

Descriere Anexa 22 - Lot 3		Pagina: 1 din 2
		Lot 3
Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică propusă de operatorul economic	Standarde de referință
1	2	3
Analizator ionoselectiv Na, K , Cl Cod 150610 Descriere: Analizatoarele de electroliți testează unul sau mai mulți electroliți folosind electrozi iono-selectivi. Parametrul Specificația Tip probă Ser Urină Plasmă Sânge integru Tip analize : Na , K , Cl Spălare automată obligatoriu Display LCD sau LED Imprimantă termica obligatoriu Data management obligatoriu Interfața PC obligatoriu Indicatori de avertizare obligatoriu Program de control al calitatii obligatoriu Limba de comunicare rom / eng Toate softurile necesare instalate pentru buna funcționare a echipamentului obligatoriu	Analizator ionoselectiv Caretium XI-931CT - Na, K , Cl (Cod 150610) Descriere: Analizatorul de electroliți se utilizează pentru a testa unul sau mai mulți electroliți folosind electrozi iono-selectivi. Parametrul Specificația - Manual de utilizare (eng)- pag.1 Tip probă - Manual de utilizare (eng)- pag.5 . punct 3.2 Sample variety : Set - Da Urină - Da Plasmă - Da Sânge integru - Da Tip analize : Na , K , Cl Manual de utilizare (eng)- pag.5 Punct 3.1 Measuring range & Electrode slope Spălare automată obligatoriu - Da - UM - pag. 2 Chapter 1 - 1.3; pag.22 - 24; Display LCD - Da Manual de utilizare (eng)- pag.5 Punct 3.6 OUTPUT Imprimantă obligatoriu - Da Manual de utilizare (eng)- pag.5 Punct 3.6 OUTPUT Data management obligatoriu - Da Interfața PC obligatoriu - Da Manual de utilizare (eng)- pag.17 punct 5.3 Operation interface , figura 5.3 Indicatori de avertizare obligatoriu - Da Toate avertizarile se afișează pe ecran Manual de utilizare chapter 8 pag.36 Program de control al calitatii obligatoriu - Da Sunt acceptate 3 nivele de control al calitatii Manual de utilizare (eng)- pag. 22 figura 5.10 ; pag.26 fig.5.15 ; Limba de comunicare eng / rus Toate softurile necesare instalate pentru buna funcționare a echipamentului - Da	Declarația de Conformitate 98/79/CE; Certificat ISO 13485:2016; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: DM000380984
Interfața LIS obligatoriu Alimentarea 220 V, 50 Hz Să fie inclus toți reagenții necesari cât și alte accesorii, piese necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare ≥ 50 analize (pentru instruire / testare) Note: Oferta de preț trebuie să includă reactivii necesari pentru testele indicate, soluțiile QC și calibrare Cantitatea soluțiilor propuse trebuie să asigure efectuarea procedurilor de control al calității și calibrare, ori de câte ori este necesar. Furnizorul va asigura: Transmiterea către spital documentația completă privind conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS/AMP) și să asigure suportul tehnic necesar echipei desemnate de spital sau firmei de software care realizează efectiv conectarea. Instruirea personalului. Menținerea preventivă și corectivă gratuită pe o perioadă contractului cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate . Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe o perioadă contractului atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate.	Interfața LIS obligatoriu - Da (RS - 232 port) Manual de utilizare (eng)- pag.12 figura 4. 12 , pag. 30 punct f .Send Data Alimentarea 220 V, 50 Hz Manual de utilizare (eng)- pag.6 punct 3.7 Power supply Reagenți : Sunt inclusi toți reagenții necesari cât și alte accesorii, piese necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare ≥ 50 analize (pentru testare/instruire) Note: Oferta de preț include reactivii necesari pentru testele indicate, soluțiile QC și calibrare Cantitatea soluțiilor propuse asigura efectuarea procedurilor de control al calității și calibrare, ori de câte ori este necesar. Asiguram pe toată perioada contractului (4 ani) : Transmiterea către spital documentația completă privind conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS/AMP) și suportul tehnic necesar echipei desemnate de spital sau firmei de software care realizează efectiv conectarea. Instruirea personalului. Menținerea preventivă și corectivă gratuită pe o perioadă contractului atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate . Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe o perioadă contractului atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate.	Declarația de Conformitate 98/79/CE; Certificat ISO 13485:2016; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: DM000380984
. Toate consumabilele necesare gratuite pe o perioadă contractului atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada contractului. Perioada de valabilitate pentru reagenții livrați: La momentul livrării: Minim 6 luni, dar nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate. Să se indice timpul de stabilitate a reactivilor după deschidere. Operatorul Economic va include în prețul dispozitivului medical și prețurile pentru fiecare test considerând: Efectuarea controlului calității pentru fiecare test în fiecare zi lucrătoare. Efectuarea calibrării ori de câte ori va fi necesar (în baza rezultatului controlului calității). Toate piesele și kiturile de mentenanță necesare bunei funcționării pe întreaga perioadă contractului. Sistemul de filtrare (stație purificare apa) și toate filtrele necesare pentru funcționarea stației de purificare al apei pe toată perioada contractului. Toate consumabilele, inclusiv: soluții de spălare, soluții de buffer, electrozi/modul ISE, cuve/rotor pentru reacție, lămpi și tot spectrul de consumabile necesare bunei funcționări pentru efectuarea tuturor testelor solicitate de IMSP. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă contractului	Toate consumabilele necesare gratuite pe o perioadă contractului atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate. Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada contractului. Perioada de valabilitate pentru reagenții livrați : La momentul livrării: Minim 6 luni, dar nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate. Se va indica timpul de stabilitate a reactivilor după deschidere. În prețul dispozitivului medical sunt incluse și prețurile pentru fiecare test considerând: Efectuarea controlului calității pentru fiecare test în fiecare zi lucrătoare. Efectuarea calibrării ori de câte ori va fi necesar (în baza rezultatului controlului calității). Toate piesele și kiturile de mentenanță necesare bunei funcționării pe întreaga perioadă contractului . Toate consumabilele, inclusiv: soluții de spălare, soluții de buffer, electrozi/modul ISE, cuve/rotor pentru reacție, lămpi și tot spectrul de consumabile necesare bunei funcționări pentru efectuarea tuturor testelor solicitate de IMSP. Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă contractului Se anexează : CE , Declarație de Conformitate , Manual de utilizare eng / rus , Brosura Coduri catalog , Descriere Anexa 22 LOT 3	Declarația de Conformitate 98/79/CE; Certificat ISO 13485:2016; Nr. de Înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: DM000380985
Dozarea potasiului, K	K+ Electrode - Compatibil cu analizatorul XI931 CT , conform anunțului de participare	Înregistrat la AMDM cu nr. DM000380986
Dozarea sodiului, Na	Na+ Electrode - Compatibil cu analizatorul XI931 CT , conform anunțului de participare	Înregistrat la AMDM cu nr. DM000380987
Dozarea clorului, Cl-	Cl- Electrode - Compatibil cu analizatorul XI931 CT , conform anunțului de participare .	Înregistrat la AMDM cu nr. DM000380988

Numele, Prenumele : Irina Varman
Ofertantul: **ProfilabDiagnostic SRL**

În calitate de: Director
Adresa: Dokuceae v 6 , of.61

Semnat electronic