

Caiet de sarcini

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>Pereții canopiei să fie dubli pentru circulația aerului (cu efect anti-aburire) da</p> <p>Posibilitate de deschidere a canopiei prin ridicare integrală pentru lucrări de curățire și dezinfectare -da</p> <p>Mînere de transportare pe ambele părți da</p> <p>Uși laterale (stînga, drapta) 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 saltei trendelenburg și antitrendelenburg da</p> <p>Unghiul de ajustare trendelenburg și antitredelenburg 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 Copil” da
Intervalul de temperatură în regim
„Temperatură Copil” $\leq 34 - \geq 37^\circ\text{C}$
Senzori de temperatură copil conectați
concomitent Min. 2 buc.
Acuratețea de măsurare a temperaturii copil $\leq 0,3^\circ\text{C}$
Grafice Vizualizarea graficilor umiditatea 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 47 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.
Standarte 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 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>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

				<p>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 Mîner 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</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>Timpul de expir Da Rata I:E Da Compliance 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 ventilare noninvasivă și invazivă Da Alarmă lipsă apă Da Alarmă defecțiunea cablului de alimentare a tubului de inspir Da Alarmă defecțiunea sensorului de temperatură Da Sursă de gaze medicale Tipul sursei de aer integrate Turbină</p>	
--	--	--	--	--	--

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 născut 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 Bucată
Furtun de conectare la priza de oxigen 1 Bucată
Furtun de conectare la priza de aer medical 1 Bucată
Standarte 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;
Standarte 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>		
3310000-1	3	Ventilator neinvaziv pentru terapie intensivă nou-născut	buc	4	<p>Secția pentru utilizare Reanimare nou născuți Categororia de pacient Nou născut Tip ventilator Neinvaziv Amplasare Pe troleu Troleu Cu minim 4 roți, dintre care minim 2 cu frîne 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>	1 000 000,00

				<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. Standarte 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>
--	--	--	--	---

				<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	4	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continuă	buc	2	<p>Descriere Electroencefalograful care măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și prindează datele pentru proceduri de diagnostic. De asemenea aici intră monitoare-EEG dedicate pentru utilizarea continuă.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Aplicații Diagnosticul EEG da</p> <p>Monitorizarea EEG da</p> <p>PSG (Polysomnography) da</p> <p>LTM (Long Term Monitoring) da</p> <p>Electroencefalografia da</p> <p>Altele da</p>	640 000,00

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, purtători mobili(CD-R, DVD), USB flash drive;	da
Printer		da
Adnotări	Valorile filtrului, Scala orizontală și verticală, evenimente, ora/data,	
ID Pacient		da
Afișări	Afișare oră, data	da
	Afișare ID pacient	da
Alimentare	220 V 50 Hz, cu UPS pentru minim 30 min de lucru	da
Accesorii		
Masa de lucru	Pe support mobil pentru amplasarea unității de lucru	da
Stative pentru amplasarea modulelor	Pentru fotostimulator, camera, modul de colectare a semnalelor	da

				<p>Chituri de interconectare a modulelor da</p> <p>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>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 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>Instruire</p> <p>Training pentru utilizatori Da</p> <p>Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere</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, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului,</p>		
3310000-1	5	Incubator cu CO2	buc	2	<p>Descriere Incubator cu CO2 este un dispozitiv de laborator care permite menținerea condițiilor microclimaterice pentru creșterea culturilor celulare</p>	200 000,00

Parametrul Specificația

Tip incubator Amplasat pe roți, 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

Metodă 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 ±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

Standarte 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,

				<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,</p>	
3310000-1	6	Laringoscop video	buc	<p>1</p> <p>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 mâner da Posibilitate de a întoarce ecran sus/jos, dreapta/stanga Accesorii Încărcător 220V, 50Hz, schuko da Acumulator reîncărcabil Integrat, autonomie minim 2 ore da Trusă trusă pentru păstrare/depozitarea dispozitivului în funcție de complectarea</p>	60 000,00

				<p>lamelelor solicitate da Standarte 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, 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 Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani</p>		
3310000-1	7	Laringoscop set nou nascut	buc	2	<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. Parametru Specificație Lamele laringoscop oțel inoxidabil mat da tip pacient Nou nascut</p>	8 000,00

tip iluminare Bec halogen/ Xenon/ LED
Lamele reutilizabile tip: Miller da
Mărimea 00 da
mărimea 0 da
mărimea 1 da
autoclavabile la 134C, 5min. da
Mîner laringoscop fabricat din metal cromat da
fixarea rapidă a lamelelor 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 priza 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
lamelelor solicitate da
Standarte 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;

Documentație
Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic
Logistică
Transportare la adresa solicitată Da

