

Specificații tehnice (F4.1)

Data ofertei : 27.06.2021

Licitația Număr ocds-b3wdp1-MD-1619178945886

Denumire procedura : Achiziționarea transportului sanitar conform necesităților IMSP Centrul National de Asistenta Medicala Urgenta Prespitaliceasca

Comparator/Solicitant Centrul pentru Achiziții Publice in Sănătate

Ambulanță Tip B 4x4

Configurație si Complanța ofertei Tehnice in raport cu Cerințele Specificație Tehnica ale Caietului de Sarcini

Cod CPV	Nr Lot	Denumire		Modelul articolului	Tara de origine	Producator	Specificatie tehnica solicitata de contractor beneficiar in caietul de sarcini	Specificatia tehnica a ofertei remise de ofertant promitent vanzator	Standarde de referinta
		Lot	Pozitie						
			2	3	4	5	6	7	8

3310 000-1	1	Ambulant a tip B 4X4	Ambulanta tip B 4X4	FORD TRANZIT Furgon 350 Model L3H3 2.0 TDCi 170CP 4x4 Adaptata de SAG AMBUL. TIB. MALZ. VE CENAZE NAKIL. HIZ. NAK. INS TAAH. TEM. In complet cu echipamentele medicale solicitate conform celor	Turcia	ADAP-TED BY DAS OZEL SAG AMBUL. TIB. MALZ. VE CENAZE NAKIL. HIZ. NAK. INS TAAH. TEM.	1. CERINTE GENERALE Ambulanța întrunește cerințele normative pentru vehiculele speciale; prin ambulanta de tip B 4x4 subînțelegând o ambulanta de asistenta medicala de urgenta. 1.1 Norme și standarde Legislația aplicată în elaborarea specificațiilor tehnice: • Legea Ocrotirii Sănătății a Republicii Moldova nr. 411 din 28 martie 1995. • Legea Republicii Moldova cu privire la dispozitivele medicale nr. 102 din 9 iunie 2017. • Ordinul Ministerului Sănătății al Republicii Moldova nr.	1. CERINTE GENERALE Ambulanța întrunește cerințele normative pentru vehiculele speciale; prin ambulanta de tip B 4x4 subînțelegând o ambulanta de asistenta medicala de urgenta. Corespunde in totalitate 1.1 Norme și standarde Legislația aplicată în elaborarea specificațiilor tehnice: • Legea Ocrotirii Sănătății a Republicii Moldova nr. 411 din 28 martie 1995. • Legea Republicii Moldova cu privire la dispozitivele medicale nr.	ISO CE EN 1789 10 g Teste de complianța electrica aprobate Instalatii de gaze medicale certificate
-----------------------	---	----------------------	----------------------------	---	--------	---	---	--	---

Specificații tehnice (F4.1)

				de mai jos			<p>739 din 23.07.2012 „Cu privire la reglementarea autorizării produselor medicamentoase de uz uman și introducerea modificărilor post autorizare”, cu modificările ulterioare.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Norma europeană EN 1789/2007, ediția A2 privind vehiculele și echipamentele medicale, cu modificările ulterioare. • Dispozitivele medicale întrunesc cerințele prevăzute de Directiva Europeană 93/42 / CEE privind dispozitivele medicale. • Dispozitivele medicale corespund totalmente cu EN 1865 (specificații pentru târghi și alte echipamente destinate pentru transportarea pacienților cu ambulanțe), atunci când nu sunt date alte indicații. • Dispozitivele medicale posedă următoarele: <ul style="list-style-type: none"> - declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene emisă de producător pentru dispozitivul medical produs; - declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene în vigoare pentru dispozitivele produse, după caz; • Producătorii de dispozitive medicale respectă standardul de calitate ISO 9001/2008 (sistemul de management al calității), cu modificările ulterioare. • Se va pune la dispoziție rezultatele testelor de fixare ale targii, scaune, dispozitive medicale si 	<p>102 din 9 iunie 2017.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ordinul Ministerului Sănătății al Republicii Moldova nr. 739 din 23.07.2012 „Cu privire la reglementarea autorizării produselor medicamentoase de uz uman și introducerea modificărilor post autorizare”, cu modificările ulterioare. • Norma europeană EN 1789/2007, ediția A2 privind vehiculele și echipamentele medicale, cu modificările ulterioare. <ul style="list-style-type: none"> • Dispozitivele medicale întrunesc cerințele prevăzute de Directiva Europeană 93/42 / CEE privind dispozitivele medicale. • Dispozitivele medicale corespund totalmente cu EN 1865 (specificații pentru târghi și alte echipamente destinate pentru transportarea pacienților cu ambulanțe), atunci când nu sunt date alte indicații. • Dispozitivele medicale posedă următoarele: <ul style="list-style-type: none"> - declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene emisă de producător pentru dispozitivul medical 	
--	--	--	--	-------------------	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>nemedicale, etc., emise de catre un organism de certificare notificat: pentru modele similare în configurații similare. Nu se vor admite teste de fixare calculate teoretic in locul testelor de ciocnire si de fixare dinamice. Testele de ciocnire ale șasiului separat efectuat de firma fabricanta a sasiului nu pot inlocui testele de fixare cerute in conformitate cu EN 1789.</p>	<p>produs;</p> <ul style="list-style-type: none"> - declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene în vigoare pentru dispozitivele produse, după caz; • Producătorii de dispozitive medicale respectă standardul de calitate ISO 9001/2008 (sistemul de management al calității), cu modificările ulterioare. • Se va pune la dispoziție rezultatele testelor de fixare ale targii, scaune, dispozitive medicale si nemedicale, etc., emise de catre un organism de certificare notificat: pentru modele similare în configurații similare. Nu se vor admite teste de fixare calculate teoretic in locul testelor de ciocnire si de fixare dinamice. Testele de ciocnire ale șasiului separat efectuat de firma fabricanta a sasiului nu pot inlocui testele de fixare cerute in conformitate cu EN 1789. <p>1.2 Tipul caroseriei Corespunde in totalitate Ambulanța este construită dintr-o singură bucată de tip van cu o cabină integrată (containere sau compartimente adăugate</p>
						<p>1.2 Tipul caroseriei Ambulanța este construită dintr-o singură bucată de tip van cu o cabină integrată (containere sau</p>	

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>compartimente adăugate prevăzute pentru pacienți nu sunt permise). Suprastructura de acoperire confecționată din plastic nu este acceptată.</p> <p>Garda la sol minimum 200 mm.</p> <p>2. PERFORMANȚE</p> <p>2.1 Motor:</p> <ul style="list-style-type: none"> capacitatea cilindrului 2000-2200 cm³. combustibil: motorină. Euro 6. minim 170 CP. motorul asigură suficientă putere pentru ca ambulanța, încărcată până la o capacitate maximă permisă, să poată atinge o accelerație de la 0 km/h la 80 km/h într-un interval de 30 de secunde <p>2.2 Sisteme de securitate:</p> <ul style="list-style-type: none"> Sistem antiblocare (ABS). Programul electronic de stabilitate (ESP). Servo asistată. Controlul asistenței la parcare. 	<p>prevăzute pentru pacienți nu sunt permise). Suprastructura de acoperire confecționată din plastic nu este prezentă.</p> <p>Garda la sol 280 mm.</p> <p>2.PERFORMANȚE Corespunde in totalitate</p> <p>2.1 Motor:</p> <ul style="list-style-type: none"> capacitatea cilindrului 1995 cm³ combustibil: motorină. Euro 6. 170 CP. motorul asigură suficientă putere pentru ca ambulanța, încărcată până la o capacitate maximă permisă, să poată atinge o accelerație de la 0 km/h la 80 km/h într-un interval de 30 de secunde <p>2 Sisteme de securitate: Corespunde in totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> Sistem antiblocare (ABS). Programul electronic de stabilitate (ESP). Servo asistată. Controlul asistenței la parcare <p>2.3 Tracțiune:</p> <ul style="list-style-type: none"> Cutie de viteze
--	--	--	--	--	--	---	---

