

CAPITOLUL II
FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	IMSP SPITALUL RAIONAL ORHEI , IDNO 1003606150028
1.2.	Obiectul achiziției:	Dispozitive medicale pentru dotarea cabinetului ORL
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	Nr.: - Tipul procedurii de achiziție: Licitație deschisă
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Bunuri
1.5.	Codul CPV:	33100000-1
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	CNAM
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP Spitalul raional Orhei
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	-
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	IMSP Spitalul raional Orhei, IDNO 1003606150028
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	IMSP Spitalul raional Orhei, IDNO 1003606150028
1.11.	Limba de comunicare:	Limba de stat
		Adresa: mun. Orhei, str. C.Negruzzi 85 Tel: 078830509 Fax: 37323521881 E-mail: astratulat1@gmail.com Persoana de contact: FRONEA ANGELA <i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	[Da]
1.14.	Tipul contractului:	Cumpărare
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>[nu se aplică]</i>

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Combina ORL			
1	3310000 0-1	Combina ORL	Bucată	1	<p>Combina ORL - Destinat pentru diagnosticul și tratamentul pacienților ORL în săli de operație, săli de pansament și saloane.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Suprafața mesei acoperită cu sticla dură, de calitate înaltă; • Sistemul de aspirație dotat cu pompă vacuum separată cu o productivitate nu mai puțin de 45 l/min, presiunea maxima de lucru nu mai mult de 600-680 mm Hg, reglabil; • Dotat cu vas pentru colectarea lichidului aspirat : vas de bază nu mai mic de 2,5 l - min. 1 buc ; vas de siguranță nu mai mic de 0,5 l - min. 1 buc ; • Dotat cu panou de control (butoane rezistente la prelucrare) • Dotat cu scaun pentru medic cu roțile și ajustare de înălțime • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;
2		Sistem videoendoscopic			
2.1	331000 00-1	Sistem videoendoscopic	Bucată	1.00	<p>Sistem videoendoscopic Funcții și caracteristici tehnice: • Rezistent la apă - performanțe remarcabile de rezistentă la umiditate ; • Fixarea imaginii; • Aplicabil la toate tipurile de endoscoape ; • Semnal / zgomot >50dB; • Alimentare: AC 100-240V, ; • Sursa de lumina rece pentru endoscoape cu perioada de lucru al lămpii: min 500 h și iluminanța min 5800000 lx, Curent: AC95~240 50HZ~60HZ V; • Accesorii: Sinuscop 0°/4.0Φ/100-185mm – min. 1 buc; Sinuscop 30°/4.0Φ/100- 185mm – min. 1 buc; Laringoscop 90°/8.0-10Φ/100-185mm – min. 2 buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni </p>

					din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;
3		Modul therapeutic			
3.1	331000 00-1	Modul therapeutic	Bucată	1.00	<p>Modul therapeutic Aparatul asigură: - reglarea treptată și controlul puterii radierii roșii; - reglarea treptată și controlul puterii radierii infraroșii permanente; - reglarea treptată și controlul puterii radierii infraroșii pulsative; - stabilirea și urmărirea timpului procedurii; - modulația radierii; - controlul dozei de radieră.</p> <p>Parametri tehnici: • Lungimea de undă a radierii roșii: 300-658 nm; • Lungimea de undă a radierii infraroșii permanent: 500- 810 nm; • Lungimea de undă a radierii infraroșii pulsativ: 500- 890 nm; • Timpul radierii – 1sec. ...99 min; • Aparatul funcționează de la rețea AC cu frecvența 50Hz±10% și tensiunea 220V±10%; • Densitatea optică a ochelarilor de protecție laser nu mai puțin de 3Bel; • Completat cu duze pentru terapie ORL - min.8buc; • Bloc electronic - 1 buc; • Manivela distanțată – 1buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;</p>
4		Bloc sterilizare UV pentru endoscoape si instrumente ORL			
4.1	331000 00-1	Bloc sterilizare UV pentru endoscoape si instrumente ORL	Bucată	1.00	<p>Bloc sterilizare UV pentru endoscoape si instrumente ORL Funcții și caracteristici; • Sa prevadă dezinfecția si controlul automat al temperaturii, asigurând o sterilizare garantata; • Calitate înaltă, ușor de curățat si rezistent la prelucrare, pastrează eficient caldura; • Instalare flexibila si utilizare simpla. Specificații și parametri tehnici: • Putere nominală min. 15W; • Capacitate 15-27L; • Temperatura de lucru 35°C</p>