					<p>Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 2 ani</p>	
3310000-1	8	Lampă germicidă mobilă cu recirculare	buc	3	<p>Descriere Este un dispozitiv predestinat pentru dezinfectarea incaperilor în momentul aflării persoanelor în încăpere Parametrul Specificația Tip sistem Amplasat pe roti, 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 - 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; Certificate pentru lampe 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 accesoriu pentru sistemele de endoscopie flexibilă</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Este compatibil cu sistemul video Olympus Evis Exera III</p> <p>Directia 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 100 grade</p> <p>Lungimea de lucru 1000 mm</p> <p>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 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
-----------	---	-----------------	-----	---	--	------------

3310000-1	10	Dispozitiv electro-chirurgical (cu tehnologia de sigilare a vaselor) cu troliu	buc	1	<p>Parametrul Specificația</p> <p>Descriere Dispozitiv destinat pentru tăierea și coagularea țesuturilor biologice în procesul actului chirurgical care utilizează curenți electrici de frecvență înaltă.</p> <p>"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 "Electrocoagulatorul de înalta performanță " " Să asigure sigilarea vaselor de minim 7 mm " Afisaj digital cu tehnologie "touch screen" Implicarea simultană a min. 4 instrumente bipolare cu configurare independentă</p> <p>"Posibilitate de lucru cu regimuri de frecventa inalta " 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</p> <p>"Regimuri de lucru preselectate" Blend, strong soft, spray, etc. minimum 10 regimuri Funcție de autotestare da Canal de ieșire independentă da Indicatoare acustic vizual Control volum sunet da Accesorii: Cablu pentru electrod neutru reutilizabil, min. 2 metri 2 buc. Electrod neutru reutilizabil, tip adult 2 buc.</p>	700 000,00
-----------	----	--	-----	---	--	------------

Bisturiu electric cu două butoane (tăiere/cuagulare), reutilizabil minim 100 cicluri, cablu min 2 metri 2 buc.
 Lame reutilizabile pentru bisturiu (la solicitare) 10 buc.
 Electrode / penceți bipolar, tip reutilizabil 1 buc.
 Cablu pentru electrod bipolar reutilizabil, min. 2 metri 1 buc.
 Pedală pentru de sigilare a vaselor 1 buc.
 Pedală dublă pentru coagulare și tăiere 1 buc.
 Modulul pentru lucru în regimul de rezecție în soluție salină 1 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.
 "Vârfuri 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.
 "Vârfuri 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.
 Vârfuri 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, min. 100 cicluri" 1 buc.
 Cazoletă pentru sterilizarea instrumentelor reutilizabile după operație 1 buc.
 Trolie Să se indice modelul oferit model
 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 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>	
3310000-1	11	Sistem motorizat pentru craniotomie și chirurgia spinală cu accesorii .	buc	1	<p>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, cu pompa de irigare integrată și modul USB integrat, sursa de alimentare 220-240 V, 50- 60 Hz, constând din următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> • unitate de bază, • suport cadru atasat de dispozitiv pentru vasul cu ser fiziologic. <p>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 setarile la regimurile de rotatie al motorului. Compatibil cu piesele de mana cu rotatii in intervalul minim de la 0 rpm la 80.000rpm.</p> <p>Irigare integrată. Capacitate pompa de irigare - 0-65 ml/min. Pompa de răcire integrată, accesorii de irigare incluse.</p> <p>2 33000000-0 Lot 1.2: Cablu de alimentare minim 5m 1 buc Cablu de alimentare minim 5m</p> <p>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 craniană adulți și pediatric. Greutate nu mai mare de 450g. Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata, accesoriu de fixare inclus.</p> <p>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</p>	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
Comutator de picior tip pedala – pentru controlul unitatii de baza

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. Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata.

8 33000000-0 Lot 1.8: Protector Dura 2 buc Protector Dura mater, mediu, pentru utilizarea cu piesele de mană. Autoclavabil, sa poata fi procesat in masina de curatire automata, accesoriu de fixare inclus.

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:

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>*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>; 3.Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice pentru produsul oferit;</p> <p>4. În oferta se vor indica codurile pentru fiecare poziție propusă pentru a putea fi identificate conform catalogului prezentat. 5. Manual de operare în limba română sau rusă. certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p>	
--	--	--	--	--	--

Valoarea estimată: 5 014 000,00

Documente OBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER).

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligați vitatea
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 aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
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 decît cel atașat la procedură 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%	DA

		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 pînă 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 atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	
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 atît 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
<u>Cerințe de calificare obligatorii</u>			
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 atît 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 semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
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 atît 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 atît 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 atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA

		Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului 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 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	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 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	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
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.	DA

3. 11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **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 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.

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: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-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