) inclusiv interior</p> <p>Volum interior 90 l, ± 10 l</p> <p>Precizie timp de sterilizare ± 1 min.</p> <p>Gama de temperatură: 105 -134 grade C</p> <p>Precizie temperatură $\pm 2^{\circ}\text{C}$</p> <p>Înbinările țevilor, sensorilor, furtunelor conform standartelor UE</p> <p>Înălțimea maximă (mm.) 1150</p> <p>Autoclavul să fie conectat la conductele de apă și canalizare da</p> <p>"Să fie inclus sistem de filtrare a apei utilizate pentru procesul de sterilizare</p>
-----------	---	---	-----	--

				<p>" da Înregistrator date da Tip date data timp temperatura presiune Alimentare Cerințe de alimentare la rețeaua electrică: 220V, 50 Hz Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
--	--	--	--	--