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>2.3 Tracțiune:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cutie de viteze manuală, trepte 6 + 1. • Ambulanța are 4x4 tracțiune manuală. • Ambulanța este echipată cu roți din oțel, anvelope de iarnă/vară în conformitate cu anotimpul livrării și roată de rezervă de dimensiuni normale <p>2.4 Aspect exterior: Ambulanța este în culoarea albă cu următoarele inscripții și marcaj.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe partea din față: <ul style="list-style-type: none"> - AMBULANȚA, imprimare inversată (culoarea albastră cu înălțimea de 150 mm); semnul internațional al serviciului de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții,, (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). • Pe ambele părți ale caroseriei: <ul style="list-style-type: none"> - Semnul internațional de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții" (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). - "ASISTENȚĂ MEDICALĂ URGENTĂ" (înălțime 130 mm, culoare albastră). - Numărul unic național "112" (culoare roșie, înălțime 240 mm). - Benzi (culoare portocalie, înălțime 150-230 mm fiecare (în funcție de înălțimea ambulanței). • Pe partea din spate: 	<p>manuală, trepte 6 + 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța are 4x4 tracțiune manuală. • Ambulanța este echipată cu roți din oțel, anvelope de iarnă/vară în conformitate cu anotimpul livrării și roată de rezervă de dimensiuni normale <p>2.4 Aspect exterior: Corespunde în totalitate Ambulanța este în culoarea albă cu următoarele inscripții și marcaj.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe partea din față: <ul style="list-style-type: none"> - AMBULANȚA, imprimare inversată (culoarea albastră cu înălțimea de 150 mm); semnul internațional al serviciului de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții,, (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). • Pe ambele părți ale caroseriei: <ul style="list-style-type: none"> - Semnul internațional de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții" (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). - "ASISTENȚĂ MEDICALĂ URGENTĂ" (înălțime 130 mm, culoare albastră). - Numărul unic național "112" (culoare
--	--	--	--	--	--	---	---

Specificații tehnice (F4.1)

						<ul style="list-style-type: none"> - AMBULANȚA" (culoarea albastră cu înălțimea de 150 mm). - Pe fereastră - două semne internaționale de asistență medicală de urgență " Steaua Vieții" (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). - Inscricțiunile sunt reflectoare / fluorescente. <p>3. CERINTE ELECTRICE</p> <p>3.1. Sistem de avertizare vizuală și acustică</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța va avea ambele sisteme de avertizare: vizuală și acustică. • Sistemul va permite transmiterea informației necesare persoanelor aflate în afara mașinii prin utilizarea unui microfon din cabina șoferului. • Sistemul va fi proiectat astfel încât sirena să nu funcționeze decât dacă bara de lumină va fi în funcțiune. • Diversele componente ale 	<p>roșie, înălțime 240 mm).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Benzi (culoare portocalie, înălțime 150-230 mm fiecare (în funcție de înălțimea ambulanței). • Pe partea din spate: - AMBULANȚA" (culoarea albastră cu înălțimea de 150 mm). - Pe fereastră - două semne internaționale de asistență medicală de urgență " Steaua Vieții" (șase brațe albastre, înălțime 300 mm și lățime 90 mm). - Inscricțiunile sunt reflectoare / fluorescente. <p>3. CERINTE ELECTRICE</p> <p>Corespunde in totalitate</p> <p>3.1. Sistem de avertizare vizuală și acustică</p> <p>Corespunde in totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța are ambele sisteme de avertizare: vizuală și acustică. • Sistemul permite transmiterea informației necesare persoanelor aflate în afara mașinii prin utilizarea unui microfon din cabina șoferului. • Sistemul este proiectat astfel încât sirena să nu funcționeze decât dacă bara de lumină va fi în funcțiune. 	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>sistemului de avertizare vizuală vor fi alimentate electric cu ajutorul unui întrerupător general care va conecta sistemul de alarmă la sistemul electric al vehiculului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistemul de alarmă va funcționa chiar dacă motorul este oprit. • Semnalele de lumină vor respecta cerințele tehnice prevăzute în R 65 CEE - ONU. • Partea din față a ambulanței va fi echipată cu o bară de lumină stroboscopică albastră de tip LED, fixată de asupra cabinei șoferului. Aceasta va fi vizibilă din părțile frontale și laterale ale ambulanței. Un difuzor pentru sirena cu o putere minimă de 100W, cu o intensitate variabilă a semnalului acustic. • În partea din spate, ambulanța va fi echipată cu o bară de lumină albastră de tip LED, vizibilă din partea din spate. Va fi pusă în aplicare printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină. • Pe fiecare parte laterală, în partea superioară a ambulanței, vor fi amplasate trei lumini dreptunghiulare, LED-uri albastre cu lumină intermitentă. Va fi pus în aplicare printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină. • Între farurile principale, încorporate în masca radiatorului sau pe hotă, vor fi atașate două lumini LED-uri albastre, intermitente, orientate spre partea din față a vehiculului. Operația se va realiza 	<ul style="list-style-type: none"> • Diversele componente ale sistemului de avertizare vizuală sînt alimentate electric cu ajutorul unui întrerupător general care va conecta sistemul de alarmă la sistemul electric al vehiculului. • Sistemul de alarmă funcționează chiar dacă motorul este oprit. • Semnalele de lumină respecta cerințele tehnice prevăzute în R 65 CEE - ONU. • Partea din față a ambulanței este echipată cu o bară de lumină stroboscopică albastră de tip LED, fixată de asupra cabinei șoferului. Aceasta va fi vizibilă din părțile frontale și laterale ale ambulanței. Un difuzor pentru sirena cu o putere minimă de 100W, cu o intensitate variabilă a semnalului acustic. • În partea din spate, ambulanța este echipată cu o bară de lumină albastră de tip LED, vizibilă din partea din spate. Va fi pusă în aplicare printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină. • Pe fiecare parte laterală, în partea superioară 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Partea laterală dreaptă și partea din spate a ambulanței vor avea fiecare câte un bec LED, orientat spre sol sub un unghi de 45°. Va fi pusă în funcțiune prin intermediul butoanelor separate pentru fiecare grup (dreapta-laterală și spate) situate în compartimentul șoferului, precum și la deschiderea ușii. • Sirena va fi pusă în funcțiune din compartimentul șoferului având un buton general on-off. De asemenea, va include un semnal de avertizare scurt, care este pus în funcțiune prin apăsarea unui buton (claxon). Puterea sirenei va fi de minimum 100 W, cu intensitate variabilă a semnalului acustic. Toate sistemele de avertizare, atât acustice cât și luminoase, vor fi controlate de la un panou de control. • Ambulanța va avea instalate becuri de ceață. 	<p>a ambulanței, sint amplasate trei lumini dreptunghiulare, LED-uri albastre cu lumină intermitentă. Va fi pus în aplicare printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Între farurile principale, încorporate în masca radiatorului sau pe hotă, sint atașate două lumini LED-uri albastre, intermitente, orientate spre partea din față a vehiculului. Operația se va realiza printr-un buton unic cu cel al barei principale de lumină. • Partea laterală dreaptă și partea din spate a ambulanței are fiecare câte un bec LED, orientat spre sol sub un unghi de 45°. Va fi pusă în funcțiune prin intermediul butoanelor separate pentru fiecare grup (dreapta-laterală și spate) situate în compartimentul șoferului, precum și la deschiderea ușii. • Sirena poate fi pusă în funcțiune din compartimentul șoferului având un buton general on-off. De asemenea, include un semnal de avertizare scurt, care este pus în funcțiune prin apăsarea unui buton (claxon). 	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>Puterea sirenei este de minimum 100 W, cu intensitate variabilă a semnalului acustic. Toate sistemele de avertizare, atât acustice cât și luminoase, pot fi controlate de la un panou de control.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța are instalate becuri de ceață. <p>3.2. Bateria și alternatorul Corespunde in totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Construcția bateriei și a tuturor conexiunilor sale sunt proiectate astfel încât să prevină scurtcircuitul din cauza lipsei de atenție. • Sistemul electric trebuie să poată stoca o rezervă de energie electrică pentru a restarta motorul. Ambulanța trebuie să aibă instalată cel puțin cu o baterie mai mult (suplimentară). • Capacitate/putere minimă (conform EN 1789, cu modificările ulterioare). • Baterie de pornire: tensiune nominală de 12 V min. 80 Ah. • baterie suplimentară: tensiune nominală de 12 V min. 80 Ah. • Alternator: putere minimă 	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>1500 W/12 V;</p> <ul style="list-style-type: none"> • Invertor 12V-220V, putere minimă 1500W. <p>3.3. Instalația electrică</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța va avea în structura sa un conector extern, cu grad de protecție IP-65, care să permit încărcarea acumulatorului (bateriilor) și a altor echipamente, dispozitive medicale, pentru preîncălzirea motorului în staționare și încălzirea compartimentul pacientului. • Conectorul pentru 220V va fi de tip "masculin" și va fi instalat pe partea laterală a ambulanței pe partea conducătorului auto. De asemenea, vor fi livrate două conectoare de tip "feminin", având un cablu atașat cu o lungime de cel puțin 20 m. • Pornirea motorului nu va fi posibilă atâta timp cât este conectată la o sursă externă de alimentare de 220V. • Sistemul electric al ambulanței trebuie să conțină cel puțin patru sub-sisteme separate, după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> - Sistemul de bază pentru vehiculul neechipat; - Sistem de alimentare cu energie electrică pentru dispozitive medicale; - Sistemul de alimentare cu energie electrică pentru 	<p>minimă 1500 W/12 V;</p> <ul style="list-style-type: none"> • Invertor 12V-220V, putere 1500W <p>3.3. Instalația electrică</p> <p>Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța are în structura sa un conector extern, cu grad de protecție IP-65, care să permit încărcarea acumulatorului (bateriilor) și a altor echipamente, dispozitive medicale, pentru preîncălzirea motorului în staționare și încălzirea compartimentul pacientului. • Conectorul pentru 220V este de tip "masculin" și va fi instalat pe partea laterală a ambulanței pe partea conducătorului auto. De asemenea, vor fi livrate două conectoare de tip "feminin", având un cablu atașat cu o lungime de cel puțin 20 m. • Pornirea motorului nu este posibilă atâta timp cât este conectată la o sursă externă de alimentare de 220V. • Sistemul electric al ambulanței conține cel puțin patru sub-sisteme separate, după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> - Sistemul de bază pentru vehiculul neechipat; 	
--	--	--	--	--	--	---	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>compartimentul pacientului;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sistem de alimentare cu energie electrică pentru comunicații. • Prizele pentru alimentarea consumatorilor vor fi prevăzute după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> - Prize de 12 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul pacientului - minim 4 bucăți; - Prize de 12 V în cabina șoferului - minim 2 bucăți; - Prize de 220 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul pacientului - minim 4 bucăți, care vor fi alimentate de un invertor 12V-220V cu capacitatea minimă de 1500W. • Instalațiile electrice vor îndeplini următoarele cerințe: <ul style="list-style-type: none"> - Toate circuitele din compartimentul pacientului vor avea dispozitive automate de siguranță și / sau comutatoare separate proiectate / prevăzute în cadrul construcției; - Întrerupătoarele trebuie marcate corespunzător, iar funcția fiecărui circuit va fi ușor de identificat; - Cel puțin două circuite vor fi instalate astfel încât o defecțiune a circuitelor să nu oprească toate luminile sau toate dispozitivele medicale conectate; - Cablurile trebuie să reziste mai mult decât sarcina maximă a siguranțelor sau întrerupătoarelor cu cel puțin 30%; - Cablurile și conductele 	<ul style="list-style-type: none"> - Sistem de alimentare cu energie electrică pentru dispozitive medicale; - Sistemul de alimentare cu energie electrică pentru compartimentul pacientului; - Sistem de alimentare cu energie electrică pentru comunicații. • Prizele pentru alimentarea consumatorilor sint prevăzute după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> - Prize de 12 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul pacientului - 4 bucăți; - Prize de 12 V în cabina șoferului - 2 bucăți; - Prize de 220 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul pacientului - 4 bucăți, care vor fi alimentate de un invertor 12V-220V cu capacitatea minimă de 1500W. • Instalațiile electrice îndeplinesc următoarele cerințe: <ul style="list-style-type: none"> - Toate circuitele din compartimentul pacientului au dispozitive automate de siguranță și / sau comutatoare separate 	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>trebuie să reziste la vibrații. Cablurile trebuie instalate în conducte;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cablurile nu vor trece prin zone în care sunt folosite substanțe gazoase. - Ieșirile nu vor fi interschimbabile în locuri cu sisteme de diferită tensiune. 	<p>proiectate / prevăzute în cadrul construcției;</p> <ul style="list-style-type: none"> - Întrerupătoarele sint marcate corespunzător, iar funcția fiecărui circuit va fi ușor de identificat; - Cel puțin două circuite sint instalate astfel încât o defecțiune a circuitelor să nu oprească toate luminile sau toate dispozitivele medicale conectate; - Cablurile rezista mai mult decât sarcina maximă a siguranțelor sau întrerupătoarelor cu cel puțin 30%; - Cablurile și conductele să rezista la vibrații. Cablurile sint instalate în conducte; - Cablurile nu trec prin zone în care sunt folosite substanțe gazoase. - Ieșirile nu sint interschimbabile în locuri cu sisteme de diferită tensiune. <p>4.CAROSERIA VEHICULULUI 4.1. Securitatea anti-incendiară: Corespunde în totalitate</p> <p>Toate materialele folosite în interiorul vehiculului sint rezistente la foc; viteza lor</p>
--	--	--	--	--	--	---	---

