

Specificații tehnice (F 4.1)

Numărul procedurii de achiziție	ocds-b3wdp1-MD-1751029875402
Obiectul achiziției: “Servicii de deservire și reparație a dispozitivelor medicale a.2025 COP”	

Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
2	3	4	5	6	7	8
Bunuri						
Tomograf computerizat Aquilion Prime TSX-303A/AC, Prod. Toshiba Medical, Anul 2015 si Sistem informațional FlexPaxs (Server) - 1 dispozitiv Lot 2	Aquilion Prime	Japonia	Canon Medical Systems Corporation (ex-Toshiba)	Lucrări necesare de întreținere a dispozitivului: 1. Lucrări de mentenanță preventivă (curățarea fizică de praf a sistemului, lubrifiere a mecanismelor mecanice, alte lucrări); 2. Lucrări de calibrare a dispozitivului; 3. Lucrări de testare a dispozitivului; 4. Verificarea logo-urilor de erori și eliminarea lor după necesitate; 5. Generarea unui act de predare-primire a lucrărilor îndeplinite; Lucrări de diagnosticare, testare, reparație în cazul defecțiunilor minore neprevăzute. Lucrări necesare de întreținere a dispozitivului: 1. Lucrări de mentenanță preventivă (curățarea fizică de praf a sistemului, lubrifiere a mecanismelor mecanice, alte lucrări); 2. Lucrări de calibrare a dispozitivului; 3. Lucrări de testare a dispozitivului; 4. Verificarea logo-urilor de erori și eliminarea lor după necesitate; 5. Generarea unui act de predare-primire a lucrărilor îndeplinite; Întreținerea Sistem informațional FlexPaxs (stocare si vizualizare a volumelor obtinute la CT, X-ray, Angio) și a serverului; Soluționarea defecțiunilor neprevăzute; (lunar) CERINȚE GENERALE: 1. Toate activitățile se coordonează cu bioinginerul local responsabil și vor fi efectuate în prezența lui;	Lucrări necesare de întreținere a dispozitivului: 1. Lucrări de mentenanță preventivă (curățarea fizică de praf a sistemului, lubrifiere a mecanismelor mecanice, alte lucrări); 2. Lucrări de calibrare a dispozitivului; 3. Lucrări de testare a dispozitivului; 4. Verificarea logo-urilor de erori și eliminarea lor după necesitate; 5. Generarea unui act de predare-primire a lucrărilor îndeplinite; Lucrări de diagnosticare, testare, reparație în cazul defecțiunilor minore neprevăzute. Lucrări necesare de întreținere a dispozitivului: 1. Lucrări de mentenanță preventivă (curățarea fizică de praf a sistemului, lubrifiere a mecanismelor mecanice, alte lucrări); 2. Lucrări de calibrare a dispozitivului; 3. Lucrări de testare a dispozitivului; 4. Verificarea logo-urilor de erori și eliminarea lor după necesitate; 5. Generarea unui act de predare-primire a lucrărilor îndeplinite; Întreținerea Sistem informațional FlexPaxs (stocare si vizualizare a volumelor obtinute la CT, X-ray, Angio) și a serverului; Soluționarea defecțiunilor neprevăzute; (lunar) CERINȚE GENERALE: 1. Toate activitățile se coordonează cu bioinginerul local responsabil și vor fi efectuate în prezența lui;	CE, ISO

