

Caiet de sarcini

(listă suplimentară 1)

Obiectul de achiziție Dispozitivelor medicale, conform necesităților beneficiarilor potrivit listei de distribuție, pentru anul 2022 (listă suplimentară 1)

Tipul procedurii de achiziție: Licitație publică

Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
3310000-1	1	Incubator pentru nou-născuți	buc	4	<p>Descriere Incubator pentru nou-născuți destinat pentru crearea unei ambianță cu condiții confortabile de umiditate și temperatură în timpul tratamentului și îngrijirii pentru copiii nou-născuți (inclusiv prematuri), în stare gravă</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Tip pacient prematur, nou-născut da</p> <p>Tip incubator mobil pe roți cu frână da</p> <p>Dulap sau sertare pentru scutece și consumabile medicale, integrat min 2 buc.</p> <p>Ajustarea electrică a înălțimii incubatorului pe vertical da</p> <p>Canopie rezistentă la raze UV pentru utilizarea lămpilor de fototerapie da</p> <p>Pereți canopiei să fie dubli pentru circulația aerului (cu efect anti-aburire) da</p> <p>Possibilitate de deschidere a canopiei prin ridicare integrală cu fixarea canopiei da</p> <p>Minere de transportare pe ambele părți da</p> <p>Uși laterale (stînga, dreapta) de acces în interiorul canopiei min. 2 buc.</p> <p>Uși de acces pentru mîini, min.4 buc., cîte 2 pe ambele părți a canopiei da, față, spate</p> <p>Uși de acces pentru mîini cu garnitură din cauciuc detașabilă da</p> <p>Port de acces pentru tuburi respiratorii și cabluri da, min. 8 buc.</p> <p>Manipularea poziției saltelei trendelenburg și antitrendelenburg da</p> <p>Ungheul de ajustare trendelenburg și antitrendelenburg Tavă pentru amplasarea casetei roentgen da</p> <p>Pătucul pentru nou-născutului să fie glisant pentru efectuarea investigațiilor x-ray da</p> <p>Saltea pentru nou-născut confecționată din materiale lavabile da</p> <p>Ecran color LCD</p> <p>Monitorizarea temperatura aer da</p> <p>temperatura copil da</p> <p>umiditate da</p> <p>putere încălzitor da</p>	680 000,00

Modul de umidificare Umidificator controlat prin microprocesor da
Umidificator și rezervor de apă integrat într-un singur modul da
Modul de umidificare detașabil (la nivel de utilizator) pentru curățare da
Posibilitatea de ajustare a nivelului de umiditate $\leq 40 - \geq 90\%$
Acuratețea umidității $\leq 10\%$ RH
Intervalul de măsurare a umidității $\leq 15 - \geq 99\%$
Modul de control a temperaturii Regim de control „Aer” da
Intervalul de temperatură în regim
„Aer” $\leq 25 - \geq 37^{\circ}\text{C}$
Regim de control „Temperatură Copii” da
Intervalul de temperatură în regim
„Temperatură Copii” $\leq 34 - \geq 37^{\circ}\text{C}$
Senzori de temperatură copii conectați
concomitent Min. 2 buc.
Acuratețea de măsurare a temperaturii copil $\leq 0,3^{\circ}\text{C}$
Grafice Vizualizarea graficilor umiditate perioada 24 ore
Vizualizarea graficilor temperatură perioada 24 ore
Alarmer Buton de anulare alarmei da
Alarmer sonore și vizuale da
Temperatura aerului ridicată da
Temperatura aerului scăzută da
Temperatura pielii ridicată da
Temperatura pielii scăzută da
Lipsă apă în rezervor cu pictogramă pe ecran da
Plasare incorectă umidificator da
Defecțiune sistem da
Flux aer da
Zgomot de lucru în interiorul canopiei fără alarme Maximum 45 dB
Sursa de tensiune: 220V, 50Hz da
Consumabile și accesorii
adiționale Filtru pentru aer 10 buc.
Saltea pentru nou-născuți 2 buc.
Senzor de temperatură reutilizabil, nou-născut 4 buc.
Stativ cu tavă pentru amplasarea diferitor
dispozitive medicale în caz de necesitate 1 buc.
Stativ pentru fixarea pompelor de infuzie 1 buc.
Standarde și certificate
Pentru dispozitivele medicale Înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor