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>Toate materialele folosite în interiorul vehiculului trebuie să fie rezistente la foc; viteza lor de ardere trebuie să fie de maxim 100 mm/min.</p> <p>4.2 Cabina șoferului: Cabina va fi echipată cu următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistem de dezghețare / dezaburire a parbrizului care funcționează în timp ce ambulanța se află în mișcare sau staționează. • Un sistem de spălare a parbrizului exterior. • Sistemul de ventilație și aer condiționat. • Două parasolare. • Mâner pentru persoana însoțitoare situată în apropierea colțului inferior al parbrizului și un mâner deasupra ușii de intrare. • Airbag-uri pentru șofer și pasageri. • Bancă dublă pentru pasager. • Oglinzi retrovizoare reglabile electric și încălzite. • Radio, Bluetooth. • Sistemul de navigație și software-ul corespunzător pentru teritoriul Republicii Moldova. • Lanternă reîncărcabilă și detașabilă. 	<p>de ardere sub valoarea de 100 mm/min.</p> <p>4.2 Cabina șoferului: Corespunde în totalitate Cabina este echipată cu următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistem de dezghețare / dezaburire a parbrizului care funcționează în timp ce ambulanța se află în mișcare sau staționează. • Un sistem de spălare a parbrizului exterior. • Sistemul de ventilație și aer condiționat. • Două parasolare. • Mâner pentru persoana însoțitoare situată în apropierea colțului inferior al parbrizului și un mâner deasupra ușii de intrare. • Airbag-uri pentru șofer și pasageri. • Bancă dublă pentru pasager. • Oglinzi retrovizoare reglabile electric și încălzite. • Radio, Bluetooth. • Sistemul de navigație și software-ul corespunzător pentru teritoriul Republicii Moldova. • Lanternă reîncărcabilă și detașabilă.
--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>4.3 Capacitate minimă de încărcare: Numărul de scaune (cu excepția celui a conducătorului auto):</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 în față cu centuri de siguranță; • 2 în spate. Scaunul instalat în direcția de deplasare va fi echipat cu o centură de siguranță în 3 puncte integrată într-un scaun rotitor la 180 ° și având o tetieră, iar scaunul instalat opus direcției de deplasare are o centură de siguranță în 2 puncte și o tetieră. • Targa va avea sistem de fixare a centurilor de siguranță, inclusiv de la căpătâiul târgii pe umerii pacientului. Trebuie inclus un set pentru copii. <p>.4 Perete despărțitor:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un perete despărțitor va separa compartimentul șoferului de cel al pacientului. O fereastră glisantă va fi prevăzută în peretele despărțitor. Fereastra va permite contactul vizual direct cu șoferul. Aceasta va fi asigurată împotriva deschiderii 	<p>4.3 Capacitate minimă de încărcare: Corespunde in totalitate Numărul de scaune (cu excepția celui a conducătorului auto):</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 în față cu centuri de siguranță; • 2 în spate. Scaunul este instalat în direcția de deplasare si este echipat cu o centură de siguranță în 3 puncte integrată într-un scaun rotitor la 180 ° și având o tetieră, iar scaunul instalat opus direcției de deplasare are o centură de siguranță în 2 puncte și o tetieră. • Targa are sistem de fixare a centurilor de siguranță, inclusiv de la căpătâiul târgii pe umerii pacientului. Este inclus un set pentru copii. <p>.4 Perete despărțitor: Corespunde in totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un perete despărțitor separa compartimentul șoferului de cel al pacientului. Fereastra glisantă este prevăzută în peretele despărțitor. Fereastra permite contactul vizual direct cu șoferul. Aceasta este asigurată împotriva deschiderii accidentale și areo perdea opacă sau alte dispozitive,
--	--	--	--	--	--	--	--	---