				2. Toate intervențiile vor fi înregistrate în „Jurnalul de gardă” și „Fișa de servire” și în documntele ulterioare specifice lucrării; 3. Toate intervențiile efectuate trebuie să evite defecțiuni ale dispozitivului propriu-zis, în caz contrar cheltuielile vor fi suportate de prestatorul de servicii; 1. Timpul de reacționare de la chemarea inginerului pînă la 24 ore și soluționare problmei nu mai mult de 72 ore; 2. La finalul lucrărilor prestatorul de servicii, mentenanță va întocmi un act de predare-primire, Raport de Service sau Proces Verbal în care se vor menționa operațiunile efectuate, piesele utilizate și care va fi semnat de bioinginer local, șef secție, și se va îndeplini fișa de mentenanță pentru dispozitivul propriu-zis. După efectuarea lucrărilor prestatorul de servicii va emite un raport de calibrare și testare a parametrilor, în care se va indica parametrii testați și concluzia specialistului cu privire la starea dispozitivului; 3. Prestatorul se obliga sa ofere garanție lucrărilor efectuate pe o perioada de cel puțin 6 luni de la data întocmirii raportului de servis. CONTROLUL PRIN VERIFICARE A ECHIPAMENTELOR MEDICALE ☐ evaluarea parametrilor definatorii de securitate, prin examinare și testare; ☐ evaluarea parametrilor definatorii de performanță, prin examinare și testare; ☐ verificarea îndeplinirii setului de criterii de acceptabilitate pentru dispozitivul medical (valori impuse, limite specificate, accesorii etc.). OPERAȚIUNI MECANICE: ☐ verificarea și reglarea părților mecanice aflate în mișcare; ☐ eliminarea jocurilor la părțile mecanice; ☐ curățarea și gresarea părților mecanice aflate în mișcare. OPERAȚIUNI LA PARTEA ELECTRICĂ ȘI ELECTRONICĂ: ☐ verificarea tensiunilor de alimentare; ☐ verificarea conexiunilor electrice; ☐ verificarea cablurilor de masă; ☐ curățarea plăcilor electronice (dacă este cazul), precum și a altor componente;	2. Toate intervențiile vor fi înregistrate în „Jurnalul de gardă” și „Fișa de servire” și în documntele ulterioare specifice lucrării; 3. Toate intervențiile efectuate trebuie să evite defecțiuni ale dispozitivului propriu-zis, în caz contrar cheltuielile vor fi suportate de prestatorul de servicii; 1. Timpul de reacționare de la chemarea inginerului pînă la 24 ore și soluționare problmei nu mai mult de 72 ore; 2. La finalul lucrărilor prestatorul de servicii, mentenanță va întocmi un act de predare-primire, Raport de Service sau Proces Verbal în care se vor menționa operațiunile efectuate, piesele utilizate și care va fi semnat de bioinginer local, șef secție, și se va îndeplini fișa de mentenanță pentru dispozitivul propriu-zis. După efectuarea lucrărilor prestatorul de servicii va emite un raport de calibrare și testare a parametrilor, în care se va indica parametrii testați și concluzia specialistului cu privire la starea dispozitivului; 3. Prestatorul se obliga sa ofere garanție lucrărilor efectuate pe o perioada de cel puțin 6 luni de la data întocmirii raportului de servis. CONTROLUL PRIN VERIFICARE A ECHIPAMENTELOR MEDICALE ☐ evaluarea parametrilor definatorii de securitate, prin examinare și testare; ☐ evaluarea parametrilor definatorii de performanță, prin examinare și testare; ☐ verificarea îndeplinirii setului de criterii de acceptabilitate pentru dispozitivul medical (valori impuse, limite specificate, accesorii etc.). OPERAȚIUNI MECANICE: ☐ verificarea și reglarea părților mecanice aflate în mișcare; ☐ eliminarea jocurilor la părțile mecanice; ☐ curățarea și gresarea părților mecanice aflate în mișcare. OPERAȚIUNI LA PARTEA ELECTRICĂ ȘI ELECTRONICĂ: ☐ verificarea tensiunilor de alimentare; ☐ verificarea conexiunilor electrice; ☐ verificarea cablurilor de masă; ☐ curățarea plăcilor electronice (dacă este cazul), precum și a altor componente;	
--	--	--	--	---	---	--

				☐ verificarea funcționării motoarelor; ☐ verificarea ventilatoarelor, pompelor, etc; ☐ verificarea componentelor pneumatice (acolo unde este cazul). Cerințe față de dispozitivele reparate: 1. Garanție lucrărilor de reparație efectuate, minim 6 luni. 2. Testarea, verificarea dispozitivului după îndeplinirea lucrărilor de reparație.	☐ verificarea funcționării motoarelor; ☐ verificarea ventilatoarelor, pompelor, etc; ☐ verificarea componentelor pneumatice (acolo unde este cazul). Cerințe față de dispozitivele reparate: 1. Garanție lucrărilor de reparație efectuate, minim 6 luni. 2. Testarea, verificarea dispozitivului după îndeplinirea lucrărilor de reparație.	
C-arm mobil ZEN-7000 Genoray, anul 2019 Lot 11	Zen-7000	Coreea de Sud	Genoray	Lucrări de mentenanță preventivă (ajustări, calibrări, lubrifieri) conform recomandărilor prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului și prevenirea defecțiunilor. Intervenția inginerului în cazul unor defecțiuni neprevăzute și stabilirea defectelor. Lucrări de mentenanță preventivă (ajustări, calibrări, lubrifieri) conform recomandărilor prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului și prevenirea defecțiunilor. Intervenția inginerului în cazul unor defecțiuni neprevăzute și stabilirea defectelor. CERINȚE GENERALE: 1. Toate activitățile se coordonează cu bioinginerul local responsabil și vor fi efectuate în prezența lui; 2. Toate intervențiile vor fi înregistrate în „Jurnalul de gardă” și „Fișa de deservire” și în documntele ulterioare specifice lucrării; 3. Toate intervențiile efectuate trebuie să evite defecțiuni ale dispozitivului propriu-zis, în caz contrar cheltuielile vor fi suportate de prestatorul de servicii; 1. Timpul de reacționare de la chemarea inginerului pînă la 24 ore și soluționare problmei nu mai mult de 72 ore; 2. La finalul lucrărilor prestatorul de servicii, mentenanță va întocmi un act de predare-primire, Raport de Service sau Proces Verbal în care se vor menționa operațiunile efectuate, piesele utilizate și care va fi semnat de bioinginer local, șef secție, și se va îndeplini fișa de mentenanță pentru dispozitivul propriu-zis. După efectuarea lucrărilor prestatorul de servicii va emite un raport de calibrare și testare a parametrilor, în care se va indica parametrii testați și concluzia specialistului cu privire la starea dispozitivului;	Lucrări de mentenanță preventivă (ajustări, calibrări, lubrifieri) conform recomandărilor prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului și prevenirea defecțiunilor. Intervenția inginerului în cazul unor defecțiuni neprevăzute și stabilirea defectelor. Lucrări de mentenanță preventivă (ajustări, calibrări, lubrifieri) conform recomandărilor prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului și prevenirea defecțiunilor. Intervenția inginerului în cazul unor defecțiuni neprevăzute și stabilirea defectelor. CERINȚE GENERALE: 1. Toate activitățile se coordonează cu bioinginerul local responsabil și vor fi efectuate în prezența lui; 2. Toate intervențiile vor fi înregistrate în „Jurnalul de gardă” și „Fișa de deservire” și în documntele ulterioare specifice lucrării; 3. Toate intervențiile efectuate trebuie să evite defecțiuni ale dispozitivului propriu-zis, în caz contrar cheltuielile vor fi suportate de prestatorul de servicii; 1. Timpul de reacționare de la chemarea inginerului pînă la 24 ore și soluționare problmei nu mai mult de 72 ore; 2. La finalul lucrărilor prestatorul de servicii, mentenanță va întocmi un act de predare-primire, Raport de Service sau Proces Verbal în care se vor menționa operațiunile efectuate, piesele utilizate și care va fi semnat de bioinginer local, șef secție, și se va îndeplini fișa de mentenanță pentru dispozitivul propriu-zis. După efectuarea lucrărilor prestatorul de servicii va emite un raport de calibrare și testare a parametrilor, în care se va indica parametrii testați și concluzia specialistului cu privire la starea dispozitivului;	CE, ISO