				<p>Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie</p> <p>* 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</p> <p>*Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p> <p>Instruire</p> <p>Training pentru utilizatori Da</p> <p>Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare</p> <p>Training pentru personal tehnic Da</p> <p>Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității</p> <p>Documentație</p> <p>Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic</p> <p>Manualul de service Engleză</p> <p>Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță</p> <p>Logistică</p> <p>Transportare la adresa solicitată Da</p> <p>Instalare Da</p> <p>Testare și darea în exploatare Da</p> <p>Garanție</p> <p>Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului.</p>		
3310000-1	2	Ventilator terapie intensivă cu frecvență înaltă	buc	1	<p>Denumire Ventilator terapie intensivă cu frecvență înaltă</p> <p>Descriere Ventilatorul pentru terapie intensivă pediatric și neonatal este un dispozitiv medical care acordă un suport ventilator pentru copii sau nou-născuții care au deficiențe respiratorii, crește rata de schimb a gazelor la nivel alveolar</p> <p>Locul amplasării Secția Reanimare și terapie nou născuți, Secția Prematuri</p> <p>Descriere generală</p> <p>Tipul de pacient Nou-născut, pediatric</p>	750 000,00

Modul de amplasare Pe stativ
 Tip stativ Cu roți, minimum 4 roți
 Frâne Minim 2 roți
 Braț pentru susținerea circuitului de pacient Da
 Suport pentru butelii cu gaze medicale Da, pentru 2 butelii
 Suport pentru fixarea umidificatorului și brațului Da
 Mâner pentru transportarea ventilatorului Da
 Sursă de aer medical integrată Da
 Monitor Minim 15 inch, tactil
 Modul de ventilare
 Moduri de ventilare disponibile
 Ventilare cu presiune controlată Da
 Ventilare cu presiune controlată cu sincronizare Da
 CPAP Da
 APRV/BiLevel Da
 Ventilare noninvazivă Da
 Ventilare de frecvență înaltă Da
 Gama de control și setări
 Tidal Volum 2 – 300 mL
 Rata de respirație 1-150 respirații/min
 FiO2 21 – 100 %
 Mecanism Trigger După flux și presiune
 Fluxul inspirator 2 – 30 L/min
 Presiunea maximă de inspir 1 – 60 cm H2O
 Rata I:E 4:1 – 1:4
 PEEP/CPAP 0 – 35 cm H2O
 Frecvența de oscilare HFO 5 – 20 Hz
 Presiunea amplitudei de oscilare HFO 1 – 90 cm H2O
 Parametri monitorizați/afișați
 Presiunea maximă la inspir Da
 Presiunea medie în căile respiratorii Da
 Presiunea pozitivă la finele expirației Da
 Volumul total Da
 Volumul pe minut Da
 Volumul spontan pe minut Da
 FiO2 Da
 Rata respiratorie Da
 Timpul de inspir Da

Timpul de expir Da
 Rata I:E Da
 Compliantia sistemului respirator Da
 Rezistența la inspir Da
 Rata respirațiilor spontane Da
 Scurgerile de sistem Da
 Alarmer de pacient
 Nivel scăzut sau ridicat al FiO2 Da
 Volumul pe minut scăzut Da
 Volumul pe minut ridicat Da
 Presiune inspiratorie scăzută Da
 Presiune inspiratorie ridicată Da
 Pierderea PEEP Da
 Apnea Da
 Ocluzie Da
 Rată respiratorie ridicată Da
 Circuit deconectat Da
 Alarmer de echipament
 Lipsă de alimentare cu gaze medicale Da
 Lipsă de alimentare cu energie electrică Da
 Baterie descărcată Da
 Eroare de sistem Da
 Funcționalități speciale
 Mecanism Trigger Da
 Compensarea scurgerilor din circuitul de pacient Da
 Buton Oxigen 100% Da
 Blocarea panoului de control Da
 Nebulizator integrat Da
 Autotestare la pornire Da
 Sistem de umidificare
 Controlul nivelului de umidificare Da
 Controlul nivelului de încălzire a tubului de inspir Da
 Umidificare pentru ventilație noninvasivă și invazivă Da
 Alarmă lipsă apă Da
 Alarmă defecțiunea cablului de alimentare a tubului de inspir Da
 Alarmă defecțiunea senzorului de temperatură Da
 Sursă de gaze medicale
 Tipul sursei de aer integrate Turbină