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>accidentale și va avea o perdea opacă sau alte dispozitive, care ar împiedica lumina din compartimentul pacientului să perturbe activitate șoferului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Porțiunile de pereți din afara ferestrelor de deasupra nivelului târgii (inclusiv dulapurile și fețele sertarului) vor fi fabricate din material lavabil rezistent la dezinfecție. <p>4.5 Ieșiri de urgență:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe lângă ușa din spate, va exista o ieșire alternativă din compartimentul pacientului, ceea ce ar permite evacuarea pacientului (pacienților) și a echipei. <p>4.6 Deschideri (uși, ferestre): Trebuie să existe minimum două ieșiri:</p> <ul style="list-style-type: none"> • una în partea din spate (ușile balansate) • o ieșire laterală (ușă) la compartimentul pacientului. <p>Poziție deschisă:</p>	<p>care împiedica lumina din compartimentul pacientului să perturbe activitate șoferului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Porțiunile de pereți din afara ferestrelor de deasupra nivelului târgii (inclusiv dulapurile și fețele sertarului) sunt fabricate din material lavabil rezistent la dezinfecție. <p>4.5 Ieșiri de urgență: Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe lângă ușa din spate, există o ieșire alternativă din compartimentul pacientului, ceea ce permite evacuarea pacientului (pacienților) și a echipei. <p>4.6 Deschideri (uși, ferestre): Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • există minimum două ieșiri: • una în partea din spate (ușile balansate) • o ieșire laterală (ușă) la compartimentul pacientului. <p>Poziție deschisă:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ușile din spate permit deschiderea la 250-270°. • Toate deschiderile sunt echipate cu garnituri împotriva infiltrării cu apă. • Unghiul de 	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<ul style="list-style-type: none"> • Ușile din spate trebuie să permită deschiderea la 250-270°. • Toate deschiderile vor fi echipate cu garnituri împotriva infiltrării cu apă. • Unghiul de încărcare a târgii va fi de maxim 16°. • Ușile ambulanței vor fi dotate cu sistem de închidere centralizată. • Ușile exterioare din compartimentul medical trebuie să fie dotate cu dispozitive de siguranță conform cerințelor: <ul style="list-style-type: none"> - să fie deschise și închise din interior fără cheie; - să se deschidă și să se închidă cu o cheie din afara, ca și cum ar fi blocate din interior; - cheia poate fi mecanică sau nemecanică, în cazul în care există un sistem centralizat de blocare. • În compartimentul pacientului trebuie să fie cel puțin două ferestre exterioare, una pe partea dreaptă și una pe partea din spate. Fereastra de pe partea laterală va fi una glisantă. • Ferestrele trebuie să fie amplasate astfel încât să asigure intimitatea pacientului și 1/3 din partea de sus a ferestrei va permite să se vadă în exterior. • În cazul în care ușile din compartimentul pacientului nu sunt complet închise sau sunt deschise, un semnal audio și vizual va avertiza șoferul. 	<p>încărcare a târgii maxim 16°.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ușile ambulanței sint dotate cu sistem de închidere centralizată. • Ușile exterioare din compartimentul medical sint dotate cu dispozitive de siguranță conform cerințelor: <ul style="list-style-type: none"> - pot fi deschise și închise din interior fără cheie; - pot sa se deschidă și să se închidă cu o cheie din afara, ca și cum ar fi blocate din interior; - cheia poate fi mecanică sau nemecanică, în cazul în care există un sistem centralizat de blocare. • În compartimentul pacientului sint două ferestre exterioare, una pe partea dreaptă și una pe partea din spate. Fereastra de pe partea laterală este glisantă. • Ferestrele este amplasata astfel încât asigura intimitatea pacientului și 1/3 din partea de sus a ferestrei si permite să se vadă în exterior. • În cazul în care ușile din compartimentul pacientului nu sunt complet închise sau sunt deschise, un semnal audio și vizual va avertiza șoferul. 	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>5. COMPARTIMENTUL PACIENTULUI</p> <p>5.1 Cerințe generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Compartimentul pacientului trebuie proiectat și construit astfel încât să asigure spațiul necesar pentru dispozitivele medicale menționate mai jos. • Plafonul, pereții interiori și ușile compartimentului pacientului trebuie să fie produse complet sau acoperite cu materiale lavabile rezistente la dezinfecție. • Materialul utilizat în interiorul ambulanței (compartimentul pacientului) trebuie să îndeplinească cerințele stipulate în standardul EN 1789. • Compartimentul ambulanței trebuie proiectat astfel încât 2-4 persoane să-și poată desfășura activitatea într-o poziție verticală, în condiții confortabile. • Marginile suprafețelor trebuie să fie proiectate împotriva 	<p>5. COMPARTIMENTUL PACIENTULUI</p> <p>Corespunde în totalitate</p> <p>5.1 Cerințe generale:</p> <p>Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Compartimentul pacientului teste proiectat și construit astfel încât asigura spațiul necesar pentru dispozitivele medicale menționate mai jos. • Plafonul, pereții interiori și ușile compartimentului pacientului sint produse complet sau acoperite cu materiale lavabile rezistente la dezinfecție. • Materialul utilizat în interiorul ambulanței (compartimentul pacientului) îndeplineaste cerințele stipulate în standardul EN 1789. • Compartimentul ambulanței teste proiectat astfel încât 2-4 persoane i-și poată desfășura activitatea într-o poziție verticală, în condiții confortabile. • Marginile suprafețelor sint proiectate împotriva pătrunderii fluidelor. Dacă podeaua nu
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>pătrunderii fluidelor. Dacă podeaua nu permite evacuarea fluidelor, trebuie să fie disponibile una sau mai multe scurgeri cu dop / dopuri.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rafturile deschise trebuie să fie proiectate cu muchii rotunjite. Sertarele trebuie să fie asigurate împotriva deschiderii accidentale. • Ambulanța trebuie să fie prevăzută cu un compartiment pentru medicamente proiectat cu un lacăt de siguranță. • Ambulanța trebuie să fie proiectată cu unul sau mai multe mânere poziționate deasupra suportului pe axa longitudinală. • Trebuie să existe două mânere poziționate în apropierea ușilor compartimentului pacientului: <ul style="list-style-type: none"> - un mâner instalat pe peretele despărțitor lângă ușa laterală; - cel de-al doilea mâner instalat pe peretele lateral lângă ușile din spate. • Intrarea în compartimentul medical prin ușile din spate trebuie facilitată de o treaptă metalică instalată. • Echipamentul de întreținere (de ex. Roata de rezervă sau cutia de instrumente) nu va fi accesibil din interiorul compartimentului pacientului. <p>Descriere: În ceea ce privește compartimentul medical din partea ușii din spate a vehiculului, trebuie respectate următoarele specificații:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Peretele din partea stângă 	<p>permite evacuarea fluidelor, sint disponibile una sau mai multe scurgeri cu dop / dopuri.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rafturile deschise sint proiectate cu muchii rotunjite. Sertarele trebuie sint asigurate împotriva deschiderii accidentale. • Ambulanța este prevăzută cu un compartiment pentru medicamente proiectat cu un lacăt de siguranță. • Ambulanța este proiectată cu unul sau mai multe mânere poziționate deasupra suportului pe axa longitudinală. • exista două mânere poziționate în apropierea ușilor compartimentului pacientului: <ul style="list-style-type: none"> - un mâner instalat pe peretele despărțitor lângă ușa laterală; - cel de-al doilea mâner instalat pe peretele lateral lângă ușile din spate. • Intrarea în compartimentul medical prin ușile din spateeste facilitată de o treaptă metalică instalată. • Echipamentul de întreținere (de ex. Roata de 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>(din partea conducătorului auto) va fi utilizat pentru atașarea echipamentului medical sau a suporturilor și încărcătoarelor pentru echipamentul medical portabil, cum ar fi defibrilatorul și anexe sale, aspiratoarele, seringa automată, sistemul de alimentare cu oxigen – debitmetrul, umidificator. Toate dispozitivele instalate pe peretele lateral stâng trebuie să fie accesibile manual și vizibile persoanei care se află pe scaunul situat la căpătâiul târgii. În cazul în care configurația permite, se va amplasa un dulap pentru materiale sanitare.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe peretele lateral din dreapta, la jumătatea superioară a târgii, va fi atașat un scaun pliant pentru persoana însoțitoare, cu posibilitatea de a se roti spre targă, centura de siguranță va fi atașată de scaun. Unele echipamente de imobilizare vor avea posibilitatea de a fi atașate pe acest perete în spatele scaunului persoanei însoțitoare. • Plafonul compartimentului medical va fi utilizat pentru atașarea suportului pentru perfuzii. • Peretele despărțitor va fi utilizat pentru atașarea unui scaun pliant cu spatele acestuia în direcția de mers. Pe acest perete se va amplasa un container pentru materialele folosite, care ar trebui să fie ușor de golit. De asemenea, în această zonă va fi un loc special pentru depozitarea valizei cu echipament de resuscitare / 	<p>rezervă sau cutia de instrumente) nu va fi accesibil din interiorul compartimentului pacientului.</p> <p>Descriere: În ceea ce privește compartimentul medical din partea ușii din spate a vehiculului sint respectate următoarele specificații:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Peretele din partea stângă (din partea conducătorului auto) este utilizat pentru atașarea echipamentului medical sau a suporturilor și încărcătoarelor pentru echipamentul medical portabil, cum ar fi defibrilatorul și anexe sale, aspiratoarele, seringa automată, sistemul de alimentare cu oxigen – debitmetrul, umidificator. Toate dispozitivele instalate pe peretele lateral stâng sint accesibile manual și vizibile persoanei care se află pe scaunul situat la căpătâiul târgii. În cazul în care configurația permite, se va amplasa un dulap pentru materiale sanitare. • Pe peretele lateral din dreapta, la jumătatea 	
--	--	--	--	--	--	---	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>examinare. Acesta va fi ușor accesibil din exterior prin deschiderea ușii laterale. De asemenea, în această zonă va fi amplasat un container pentru materiale ascuțite, un dispozitiv de dozare pentru dezinfectanți și un suport pentru prosoape de hârtie.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Suportul pentru targă va fi plasat în partea stângă a compartimentului pacientului. • 2 cilindri de oxigen atașați, cu capacitatea de 10 l fiecare vor fi plasați într-un loc bine definit în compartimentul medical într-o zonă care ar permite schimbarea lor ușoară. • 2 cilindri mobili de oxigen, unul cu capacitatea de 5 l va avea un loc special pentru atașare la targă și altul cu capacitatea de 2 l , prevăzut cu propria sa geantă de transport. • Căruciorul cu roțile cu sistem de fixare a pacientului va fi instalat în partea din spate, care este ușor accesibil. • Podeaua va fi aleasă astfel încât să asigure o aderență adecvată pentru persoana însoțitoare, inclusiv atunci când este umedă; trebuie să fie rezistentă și ușor de curățat. • Partea interioară a compartimentului pacientului, complet echipată, va fi proiectată astfel încât să reducă la minimum riscul de rănire. 	<p>superioară a tării, este atașat un scaun pliant pentru persoana însoțitoare, cu posibilitatea de a se roti spre targă, centura de siguranță este atașată de scaun. Unele echipamente de imobilizare vor avea posibilitatea de a fi atașate pe acest perete în spatele scaunului persoanei însoțitoare.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Plafonul compartimentului medical este utilizat pentru atașarea suportului pentru perfuzii. • Peretele despărțitor este utilizat pentru atașarea unui scaun pliant cu spatele acestuia în direcția de mers. Pe acest perete este amplasat un container pentru materialele folosite, care este ușor de golit. De asemenea, în această zonă este un loc special pentru depozitarea valizei cu echipament de resuscitare / examinare. Acesta este ușor accesibil din exterior prin deschiderea ușii laterale. De asemenea, în această zonă este amplasat un container pentru materiale ascuțite, un dispozitiv de dozare pentru dezinfectanți și un suport pentru prosoape de hârtie. 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