					(constant); • Timp dezinfectare: max. 15 min; • Alimentare: 220V, 50 Hz. • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;
5		Coagulator laser (diode)			
5.1	331000 00-1	Coagulator laser (diode)	Bucată	1.00	Coagulator laser (diode) cu pedală - Destinat pentru o gamă largă de proceduri si intervenții in chirurgia ORL. • Ajustarea puterii iradierii laserului – pînă la 10 Vt cu pasul de 1 Vt; de la 10Vt la 30Vt cu pasul de 2,5 Vt; • Ajustarea puterii iradierii laserului pilot; • Setarea si controlul timpului procedurii; • Modularea iradierii laserului; • Calculul dozei de iradiere; Parametri tehnici: • Lungimea undei iradierii laserului 970-980nm; • Lungimea undei iradierii laserului- pilot 300 -650nm; • Puterea maxima a laserului la ieșire: de la 10 la 20Vt, +20%; • Puterea laserului- pilot la ieșire (0,3...3)mVt, +20%, cu pasul ajustării max. 0,3mVt; • Alimentare de la rețea de curent alternativ ,frecvența 50Hz, tensiune 220V; • Densitate optică a ochelarilor de protecție nu mai puțin de 3Bel; Accesorii: • Modulul optic-laser - 1 buc • Set duze ORL min 9buc.; • Pedală - 1 buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;
6		Fotoliu ORL			

		Electric			
6.1	331000 00-1	Fotoliu ORL Electric	Bucată	1.00	Fotoliu ORL Electric Parametri tehnici: • Comutator de picior: 1 buc; • Spătarul se poate regla la min.45 de grade în poziție orizontală; • Perna de picior nu se poate deplasa, este fixă; • Scaunul se poate mișca în sus și în jos; • Scaunul se poate întoarce la min.180 grade; • Culoare se stabilește în comun cu beneficiarul (AC); • Tensiune: AC220V ±10% , 50Hz; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie–confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;
7		Monitor TV cu suport de perete			
7.1	331000 00-1	Monitor TV cu suport de perete	Bucată	1.00	Monitor TV cu suport de perete Parametri tehnici: • Diagonala min. 32”(81 Cm); Citire USB; • Unghi vizualizare min.178 grade; • Suport de perete cu posibilitatea înclinării și întoarcerii TV Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea și conformitatea produsului – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat.

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>[nu vor fi acceptate]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><i>[forma garanției a/b/c]</i></p> <p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p>

		<p><i>Beneficiarul plății: IMSP SPITALUL RAIONAL ORHEI</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: BC 'Moldindconbank' S.A. fil. Orhei</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003606150028</i></p> <p><i>IBAN: MD39ML000000002251733279</i></p> <p><i>cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică"</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<i>DDP - Franco destinație vămuț, Incoterms 2013</i>
3.5.	Termenul de livrare:	<i>În termen de 15 zile calendaristice de la semnarea contractului, și instalarea/darea în exploatare în termen de 3 zile din momentul livrării.</i>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<i>IMSP Spitalul raional Orhei, mun. Orhei, str. C.Negruzzi 85</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<i>Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. în termen de 30 zile de la recepționarea facturii fiscale și actului de predare – primire/instalare.</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>[30 zile]</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>[se acceptă sau nu se acceptă]</i>

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Conform informației din SIA RSAP (www.mtender.gov.md)</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	<i>Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP"</i>

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>[lei MD]</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>[sursa ratei de schimb]</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>[data ratei de schimb]</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: pe loturi.</i>

5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>Cel mai mic preț</i>
------	--	-------------------------

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: <i>Cel mai mic preț</i>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5%
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</p> <p>a) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</p> <p>b) Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</p> <p>Beneficiarul plății: <i>IMSP SPITALUL RAIONAL ORHEI</i></p> <p>Denumirea Băncii: <i>BC'Moldindconbank'S.A. fil.Orhei</i></p> <p>Codul fiscal: <i>1003606150028</i></p> <p>IBAN: <i>MD39ML000000002251733279</i></p> <p>cu nota "Garanția de bună execuție" sau "Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică / contract nr. _____ din _____"</p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>Altele _____</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	5 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru: _____



Datii Vladimir