Conexiune pentru sursă de oxigen Da
Conexiune pentru sursă de aer Da
Presiune de lucru a surselor de gaze 2,7 – 6 bar
Standardul prizelor de gaze medicale DIN
Sursa de energie electrică
Tensiune de alimentare 220 V, 50 Hz
Cablul de alimentare Tip Schuko
Acumulator Da
Timpul de lucru cu acumulator Minimum 0,5 ore
Consumabile și accesorii
Circuit de pacient de multiplă utilizare din silicon, cu capcană de apă și tub de
inspir cu element de încălzire tip nou nascut 4 Seturi, (sa se indice articolul
produsului oferit)
Cameră de umidificare 4 Bucăți
Sensor de flux 5 Bucăți pentru multiplă utilizare, (sa se indice articolul produsului
oferit)
20 bucăți pentru unică utilizare
Sensor de temperatură pentru umidificator 2 Bucăți
Cablul de alimentare a tubului de inspir pentru circuit de multiplă utilizare 2 Bucăți
Cablul de alimentare a tubului de inspir pentru circuit de unică utilizare 1 Bucăți
Furtun de conectare la priza de oxigen 1 Bucată
Furtun de conectare la priza de aer medical 1 Bucată
Standarde și certificate
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
* 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
* Certificat CE și declarație de conformitate ISO 13485 – valabil - copie
conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil
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;
Standarde și certificate
Instruire

		<p>Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului.</p>	1 000 000,00
3310000-1	3 buc	4 Ventilator neinvaziv pentru terapie intensivă nou-născut	<p>Secția pentru utilizare Reanimare nou născuți Categoria de pacient Nou născut Tip ventilator Neinvaziv Amplasare Pe troleu Troleu Cu minim 4 roți, dintre care minim 2 cu frâne Coș pentru accesorii Amplasat pe troleu Braț pentru susținerea circuitului Amplasat pe troleu Ecran LCD / TFT Moduri de ventilare disponibile NCPAP Da NIPPV Da SNIPPV Da Funcționalități speciale Triger Da Apnea Backup Da Trend Da, grafic și tabelar Compensarea scurgerilor Da Respirație manuală Da Buton oxigenare Da Parametri controlați</p>

PEEP 1 – 15 cmH₂O
 Presiunea de inspir 2 – 20 cmH₂O
 Flux 0,5 – 20 L/min
 FiO₂ 21 – 100 %
 Timpul de inspir 0,2 – ≥ 10
 Frecvența respirațiilor 1 – ≥ 100 bpm
 Rata I:E ≥4:1 – 1 : ≥10
 Parametri monitorizați
 Presiunea maximă de inspir Da
 PEEP Da
 Flux inspirator Da
 FiO₂ Da
 Scurgeri din sistem Da
 Frecvența de respirație spontană Da
 Alarmer
 Presiunea Mare/mică
 FiO₂ Mare/mică
 Apnea Da
 Alimentare
 Tensiune de alimentare 220 V, 50 Hz
 Baterie încorporată Reîncărcabilă, resurse de minim 2 ore
 Gaze medicale Oxigen și aer
 Presiune de alimentare gaze 2,8 – 6 bar
 Accesorii
 Sistem de umidificare
 (sa se indice modelul oferit) Da, pentru nou născuți pentru circuite încălzite cu
 sensor de temperatură și cablu de conexiune la firul de încălzire din tubul de inspir
 Furtune pentru conectare la rețea centralizată de gaze medicale Da, pentru oxigen și
 aer cu conexiune DIN
 Circuit de respirație Circuit de respirație (cu bonetă pentru nou născut, generator
 nazal și prong nazal 3 mărimi) cu fir de încălzire. 30 buc.
 Standarde și certificate
 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

			<p>* 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 *Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p> <p>Instruire Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului.</p>	640 000.00
3310000-1	4	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continuă	<p>2</p> <p>Descriere Electroencefalograf care măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și printează datele pentru proceduri de diagnostic. De asemenea aici intră monitoare-EEG dedicate pentru utilizarea continuă.</p> <p>Parametrul Specificația da Aplicații Diagnosticul EEG da Monitorizarea EEG da PSG (Polysomnography) da LTM (Long Term Monitoring) da Electroencefalografia da Altele da</p>	buc