							<ul style="list-style-type: none">• Suportul pentru targă este plasat în partea stângă a compartimentului pacientului.• 2 cilindri de oxigen atașați, cu capacitatea de 10 l fiecare vor fi plasați într-un loc bine definit în compartimentul medical într-o zonă care ar permite schimbarea lor ușoară.• 2 cilindri mobili de oxigen, unul cu capacitatea de 5 l va avea un loc special pentru atașare la targă și altul cu capacitatea de 2 l , prevăzut cu propria sa geantă de transport.• Căruciorul cu roțile cu sistem de fixare a pacientului este instalat în partea din spate, care este ușor accesibil.• Podeaua este aleasă astfel încât asigura o aderență adecvată pentru persoana însoțitoare, inclusiv atunci când este umedă; trebuie să fie rezistentă și ușor de curățat.• Partea interioară a compartimentului pacientului, complet echipată, este proiectată astfel încât să reducă la minimum riscul de rănire.	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

5.2 Dimensiunile

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>pacientului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Înălțime: 400mm – 500mm de la podea - Lățime: cel puțin 450 mm; - Adâncime: cel puțin 400 mm; <p>• Pentru speteaza scaunului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Înălțime: cel puțin 450 mm; - Lățime: cel puțin 450 mm. 	<p>de ventilație care asigura un minim de 20 de înlocuiri pe oră a volumului de aer din compartimentul pacientului.</p>
						<p>5.4 Sistemul de ventilație:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Va fi disponibil un sistem de ventilație care să asigure un minim de 20 de înlocuiri pe oră a volumului de aer din compartimentul pacientului. 	<p>5.5 Sisteme de încălzire și răcire: Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • În afară de încălzirea cabinei șoferului este disponibil un sistem independent, reglabil, pentru încălzirea aerului în compartimentul pacientului. Sistemul consta din 2 subsisteme separate: <ul style="list-style-type: none"> - Agregat independent de încălzire, funcțional atunci când motorul este pornit sau oprit. - Radiator electric de încălzire, funcțional atunci când ambulanța staționează și este conectată la o priză de 220 V. <p>Acestea sint prevăzute cu termostate astfel încât fluctuațiile de temperatură să nu depășească $\pm 3^\circ \text{C}$.</p>
						<p>5.5 Sisteme de încălzire și răcire:</p> <ul style="list-style-type: none"> • În afară de încălzirea cabinei șoferului, va fi disponibil un sistem independent, reglabil, pentru încălzirea aerului în compartimentul pacientului. Sistemul va consta din 2 subsisteme separate: <ul style="list-style-type: none"> - Agregat independent de încălzire, funcțional atunci când motorul este pornit sau oprit. - Radiator electric de încălzire, funcțional atunci când ambulanța staționează și este conectată la o priză de 220 V. 	<ul style="list-style-type: none"> • Configurația sistemului împiedica intrarea gazului de evacuare în compartimentul pacientului. • În afară de sistemul de încălzire este disponibil un sistem de răcire cu aer (aer condiționat), care va servi

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>Acestea vor fi prevăzute cu termostate astfel încât fluctuațiile de temperatură să nu depășească $\pm 3^\circ \text{C}$.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Configurația sistemului va împiedica intrarea gazului de evacuare în compartimentul pacientului. • În afară de sistemul de încălzire va fi disponibil un sistem de răcire cu aer (aer condiționat), care va servi separat compartimentul pacientului. • Sistem de încălzire pentru compartimentul pacientului: <ul style="list-style-type: none"> - Sistem de încălzire autonom în compartimentul pacientului. - Posibilitatea de a atinge temperatura necesară în 15 minute. - Pentru a crea o temperatură de 22°C la mijlocul țârgii în nu mai mult de 30 de minute. - Trebuie să fie disponibil un termostat pentru a menține temperatura cu $\pm 3^\circ \text{C}$. 	<p>separat compartimentul pacientului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistem de încălzire pentru compartimentul pacientului: <ul style="list-style-type: none"> - Sistem de încălzire autonom în compartimentul pacientului. - Are Posibilitatea de a atinge temperatura necesară în 15 minute. - Pentru a crea o temperatură de 22°C la mijlocul țârgii în nu mai mult de 30 de minute. - Este disponibil un termostat pentru a menține temperatura cu $\pm 3^\circ \text{C}$. <p>5.6 Iluminarea interiorului Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Iluminarea compartimentului pacientului (lumină de culoare echilibrată, naturală) de tip LED: <ul style="list-style-type: none"> - Zona pacientului: minim 300 lx (ajustabilă); - Zonele înconjurătoare: minim 50 lx. <p>5.7 Nivelul zgomotului interior Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • În funcție de viteza de deplasare, nivelul zgomotului interior este în conformitate cu regulamentele europene în
--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>5.6 Iluminarea interiorului</p> <ul style="list-style-type: none"> • Iluminarea compartimentului pacientului (lumină de culoare echilibrată, naturală) de tip LED: <ul style="list-style-type: none"> - Zona pacientului: minim 300 lx (ajustabilă); - Zonele înconjurătoare: minim 50 lx. <p>5.7 Nivelul zgomotului interior</p> <ul style="list-style-type: none"> • În funcție de viteza de deplasare, nivelul zgomotului interior va fi în conformitate cu regulamentele europene în vigoare (în conformitate cu EN 1789). <p>5.8 Sistem de suport a perfuziei</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un suport pliabil pentru perfuzie, montat pe tavan, va fi echipat astfel încât să poată susține două sau trei perfuzii atașate vertical și capabil să mențină echilibrul lor. Suportul ar trebui să utilizeze la maxim înălțimea vehiculului deasupra târgii. • Sistemul de suport va avea o capacitate minimă de 5 kg și va fi capabil să suporte trei pungi cu lichid, independent unul de celălalt (conform EN 1789). • Pe peretele lateral stâng, în apropierea prizelor de electricitate și 	<p>vigoare (în conformitate cu EN 1789).</p> <p>5.8 Sistem de suport a perfuziei Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un suport pliabil pentru perfuzie, montat pe tavan, este echipat astfel încât poate susține două sau trei perfuzii atașate vertical și este capabil să mențină echilibrul lor. Suportul utilizează la maxim înălțimea vehiculului deasupra târgii. • Sistemul de suport are o capacitate minimă de 5 kg și este capabil să suporte trei pungi cu lichid, independent unul de celălalt (conform EN 1789). • Pe peretele lateral stâng, în apropierea prizelor de electricitate și oxigen, este instalată bara cu o lungime suficientă pentru montarea dispozitivelor necesare. <p>5.9 Sisteme pentru menținerea / atașarea echipamentului în compartimentul pacientului (EN 1789 și modificările ulterioare) Corespunde în totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fără excepție, toate materialele, cum ar fi
--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>oxigen, va fi instalată bara cu o lungime suficientă pentru montarea dispozitivelor necesare.</p> <p>5.9 Sisteme pentru menținerea / atașarea echipamentului în compartimentul pacientului (EN 1789 și modificările ulterioare)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fără excepție, toate materialele, cum ar fi dispozitivele medicale, echipamentele și obiectele care se află în mod obișnuit într-o ambulanță, trebuie atașate astfel încât să nu poată fi proiectate când sunt supuse unei forțe de minim 10g (gravitație) orizontal și vertical. • Distanța acoperită de materiale atunci când sunt supuse unei forțe nu trebuie să pună în pericol siguranța persoanelor din ambulanță. • Dacă sunt supuși acestor forțe, atunci: <ul style="list-style-type: none"> - nici un obiect nu va avea muchii ascuțite care ar pune în pericol siguranța persoanelor din ambulanță; - distanța maximă de deplasare a suportului sau a oricărei alte componente atașate și a sistemului de fixare nu va depăși 150 mm. 	<p>dispozitivele medicale, echipamentele și obiectele care se află în mod obișnuit într-o ambulanță, sint atașate astfel încât să nu poată fi proiectate când sunt supuse unei forțe de minim 10g (gravitație) orizontal și vertical.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Distanța acoperită de materiale atunci când sunt supuse unei forțe nu pune în pericol siguranța persoanelor din ambulanță. • Dacă sunt supuși acestor forțe, atunci: <ul style="list-style-type: none"> - nici un obiect nu are muchii ascuțite care ar pune în pericol siguranța persoanelor din ambulanță; - distanța maximă de deplasare a suportului sau a oricărei alte componente atașate și a sistemului de fixare nu va depăși 150 mm. <p>6. DISPOZITIVE SI ECHIPAMENTE MEDICALE Corespunde in totalitate</p> <p>6.1. Dotarea cu dispozitive medicale Corespunde in totalitate Ambulanța este proiectată și construită astfel încât asigura:</p>
--	--	--	--	--	--	--	---

