

**Specificații tehnice (Anexa nr. 22)**

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numarul procedurii de achizitie: ocds-b3wdp1-MD-1729260682108 / 21300337 din 09.12.2024	Alternativa nr.: _____
---	------------------------

Obiectul achizitiei: Achiziționarea Analizatoarelor automate imunoematologice conform necesarului Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2024 (repetat)	Pagina: _din_
--	---------------

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producător	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
331000 00-1	1.1	Analizator automat imunoematologic	Analizator automat imunoematologic	NEO IRIS - 0064598 + EL Iris UPS 0065618 + PrinterHP Laserjet ProM4002dn- 0030232	Germania	<p><b>IMMUCOR MEDIZINISCHE DIAGNOSTIK GMBH</b></p> <p>Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire, servis manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirmarea privind livrarea și instalarea dispozitivelor medicale, în termen de 90 zile calendaristice din data de notificare emisă de beneficiar. -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru 500 examinări, per fiecare dispozitiv.(pentru testarea și calibrarea dispozitivului precum și instruirea personalului implicat) -Confirmarea privind asigurarea funcționalității, mentenanței și reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție. -Confirmarea privind anul producerii dispozitivului 2023-2024. -Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data finalizării procesului de instruire.</p> <p><b>Destinație:</b> pentru realizarea examinărilor imunoematologice în sângele donatorului/pacientului recipient. <b>Parametri:</b> • Analizator complet automatizat, cu un randament ridicat; • Sistem analitic Automatizat cu computer integrat sau extern (procesor, monitor, tastatura+mouse) cu posibilitatea conectării la SIA existent. • Tip eșantion: eprubetă cu EDTA, volum (6-10 ml), eritrocite din segmente, ser/ plasmă, etc.</p> <p>• Capacitate de procesare: minim 60 probe/per oră. 1 (una) probă = cu 1(unu) donator/per oră. • Accesul în meniul/programul de lucru al dispozitivului medical se va realiza, în mod obligator cu logarea utilizatorului. • Funcție de vizualizare a rezultatelor în timp real și posibilitatea de arhivare a rezultatelor pe un dispozitiv cu memorie externă, aflat în dotarea instituției. • Principiul de funcționare: reacție de aglutinare (direct și/sau indirectă). • Afisaj LCD, ecran tactil. • Imprimantă. • UPS, minim 30 min. • Scanner de coduri de bare capabil să citească: Cod/bar, Cod 128, Cod 39, ISBT 128. • Sistem automat de monitorizare a stării funcționale: -spălătorului integrat;-centrifugii cu auto-echilibrare;-incubatorului; -posibilitatea vizualizării rezultatului pe monitorul dispozitivului și posibilitatea de imprimare. • Comunicare LIS bidirecțională. • Meniu Test: -ABO/Rh D/Kell și alte sisteme sanguine, Testare primară/Testare inversă/Testare confirmatorie/testare pacienți/testare nou născuți; -Variantele antigenului D; -TAD (testul antiglobulinic direct); -TAI (testul antiglobulinic indirect: screening/detectare/identificare anticorpi antieritrocitari, testarea la compatibilizare sanguine pretransfuzională); • Limba de afișare a instrumentului engleză/română. • Parametrii rețelei electrice: 220 V, 50 Hz.</p>	<p>Confirma livrarea a copiilor manualului de deservire, service manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirma livrarea și instalarea dispozitivelor medicale, în termen de 90 zile calendaristice din data de notificare emisă de beneficiar. -Confirma instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru 500 examinări, per fiecare dispozitiv.(pentru testarea și calibrarea dispozitivului precum și instruirea personalului implicat) -Confirmam asigurarea funcționalității, mentenanței și reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție. -Confirmam anul producerii dispozitivului 2023-2024. -Confirmam perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data finalizării procesului de instruire.</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunoematologice în sângele donatorului/pacientului recipient. Parametri:(vezi anexa IMM 943_NEO-Iris_SpecSheet pag 1/2 + IMM_NEO-Iris_Brochure pag1/4 + Confirmation_Letter_Neo_Iris_Werfen signed). • Analizator complet automatizat, cu un randament ridicat; • Sistem analitic Automatizat cu computer integrat sau extern (procesor, monitor, tastatura+mouse) cu posibilitatea conectării la SIA existent. • Tip eșantion: eprubetă cu EDTA, volum (6-10 ml), eritrocite din segmente, ser/ plasmă, etc.</p> <p>• Capacitate de procesare: mai mare de 60 probe/per oră. • Accesul în meniul/programul de lucru al dispozitivului medical se va realiza, în mod obligator cu logarea utilizatorului. • Funcție de vizualizare a rezultatelor în timp real și posibilitatea de arhivare a rezultatelor pe un dispozitiv cu memorie externă, aflat în dotarea instituției. • Principiul de funcționare: reacție de aglutinare (direct și/sau indirectă). • Afisaj LCD, ecran tactil. • Imprimantă. • UPS, 30 min. • Scanner de coduri de bare capabil să citească: Cod/bar, Cod 128, Cod 39, ISBT 128. • Sistem automat de monitorizare a stării funcționale: -spălătorului integrat;-centrifugii cu auto-echilibrare;-incubatorului; -posibilitatea vizualizării rezultatului pe monitorul dispozitivului și posibilitatea de imprimare. • Comunicare LIS bidirecțională. • Meniu Test: -ABO/Rh D/Kell și alte sisteme sanguine, Testare primară/Testare inversă/Testare confirmatorie/testare pacienți/testare nou născuți; -Variantele antigenului D; -TAD (testul antiglobulinic direct); -TAI (testul antiglobulinic indirect: screening/detectare/identificare anticorpi antieritrocitari, testarea la compatibilizare sanguine pretransfuzională); • Limba de afișare a instrumentului engleză/română. • Parametrii rețelei electrice: 220 V, 50 Hz. (vezi anexa IMM 943_NEO-Iris_SpecSheet pag 1/2 + IMM_NEO-Iris_Brochure pag1/4 + Confirmation_Letter_Neo_Iris_Werfen signed).</p>	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM NR. De Inregistrare: DM000685639</p>	

Semnat : \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: **Andrei Talpis** in calitate de **Administrator**

Ofertantul: **S.C. "ZETICON" S.R.L.** - Adresa: **Bulevardul Moscova 9/5, of. 49, Chisinau, Rep. Moldova**