Numărul de canale EEG	≥32
Rezoluția datelor EEG, bit	≥ 24
Gama frecvenței de lucru, Hz>200	
Display	Funcția freez da
Afișare derivații	≥32
Dimensiuni	≥ 20 inci
EEG în timp real	da
Verificarea impedanței electrodului	Automată
Filtru de rejecție comună, dB 100 la 50 Hz	
Impedanța preamplificatorului, Mohm	≥ 10
Calibrarea	automată da
Rata de calibrare selectată de utilizator	da
Detectarea și interpretarea datelor	da
Alarmer	da
Video digital	Camera tip IR
LTM	da
minim. SD	da
Sincronizarea cu EEG	da
Capacitatea de stocare video/EEG	≥ 24 h
Camera amplasată pe stativ separat	da
Fotostimulator amplasat pe stativ separat	da
Modul de colectare a semnalelor amplasat pe stativ separat	da
Pacientul se va afla în cameră separată față de medic	da
Interfață de ieșire	da
I/O auxiliare	da
SISTEM PC	CPU Intel Core 2 Duo, HDD min. 1 TB, RAM min.4 Gb, Sistem de operare licențiat da
Tip de stocare HDD, purtătorii mobili(CD-R, DVD), USB flash drive;	Printer da
Adnotări	Valorile filtrului, Scala orizontală și verticală, evenimente, ora/data,
ID Pacient	da
Afișări Afișare oră, data	da
Afișări Afișare ID pacient	da
Alimentare	220 V 50 Hz, cu UPS pentru minim 30 min de lucru da
Accesorii	
Masa de lucru	Pe suport mobil pentru amplasarea unității de lucru da
Stative pentru amplasarea modulelor	Pentru fotostimulator, camera, modul de colectare a semnalelor da

3310000-1	5	Incubator cu CO2	buc	2	<p>Chituri de interconectare a modulelor da Caciulite pentru pacient adult, pediatric, nou nascut Cu cabluri de interconectare dacă este necesar pentru fiecare caciulita Da, 2 caciulite pentru fiecare categorie de pacient</p> <p>Standarde și certificate 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 * 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 *Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p> <p>Instruire Da Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere Da Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Logistică Da Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandarilor producătorului.</p> <p>Descriere Incubator cu CO2 este un dispozitiv de laborator care permite menținerea condițiilor microclimatice pentru creșterea culturilor celulare</p>	200 000,00
-----------	---	------------------	-----	---	---	------------

Parametrul Specificația

Tip incubator Amplasat pe roti, cu o cameră
Metoda de încălzire Cu cămașă de aer
Tip ușă Dublă, internă din sticlă
Tip ușă externă Cu încălzire
Carcasa internă Din oțel inoxidabil
Carcasa externă inox sau inox vopsit sau alt material rezistent la coroziuni
Volum intern 100 L ± 20 L
Metoda de control Cu microprocesor
Interval de temperatură setabil " ≤ 5 - ≥ 65 C
Fluctuație temperatură în interior Maxim 0,3 C
Interval de setare a concentrației CO2 0 – 20 %
Rezoluția de control al CO2 $\pm 0,1\%$
Metoda de măsurare a concentrației CO2 Sensor IR
Interfață Afișaj 7 seg, sau LCD
Sterilizare internă Lampă bactericidă
Sursa de tensiune: 220V, 50Hz
Accesorii și consumabile
Butelie cu CO2 Minim 20 L, Plină, nouă, cu redactor de presiune
Furtun Pentru conectare la prizele cu CO2
Standarde și certificate
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
* 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
* Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea
conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil
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;

Instruire

Training pentru utilizatori Da

Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul,

3310000-1	6	Laringoscop video	buc	1	<p>întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului, Descriere Este un dispozitiv portabil, destinat pentru examinarea și vizualizarea laringelui în intervenții dificile. Efectuarea de laringoscopii de către medici ORL, medici de familie în secțiile primire urgente, etc. Parametru Specificație Descriere generală Tip laringoscop Video tip pacient Adult tip iluminare LED Lamele laringoscop Lamele reutilizabile tip: Macintosh da mărimea 2 da mărimea 3 da mărimea 4 da mărimea 5 da autoclavabile la 134°C, 5min. da Camera video Camera integrată în lamele da Camera cu efect de anti-aburire da Monitor Amplasat pe mîner da Posibilitate de a întoarce ecran sus/jos, dreapta/stanga Accesorii Încărcător 220V, 50Hz, schuko da Accumulator reîncărcabil Integrat, autonomie minim 2 ore da Trusă trusă pentru păstrare/depozitarea dispozitivului în funcție de complectăția</p>	60 000,00
-----------	---	-------------------	-----	---	--	-----------