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>6. DISPOZITIVE SI ECHIPAMENTE MEDICALE</p> <p>6.1. Dotarea cu dispozitive medicale Ambulanța va fi proiectată și construită astfel încât să asigure:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Transportarea asistată în condiții de maximă siguranță pentru pacient și personal; • Amplasarea și atașarea dispozitivelor medicale. <p>6.2. Depozitarea echipamentului medical</p> <ul style="list-style-type: none"> • Toate echipamentele necesare pentru efectuarea procedurilor de standard trebuie să fie depozitate într-un loc special conceput pentru acest scop. • Echipamentul de bază, necesar pentru o intervenție în afara vehiculului, trebuie să fie ușor 	<ul style="list-style-type: none"> • Transportarea asistată în condiții de maximă siguranță pentru pacient și personal; • Amplasarea și atașarea dispozitivelor medicale. <p>6.2. Depozitarea echipamentului medical Corespunde in totalitate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Toate echipamentele necesare pentru efectuarea procedurilor de standard sint depozitate într-un loc special conceput pentru acest scop. • Echipamentul de bază, necesar pentru o intervenție în afara vehiculului, este ușor accesibil prin ușile ambulanței. • Toate echipamentele sint depozitate în condiții de siguranță, utilizând un sistem de fixare pentru a preveni lovirea/traumatizarea în timpul deplasării autovehiculului. <p>6.3. Cerințe pentru dispozitivele medicale Corespunde in totalitate</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>accesibil prin ușile ambulanței.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Toate echipamentele vor fi depozitate în condiții de siguranță, utilizând un sistem de fixare pentru a preveni lovirea/traumatizarea în timpul deplasării autovehiculului. <p>6.3. Cerințe pentru dispozitivele medicale</p> <p>Cerințe generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Echipamentul va fi conceput atât pentru a fi utilizat în condiții în care ambulanța este în mișcare, precum și când este utilizat în teren. • Dacă echipamentul este proiectat ca "portabil" (cu excepția echipamentului pentru transportarea pacientului), acesta trebuie să poată: <ul style="list-style-type: none"> - Să fie purtat de o singură persoană; - Să aibă propria sursă de energie, să fie de sinestătător și încărcat în vehicul în timp ce vehiculul este în mișcare sau staționează. - Să fie utilizat în afara vehiculului, în mod independent. • Temperatura: 	<p>Cerințe generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Echipamentul este conceput atât pentru a fi utilizat în condiții în care ambulanța este în mișcare, precum și când este utilizat în teren. • Dacă echipamentul este proiectat ca "portabil" (cu excepția echipamentului pentru transportarea pacientului), acesta poate: <ul style="list-style-type: none"> - Să fie purtat de o singură persoană; - Să aibă propria sursă de energie, să fie de sinestătător și încărcat în vehicul în timp ce vehiculul este în mișcare sau staționează. - Să fie utilizat în afara vehiculului, în mod independent. • Temperatura: <ul style="list-style-type: none"> - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta poate funcționa într-un interval de temperatură de -5 °C - + 40 °C. - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta poate funcționa minimum 20 de minute, când se află la o temperatură de -5°C. • Atașarea echipamentului: <ul style="list-style-type: none"> - Este atașat în
--	--	--	--	--	--	--	---

Specificații tehnice (F4.1)

						<ul style="list-style-type: none"> - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta trebuie să poată funcționa într-un interval de temperatură de -5 °C - + 40 ° C. - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta trebuie să poată funcționa minimum 20 de minute, când se află la o temperatură de -5°C. • Atașarea echipamentului: <ul style="list-style-type: none"> - Va fi atașat în interiorul vehiculului. - Sistemul de fixare trebuie să reziste la accelerații de 10 G. - Terminalele electrice și prizele nu vor face parte din sistemul de fixare al echipamentului. • Securitatea electrică: <ul style="list-style-type: none"> - Toate echipamentele trebuie selectate și instalate astfel, încât să nu dăuneze echipamentelor care utilizează electricitatea. • Interfața cu utilizatorul: <ul style="list-style-type: none"> - Butoanele, comutatoarele, indicatoarele și panourile de comandă trebuie să fie ușor accesibile. • Întreținere: <ul style="list-style-type: none"> - Producătorul va furniza ghiduri de utilizare și întreținere în limbile română și rusă. 	<p>interiorul vehiculului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sistemul de fixare trebuie să reziste la accelerații de 10 G. - Terminalele electrice și prizele vor face parte din sistemul de fixare al echipamentului. • Securitatea electrică: <ul style="list-style-type: none"> - Toate echipamentele sint selectate și instalate astfel, încât nu dăuneaza echipamentelor care utilizează electricitatea. • Interfața cu utilizatorul: <ul style="list-style-type: none"> - Butoanele, comutatoarele, indicatoarele și panourile de comandă trebuie să fie ușor accesibile. • Întreținere: <ul style="list-style-type: none"> - Producătorul va furniza ghiduri de utilizare și întreținere în limbile română și rusă. 	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

Cod CPV	Nr Lot	Denumire		Modelul articolului	Tara de origine	Producator	Specificatie tehnica solicitata de contractor beneficiar in caietul de sarcini	Specificatia tehnica a ofertei remise de ofertant promitent vanzator	Standarde de referinta
		Lot	Pozitie						
1		2		3	4	5	6	7	8
			<p>LISTA ECHIPAMENTELOR</p> <p>7.1 Echipamentul pentru manevrarea și imobilizarea pacientului:</p>						
			<p>Suportul pentru targa cu sistem de fixare pentru targă, cu sistem de alunecare pentru targă, cu posibilitatea plasării lateral sau în mijloc.</p>	E250	Portugal	AREquipment	<p>Suportul pentru targa cu sistem de fixare pentru targă, cu sistem de alunecare pentru targă, cu posibilitatea plasării lateral sau în mijloc.</p>	<p>Corespunde in totalitate Suportul pentru targa cu sistem de fixare pentru targă, cu sistem de alunecare pentru targă, cu posibilitatea plasării lateral sau în mijloc.</p>	<p>ISO 9001/13485 , CE MDD , Certificate de complianța electromagnetica</p>
			<p>Targă principală cu roți și sistem de fixare pentru pacient</p>	M 860	Portugal	AREquipment	<p>Îndeplinește următoarele criterii:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lungime 1950 mm ± 20 mm. - Lățime 550 ± 20 mm. - Diametrul roții minimum 200 mm. - Să respecte cerințele standardului EN 1865-1: 2010 + A1: 2015 - Compusă din două părți detașabile: targă și cărucior. 	<p>Corespunde in totalitate</p> <p>Îndeplinește următoarele criterii:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lungime 1950 mm ± 20 mm. - Lățime 550 ± 20 mm. - Diametrul roții minimum 200 mm. - Să respecte cerințele standardului EN 	<p>ISO 9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789 Certificate de complianța electromagnetica</p>

Specificații tehnice (F4.1)