				3. Prestatorul se obliga sa ofere garanție lucrărilor efectuate pe o perioada de cel puțin 6 luni de la data întocmirii raportului de servis. CONTROLUL PRIN VERIFICARE A ECHIPAMENTELOR MEDICALE ☐ evaluarea parametrilor definatorii de securitate, prin examinare și testare; ☐ evaluarea parametrilor definatorii de performanță, prin examinare și testare; ☐ verificarea îndeplinirii setului de criterii de acceptabilitate pentru dispozitivul medical (valori impuse, limite specificate, accesorii etc.). OPERAȚIUNI MECANICE: ☐ verificarea și reglarea părților mecanice aflate în mișcare; ☐ eliminarea jocurilor la părțile mecanice; ☐ curățarea și gresarea părților mecanice aflate în mișcare. OPERAȚIUNI LA PARTEA ELECTRICĂ ȘI ELECTRONICĂ: ☐ verificarea tensiunilor de alimentare; ☐ verificarea conexiunilor electrice; ☐ verificarea cablurilor de masă; ☐ curățarea plăcilor electronice (dacă este cazul), precum și a altor componente; ☐ verificarea funcționării motoarelor; ☐ verificarea ventilatoarelor, pompelor, etc; ☐ verificarea componentelor pneumatice (acolo unde este cazul). Cerințe față de dispozitivele reparate: 1. Garanție lucrărilor de reparație efectuate, minim 6 luni. 2. Testarea, verificarea dispozitivului după îndeplinirea lucrărilor de reparație.	3. Prestatorul se obliga sa ofere garanție lucrărilor efectuate pe o perioada de cel puțin 6 luni de la data întocmirii raportului de servis. CONTROLUL PRIN VERIFICARE A ECHIPAMENTELOR MEDICALE ☐ evaluarea parametrilor definatorii de securitate, prin examinare și testare; ☐ evaluarea parametrilor definatorii de performanță, prin examinare și testare; ☐ verificarea îndeplinirii setului de criterii de acceptabilitate pentru dispozitivul medical (valori impuse, limite specificate, accesorii etc.). OPERAȚIUNI MECANICE: ☐ verificarea și reglarea părților mecanice aflate în mișcare; ☐ eliminarea jocurilor la părțile mecanice; ☐ curățarea și gresarea părților mecanice aflate în mișcare. OPERAȚIUNI LA PARTEA ELECTRICĂ ȘI ELECTRONICĂ: ☐ verificarea tensiunilor de alimentare; ☐ verificarea conexiunilor electrice; ☐ verificarea cablurilor de masă; ☐ curățarea plăcilor electronice (dacă este cazul), precum și a altor componente; ☐ verificarea funcționării motoarelor; ☐ verificarea ventilatoarelor, pompelor, etc; ☐ verificarea componentelor pneumatice (acolo unde este cazul). Cerințe față de dispozitivele reparate: 1. Garanție lucrărilor de reparație efectuate, minim 6 luni. 2. Testarea, verificarea dispozitivului după îndeplinirea lucrărilor de reparație.	
--	--	--	--	---	---	--

Semnat: _____

Nume: Andrei MATEI

În calitate de: Administrator

Ofertantul: Medexcom-Teh SRL

Adresa: Chișinău, str. Cuza Vodă 44 (of. 111)