			<p>lamelor solicitate da Standarte și certificate</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 emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie</p> <p>* 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</p> <p>*Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p> <p>Instruire</p> <p>Training pentru utilizatori Da</p> <p>Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare</p> <p>Training pentru personal tehnic Da</p> <p>Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității</p> <p>Documentație</p> <p>Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic</p> <p>Manualul de service Engleză</p> <p>Logistică</p> <p>Transportare la adresa solicitată Da</p> <p>Instalare Da</p> <p>Testare și darea în exploatare Da</p> <p>Garanție</p> <p>Perioada de garanție Minim 3 ani</p> <p>Descriere Este un dispozitiv portabil, destinat pentru examinarea și vizualizarea laringelui. Efectuarea de laringoscopii de către medici ORL, medici de familie în secțiile primire urgente, etc.</p> <p>Parametru Specificație</p> <p>Lamele laringoscop oțel inoxidabil mat da</p> <p>tip pacient Nou nascut</p>		
3310000-1	7	Laringoscop set nou nascut	buc	2	8 000,00

tip iluminare Bec halogen/ Xenon/ LED
Lamele reutilizabile tip: Miller da

Mărima 00 da

mărima 0 da

mărima 1 da

autoclavabile la 134C, 5min. da

Miner laringoscop fabricat din metal cromat da

fixarea rapidă a lamelor da

acumulator reîncărcabil, cu autonomie de ≥ 2 ore da

Bec bec intensitatea pentru lamele mici ≥ 1500 lux, lamele mari ≥ 2000 lux da

$\geq 2.5V$ da

lumină albă da

Accesorii

Încărcător de la priză de perete 220V, 50Hz da

Bec de rezervă 3 buc halogen/Xenon, 1 buc. LED

Acumulator

reîncărcabil 1 buc. da

Trusă trusă pentru păstrare/depozitarea dispozitivului în funcție de complectarea lamelor solicitate da

Standarde și certificate

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

* 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

* Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea

conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil

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

anexază actual/documentul de împuternicire;

Documentație

Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic

Logistică

Transportare la adresa solicitată Da

3310000-	8	Lampă germicidă mobilă cu recirculare	buc	3	<p>Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 2 ani</p> <p>Descriere Este un dispozitiv predestinat pentru dezinfectarea încăperilor în momentul aflării persoanelor în încăpere Parametrul Specificația Tip sistem Amplasat pe roți, mobil Carcasă Oțel inoxidabil sau metal vopsit pentru protecție de corozie Dezinfectare Fără generare de ozon Tip sistem Cu recirculare Capacitate de dezinfectare Minim 100 m³/oră Durată de viață a lampelor de dezinfectare Minim 7000 ore Temporizator integrat Da Tensiune de alimentare 220 V/50 Hz, cablu tip Schuko minim 3 m Standarte și certificate Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale emis * 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 * Certificat CE și declarație de conformitate ISO 13485 – valabil - copie conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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; Certificate pentru lampă bactericide Da Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 2 ani</p>	24 000,00
----------	---	---------------------------------------	-----	---	--	-----------

3310000-1	9	Videogastroskop	buc	1	<p>Descriere Este un un accesoriu pentru sistemele de endoscopie flexibilă</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Este compatibil cu sistemul video Olympus Evis Exera III</p> <p>Direcția de vedere Direct</p> <p>Profunzimea câmpului de vedere 3 – 100 mm</p> <p>Unghiul de vedere 140 grade</p> <p>Diametrul extern al inelului distal 9,2 mm</p> <p>Diametrul extern al părții flexibile 9,2 mm</p> <p>Canalul pentru instrumente 2,8 mm</p> <p>Unghiul de deflexie a capului distal Sus 210 grade, jos 90 grade, dreapta și stînga</p> <p>100 grade</p> <p>Lungimea de lucru 1000 mm</p> <p>Standarde și certificate</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</p> <p>* 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</p> <p>*Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p> <p>Documentație</p> <p>Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic</p> <p>Logistică</p> <p>Transportare la adresa solicitată Da</p> <p>Instalare Da</p> <p>Testare și darea în exploatare Da</p> <p>Garanție</p> <p>Perioada de garanție Minim 2 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului,</p>	350 000,00
-----------	---	-----------------	-----	---	---	------------

Dispozitiv electro-chirurgical (cu tehnologia de sigilare a vaselor) cu troliu

Parametrul Specificația
 Descriere Dispozitiv destinat pentru tăierea și coagularea țesuturilor biologice în procesul actului chirurgical care utilizează curenți electrici de frecvență înaltă.