							<ul style="list-style-type: none"> - Testarea EN 1789 - certificatul de testare trebuie să fie disponibil. - Eliberarea automată a picioarelor căruciorului când se descarcă din ambulanță. - Înălțime reglabilă cu minimum 3 poziții. - Poziția Trendelenburg și anti-Trendelenburg atunci, când căruciorul este pe propriile roți. - Sistemul centuri de siguranță pentru adulți, inclusiv peste umerii pacientului. - Sistemul centuri de siguranță pentru copii. - Suport rabatabil pentru perfuzii. - Mânere laterale rabatabile. - Mânere telescopice pentru transportarea tărgii. - Frână pentru roți. - Sistemul pentru rabatarea picioarelor în părțile anterioare și posterioare ale căruciorului. - Platforma și căruciorul vor suporta o greutate de până la 220 kg separat sau combinat, inclusiv atunci când echipamentul se află pe roți. - Saltea reutilizabilă, realizată din material rezistent, care permite spălare și dezinfectare ușoară: <ul style="list-style-type: none"> o Lungime 1950 mm ± 20 mm; o Lățime minimă de 550 mm ± 20 mm; o Înălțime maximă 100 mm; o Alți parametri conform standardului EN 1865. 	<p>1865-1: 2010 + A1: 2015</p> <ul style="list-style-type: none"> - Compusă din două părți detașabile: targă și cărucior. - Testarea EN 1789 - certificatul de testare trebuie să fie disponibil. <ul style="list-style-type: none"> - Eliberarea automată a picioarelor căruciorului când se descarcă din ambulanță. - Înălțime reglabilă cu minimum 3 poziții. <ul style="list-style-type: none"> - Poziția Trendelenburg și anti-Trendelenburg atunci, când căruciorul este pe propriile roți. - Sistemul centuri de siguranță pentru adulți, inclusiv peste umerii pacientului. - Sistemul centuri de siguranță pentru copii. - Suport rabatabil pentru perfuzii. - Mânere laterale rabatabile. - Mânere telescopice pentru transportarea tărgii. - Frână pentru roți. - Sistemul pentru rabatarea picioarelor în părțile anterioare și posterioare ale căruciorului. <ul style="list-style-type: none"> - Platforma și căruciorul vor suporta o greutate de până la 220 kg separat sau combinat, 	
--	--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>inclusiv atunci când echipamentul se află pe roți.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Saltea reutilizabilă, realizată din material rezistent, care permite spălare și dezinfectare ușoară: <ul style="list-style-type: none"> o Lungime 1950 mm ± 20 mm; o Lățime minimă de 550 mm ± 20 mm; o Înălțime maximă 100 mm; o Alți parametri conform standardului EN 1865. 	
			Targă rigidă reglabilă tip lopată din aluminiu:	Model YXH-4A	China	Xiehe Med	<ul style="list-style-type: none"> - Cu sistem de imobilizare a capului. - Lungime ajustabilă în cel puțin 3 pași pentru pacienții cu înălțimi diferite. - Pliabilă. - Cu centuri de fixare pentru pacient. 	<p>Corespunde in totalitate Cu sistem de imobilizare a capului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lungime ajustabilă în cel puțin 3 pași pentru pacienții cu înălțimi diferite. - Pliabilă. - Cu centuri de fixare pentru pacient. 	ISO 9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Targă rigidă completă pentru coloana vertebrală cu sistem de fixare: adult și copil.	Model YXH-1A6K	China	Xiehe Med	Targă rigidă completă pentru coloana vertebrală cu sistem de fixare: adult și copil.	Corespunde in totalitate Targă rigidă completă pentru coloana vertebrală cu sistem de fixare: adult și copil.	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789
			Dispozitiv de imobilizare a capului:	Model YXH-1A6K A Adult Model YXH-1A6K B	China	Xiehe Med	Fabricat din material plastic, dens, cu găuri mari pentru monitorizarea pacientului, impermeabil, ușor de curățat și dezinfectat.	Corespunde in totalitate Fabricat din material plastic, dens, cu găuri mari pentru monitorizarea pacientului, impermeabil, ușor de curățat și	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789

Specificații tehnice (F4.1)

				Pediatric				dezinfectat.	
			Saltea vacuum - 2 bucăți (1 adult și 1 copil):	YXH 7D	China	Xiehe Med	Saltea vacuum - 2 bucăți (1 adult și 1 copil): - Include pompă și kit de reparație. - Pompa va avea capacitatea de a reduce presiunea cu 500 h/Pa în timp de maximum 4 minute. - Lățimea saltelei vacuum pentru adult minimum 80 cm, pentru cea pediatrică minimum 45 cm. - Cu mânere pentru transportare. - Cu centuri de fixare pentru pacient. - Alți parametri în conformitate cu standardul EN 1865.	Corespunde în totalitate Saltea vacuum - 2 bucăți (1 adult și 1 copil): - Include pompă și kit de reparație. - Pompa va avea capacitatea de a reduce presiunea cu 500 h/Pa în timp de maximum 4 minute. - Lățimea saltelei vacuum pentru adult minimum 80 cm, pentru cea pediatrică minimum 45 cm. - Cu mânere pentru transportare. - Cu centuri de fixare pentru pacient. - Alți parametri în conformitate cu standardul EN 1865.	ISO 9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Scaun cu roțile și sistem de fixare pentru pacient	YXH 5 D Stair Stretcher	China	Xiehe Med	suportă greutatea pacientului până la 150 kg. Patru roți, dintre care două roți cu sistem de frînare. Fixat de peretele ambulanței. Suprafețele spătarului și suportului picioarelor sunt ușor de detașat. Greutatea maximă a scaunului 10 kg.	Corespun de in totalitate suportă greutatea pacientului până la 150 kg. Patru roți, dintre care două roți cu sistem de frînare. Fixat de peretele ambulanței. Suprafețele spătarului și suportului picioarelor sunt ușor de detașat. Greutatea maximă a scaunului 10 kg.	ISO 9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Dispozitiv de tracțiune pentru fracturi de femur	YXH 8 B Traction Splint			Dispozitiv de tracțiune pentru fracturi de femur cu geantă pentru transportare	Corespunde în totalitate Dispozitiv de tracțiune	9001/13485 , CE MDD , EN 18 65

Specificații tehnice (F4.1)

			cu geantă pentru transportare		China	Xiehe Med		pentru fracturi de femur cu geantă pentru transportare	EN 1789
			Gulere cervicale adult/copil reutilizabile pentru imobilizare cervicală	XH 17 cervical collar	China	Xiehe Med	Gulere cervicale adult/copil reutilizabile pentru imobilizare cervicală: trebuie să permită intubarea, accesul la traheotomie și manevrele medicale sigure. Setul, în total de 6 bucăți, vor fi livrat: 4 bucăți ajustabile pentru adulți și 2 bucăți pediatrice, cu geantă pentru transportare.	Corespunde în totalitate Gulere cervicale adult/copil reutilizabile pentru imobilizare cervicală: permit intubarea, accesul la traheotomie și manevrele medicale sigure. Setul, în total de 6 bucăți, va fi livrat: 4 bucăți ajustabile pentru adulți și 2 bucăți pediatrice, cu geantă pentru transportare.	ISO 9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Dispozitiv de extracție de tip KED	YXH 7 H EXTRICATION DEVICE	China	Xiehe Med	Dispozitiv de extracție de tip KED	Corespunde în totalitate Dispozitiv de extracție de tip KED 1 bucata	9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Atele gonflabile și vacuum pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare	YXH 12	China	Xiehe Med	Atele gonflabile și vacuum pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare – câte 1 set cu centuri pentru imobilizarea pelviană – câte 1 bucată (setul să includă suplimentar pompă, geantă pentru transportare, trusă de reparații urgente).	Corespunde în totalitate Atele gonflabile și vacuum pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare – câte 1 set cu centuri pentru imobilizarea pelviană – câte 1 bucată (setul să includă suplimentar pompă, geantă pentru transportare, trusă de reparații urgente)	9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789
			Set de atele rigide pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare cu geantă pentru	Kit of rigid splints for the immobilisation of upper, lower limbs and the basin - 2 pieces.	YXH 9 LIMB AND ARM SPLINT KIT	China	Set de atele rigide pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare cu geantă pentru transportare (2 bucăți de atele pentru membrul superior și 2 bucăți de atele pentru membrul inferior	Corespunde în totalitate Set de atele rigide pentru imobilizarea membrelor superioare și inferioare cu geantă pentru transportare (2 bucăți de atele pentru membrul superior și 2 bucăți de atele pentru	9001/13485 , CE MDD , EN 18 65 EN 1789

Specificații tehnice (F4.1)

			transportare					membrul inferior	
			Dispozitiv de imobilizare fracturi spinale	STRAP Spider strap for spine board	China	Xiehe Med	Dispozitiv de imobilizare intreaga coloana fracturi	Corespunde in totalitate Dispozitiv de imobilizare intreaga coloana fracturi	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789
			tourniquet Manual – 1 piece	MODEL D&D Pneumatik tunike	Turkey	Umi Medical	Usor , portabil , in set cu o pompa si manometru , set d emansete reutilizabile adult si copil , cablu de conexiune de 1 m , geanta de transport	Corespunde in totalitate Usor , portabil , in set cu o pompa si manometru , set d emansete reutilizabile adult si copil , cablu de conexiune de 1 m , geanta de transport	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789
			7.2 Aparatură/echipamente pentru resuscitare – respirație (cerințe minime)						
			Instalație fixă de oxigen:	TY0123			Instalație fixă de oxigen: Butelii de oxigen a câte 10 litri fiecare cu sistem de interconexiune rapidă- 2 bucăți: Reductoare de presiune dotate cu manometre pentru fiecare butelie. 2 conexiuni rapide standard DIN	Corespunde in totalitate Butelii de oxigen a câte 10 litri fiecare cu sistem de interconexiune rapidă- 2 bucăți: Reductoare de presiune dotate cu manometre	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789