"Modul de sigilare a vaselor care conține:"

Tăierea țesutului și sigilare să se facă cu o frecvență înaltă

Sigilarea vaselor să se facă prin tehnologie bipolară

"Electrocogulatorul de înalta performanță

"Să asigure sigilarea vaselor de minim 7 mm

Afișaj digital cu tehnologie "touch screen"

Implicarea simultană a min. 4 instrumente bipolare cu configurare independentă

"Posibilitate de lucru cu regimuri de frecvență înalta monopolare și bipolare

Canale de ieșire Monopolar izolat

Comutator de mână da

Comutator de picior tip pedală dublă

Bipolar da

Moduri de lucru Monopolar Tăiere, pina la min. 350 W

min. 350 Ohm

Coagulare, pina la min. 230 W

min. 180 Ohm

Bipolar Tăiere, pina la min. 110 W

min. 300 Ohm

Coagulare, pina la min. 40 W

min. 100 Ohm

"Regimuri de lucru preselectate" Blend, strong soft, spray, etc.

Funcție de autotestare da minimum 10 regimuri

Canal de ieșire independentă da

Indicatoare acustic da

Control volum sunet vizual da

Accesorii: da

Cablu pentru electrod neutru reutilizabil, min. 2 metri

Electrod neutru reutilizabil, tip adult 2 buc. 2 buc.

Bisturiu electric cu două butoane (tăiere/coagulare), reutilizabil minim 100 cicluri, cablu min 2 metri	2 buc.	10 buc.
Lame reutilizabile pentru bisturiu (la solicitare)		1 buc.
Electrod / penecetă bipolar, tip reutilizabil		1 buc.
Cablu pentru electrod bipolar reutilizabil, min. 2 metri		1 buc.
Pedală pentru de sigilare a vaselor	1 buc.	1 buc.
Pedală dublă pentru coagulare și tăiere		1
Modulul pentru lucru în regimul de rezechție în soluție salină		
buc.		
Mâner cu tub reutilizabil, tip Maryland pentru sigilarea vaselor la operații deschise: min. 20 cm, cu conector tip cu sistem de auto-recunoaștere a instrumentului	1 set.	
"Vârful de unica folosință pentru mânerul cu tub reutilizabil, tip Maryland de min. 20 cm	50 buc.	
"Mâner cu tub, tip Maryland pentru sigilarea vaselor la operații laparoscopice: min. 40 cm, cu conector tip cu sistem de auto-recunoaștere a instrumentului	1 set.	
"Vârful de unica folosință pentru mânerul cu tub reutilizabil, tip Maryland de min. 40 cm	50 buc.	
"Pensă / forceps de sigilare, reutilizabil, pentru operații fine cu vase până la 7mm: min. 16 cm, cu conector tip cu sistem de auto-recunoaștere a instrumentului	1 set.	
Vârful de unica folosință tip Maryland pentru instrumentul de sigilare reutilizabil cu min. 16 cm	30 buc.	
"Cablu bipolar angular reutilizabil pentru conectarea instrumentelor bipolare, min. 2 metri,	1 buc.	
min. 100 cicluri"		
Casoleta pentru sterilizarea instrumentelor reutilizabile după operație	1 buc.	model
Troliu Să se indice modelul oferit	da	
Mobil pe 4 roți	da	
Minim 2 roți cu frână	da	
Minim 1 sertar/coș/poliță pentru accesorii	da	
Mâner pentru transportare	da.	
certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.		

				<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 emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale - copie</p> <p>* 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</p> <p>* Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil 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;</p>
3310000-1	11	Sistem motorizat pentru craniotomie și chirurgia spinală cu accesorii .	buc	1 1 33000000-0 Lot 1.1: Sistem motorizat pentru craniotomie și chirurgia spinală 1 buc Unitatea de baza: Sistem motorizat cu display color, ecran tactil, două ieșiri (conexiuni) la motor, cu pompa de irigare integrată și modul USB integrat, sursa de alimentare 220-240 V, 50- 60 Hz, constând din următoarele: • unitate de bază, • suport cadru atasat de dispozitiv pentru vasul cu ser fiziologic. Aplicatie neurochirurgie: craniotomie, perforare craniana sau chirurgia vertebrala. Posibilitatea de conectare simultana a 2 piese de mână în paralel. Selecția programelor automată și recunoașterea motorului automată. Control de către microprocesor a rpm. Memorie pentru setările la regimurile de rotație de către Compatibil cu piesele de mana cu rotatii in intervalul minim de la 0 rpm la 80.000rpm. Irigare integrată. Capacitate pompa de irigare - 0-65 ml/min. Pompa de răcire integrată, accesorii de irigare incluse. 2 33000000-0 Lot 1.2: Cablu de alimentare minim 5m 1 buc Cablu de alimentare minim 5m 3 33000000-0 Lot 1.3: Unitate motorizata manuala 1 buc Unitate motorizata manuala – cu viteza de rotatie minim 1200 rpm, fără lamă de perforare, conector tip Hudson, pentru chirurgia craniiană adulți și pediatric. Greutate nu mai mare de 450g. Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata, accesoriu de fixare inclus. 4 33000000-0 Lot 1.4: Micro-motor de tip „high-speed” multifunctional 2 buc micro-motor de tip high-speed. viteza: min 0 rpm până la 80.000 rpm cu
				602 000,00

cablu de conectare la unitatea de baza. Aplicare intermitentă 30sec/30sec la rotații de peste 60 000rpm. Sistem auto-racire, autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata, accesoriu de fixare inclus. Greutate nu mai mare de 150g.

- 5 33000000-0 Lot 1.5: Piesă de mană pentru craniotomie 1 buc piesă de mană cu manson pentru craniotomie, lungime 13cm, angulara, viteza: min 0 rpm până la 80.000 rpm. Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata. Greutate nu mai mare de 100g
- 6 33000000-0 Lot 1.6: Comutator de picior tip pedala 1 buc
- 7 33000000-0 Lot 1.7: Cablu de interconectare la micromotorul de tip high-speed 2 buc Cablu de interconectare la micromotorul de tip high-speed.
- 8 33000000-0 Lot 1.8: Protector Dura 2 buc Protector Dura mater, Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata.
- 9 33000000-0 Lot 1.9: Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 3,0mm 2 buc Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 3,0mm
- 10 33000000-0 Lot 1.10: Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 4,0mm 3 buc Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 4,0mm
- 11 33000000-0 Lot 1.11: Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 5,0mm 1 buc Burghiu de diamant, reutilizabil, diametru 5,0mm
- 12 33000000-0 Lot 1.12: Burghiu neurochirurgical 2 buc Burghiu neurochirurgical, tip spirala, scurt, diametru 1,5mm, reutilizabil, steril,
- 13 33000000-0 Lot 1.13: Freza tip spirala pentru craniotomie, steril, reutilizabil 10 buc Freza tip spirala pentru craniotomie, steril, reutilizabil
- 14 33000000-0 Lot 1.14: Adaptor de curățare/irigare a pieselor de mână 1 buc Adaptor de curățare/irigare a pieselor de mână

Documente obligatorii:

Documente obligatorii:
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

* 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

		<p>din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- 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 semnături 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;;</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (120 de zile)	<p>- 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 Finanelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p>	DA
Cerinte de calificare obligatorii			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	<p>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;;</p>	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	<p>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 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;</p>	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	<p>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;</p>	DA
10	Situația financiară	<p>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;</p>	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	<p>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;;</p>	DA

		Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	
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 sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;:	DA
13	Declarație de la Ofertant	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24/36 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 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 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, 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	Declarație de la ofertant	în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora. 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

19	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncrederea 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	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
21	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.	

3. 11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: **până la 75 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/darea în exploatare în termen de 15 zile din momentul livrării (pentru cele care necesită instalarea)**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **până la 31.12.2022.**

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 cunatum 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 ofertei 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.

18. 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: MD23TRPCCG518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

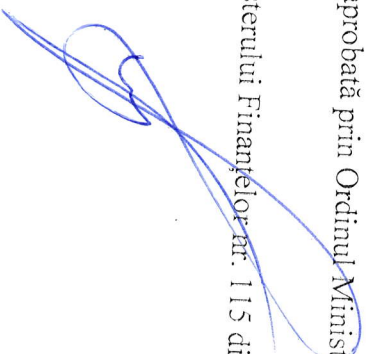
Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cunatum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

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.

Conducătorul grupului de lucru:



Gheorghe GORCEAG