Specificații tehnice (F4.1)

					Turkey	ÖZ TEREYAOĞLU	<p>pentru dispozitivele de asistență respiratorie, atașate pe peretele lateral stâng.</p> <p>Debitmetru cu o capacitate maximă de 15 L/min, cu supapă de reglare, umidificator, tub și mască facială.</p> <p>- 1 butelie de 5 litri cu sistem de atașare pe targă, cu geantă pentru protecție și transportare, și reductor cu debitmetru.</p>	<p>pentru fiecare butelie.</p> <p>2 conexiuni rapide standard DIN pentru dispozitivele de asistență respiratorie, atașate pe peretele lateral stâng.</p> <p>Debitmetru cu o capacitate maximă de 15 L/min, cu supapă de reglare, umidificator, tub și mască facială.</p> <p>- 1 butelie de 5 litri cu sistem de atașare pe targă, cu geantă pentru protecție și transportare, și reductor cu debitmetru.</p>	
			Oxigen portabil:	TY0123	Turkey	ÖZ TEREYAOĞLU	<p>Oxigen portabil:</p> <p>- 1 butelie de 2 litri cu o geantă pentru transportare, cu un loc pentru amplasare și fixare în ambulanță.</p> <p>- Reductor de presiune cu debitmetru, cu o capacitate maximă de cel puțin 15 l/min, cu supapă de reglare, tub și mască facială.</p>	<p>Oxigen portabil:</p> <p>- 1 butelie de 2 litri cu o geantă pentru transportare, cu un loc pentru amplasare și fixare în ambulanță.</p> <p>- Reductor de presiune cu debitmetru, cu o capacitate maximă de cel puțin 15 l/min, cu supapă de reglare, tub și mască facială.</p> <p>Corespunde in totalitate</p>	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789

Specificații tehnice (F4.1)

			Balon de ventilație de tip Ambu: adult, copil, nou născut – 3 buc.	<p>Model XH KB 07 AmbusetR adult</p> <p>XH KB 08 AmbusetR child</p> <p>XH KB 09 AmbusetR infant plus Mask Kit adult XH KB 07, 08 and 09</p>	China	Xiehe Med	<ul style="list-style-type: none"> Balon de ventilație de tip Ambu: adult, copil, nou născut – 3 buc. (1 buc. adult, 1 buc. copil, 1 buc. nou-născuți), cu perete dublu, material 100% non-latex, în kit cu 5 măști în total (adult – 2 buc., copil -2 buc., nou-născut -1 buc.): <ul style="list-style-type: none"> Cu sistem de limitare a presiunii pentru prevenirea suprapresiunii. Balonul de ventilație nou-născut să fie auto-gonflabil cu o capacitate 250-700 ml și asigură minimum 15-25 ml pentru fiecare ventilație. 	<p>Corespunde in totalitate</p> <p>Balon de ventilație de tip Ambu: adult, copil, nou născut – 3 buc. (1 buc. adult, 1 buc. copil, 1 buc. nou-născuți), cu perete dublu, material 100% non-latex, în kit cu 5 măști în total (adult – 2 buc., copil -2 buc., nou-născut -1 buc.):</p> <ul style="list-style-type: none"> Cu sistem de limitare a presiunii pentru prevenirea suprapresiunii. Balonul de ventilație nou-născut să fie auto-gonflabil cu o capacitate 250-700 ml și asigură minimum 15-25 ml pentru fiecare ventilație. 	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789
			Kit pentru dezobstrucția căilor respiratorii - 2 buc. (1 deschizător de gură, 1 depresor al limbii).	Desobstruction Kit	China	Xiehe Med	Kit pentru dezobstrucția căilor respiratorii - 2 buc. (1 deschizător de gură, 1 depresor al limbii).	Kit pentru dezobstrucția căilor respiratorii - 2 buc. (1 deschizător de gură, 1 depresor al limbii). Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of
			Kit pipe orofaringiene în ambalaj dedicat, compus minim din	Berman Set			Kit pipe orofaringiene în ambalaj dedicat, compus minim din 6 dimensiuni adult/copil (nou născut 40mm, copii 60mm, adolescent	Kit pipe orofaringiene în ambalaj dedicat, compus minim din 6 dimensiuni adult/copil (nou născut	ISO 9001, CE , CE Declaration of

Specificații tehnice (F4.1)

			6 dimensiuni adult/copil (nou născut 40mm, copii 60mm, adolescent 80mm, adulți 90mm, 100mm, 110mm) - 1 buc.		China	Xiehe Med	80mm, adulți 90mm, 100mm, 110mm) -1 buc.	40mm, copii 60mm, adolescent 80mm, adulți 90mm, 100mm, 110mm) -1 buc. Corespunde in totalitate	
			• Pense Magill de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 2 bucăți.	Magil set	China	Xiehe med	Pense Magill de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 2 bucăți.	Pense Magill de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 2 bucăți. Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of
			Compartiment pentru incalzirea solutiilor sub forma de sarta, capacitate minima 4 l , cu sistem de afisare a temperaturii	Das 01	Turkey	Das	Compartiment pentru incalzirea solutiilor sub forma de sarta, capacitate minima 4 l , cu sistem de afisare a temperaturii	Compartiment pentru incalzirea solutiilor sub forma de sarta, capacitate minima 4 l , cu sistem de afisare a temperaturii] Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity,
			Dispozitiv pentru respirație gură la gură cu mască și filtru antibacterian, cu supapă de unic sens, într-o cutie pentru transportare – 1 buc.	CPR Mask	China	Xiehe Med	Dispozitiv pentru respirație gură la gură cu mască și filtru antibacterian, cu supapă de unic sens, într-o cutie pentru transportare – 1 buc.	Dispozitiv pentru respirație gură la gură cu mască și filtru antibacterian, cu supapă de unic sens, într-o cutie pentru transportare – 1 buc. Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

			<p>Aspiratoare - 2 bucăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Unul fixat pe peretele ambulanței conform EN 1789; - Unul portabil, electric, dotat cu geantă pentru transportare și sistem pentru alimentare și fixare în ambulanță: 	<p>ITALIA</p> <p>A</p>	<p>GIMA</p>	<p>Aspiratoare - 2 bucăți:</p> <p>Unul fixat pe peretele ambulanței conform EN 1789;</p> <p>Unul portabil, electric, dotat cu geantă pentru transportare și sistem pentru alimentare și fixare în ambulanță:</p> <p>Rezistent la căderea, lovituri, apă și dezinfectanți;</p> <p>Cu un regulator vacuum incorporat;</p> <p>Robust, portabil, compact;</p> <p>Funcționarea electrică de la o baterie încorporată;</p> <p>Regim continuu de operare, bazat pe bateria încorporată sau conectată la sursa de alimentare;</p> <p>Durata de funcționare a bateriei este de cel puțin 60 de minute;</p> <p>Alimentare cu energie 220V, 12V cu adaptor;</p> <p>Fluxul maximal al aerului aspirat 30 L/min; presiunea va fi minim de 600 mmHg;</p> <p>Capacitatea minimă a rezervorului reutilizabil – 1 L;</p> <p>Sistem de alarmă și monitorizare pentru starea bateriei și conectarea</p>	<p>Aspiratoare - 2 bucăți:</p> <p>Unul fixat pe peretele ambulanței conform EN 1789;</p> <p>Unul portabil, electric, dotat cu geantă pentru transportare și sistem pentru alimentare și fixare în ambulanță:</p> <p>Rezistent la căderea, lovituri, apă și dezinfectanți;</p> <p>Cu un regulator vacuum incorporat;</p> <p>Robust, portabil, compact;</p> <p>Funcționarea electrică de la o baterie încorporată;</p> <p>Regim continuu de operare, bazat pe bateria încorporată sau conectată la sursa de alimentare;</p> <p>Durata de funcționare a bateriei este de cel puțin 60 de minute;</p> <p>Alimentare cu energie 220V, 12V cu adaptor;</p> <p>Fluxul maximal al aerului aspirat 30 L/min; presiunea</p>	<p>ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity</p>
--	--	--	---	------------------------	-------------	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>la sursa de alimentare;</p> <p>Se livrează într-un kit cu cablu de conectare la 12 V, cu minimum 2 tuburi de silicon reutilizabile cu lungimea de 1,5-2m și cu filtre antibacteriene minim 5 bucăți.</p>	<p>va fi minim de 600 mmHg;</p> <p>Capacitatea minimă a rezervorului reutilizabil – 1 L;</p> <p>Sistem de alarmă și monitorizare pentru starea bateriei și conectarea la sursa de alimentare;</p> <ul style="list-style-type: none"> Se livrează într-un kit cu cablu de conectare la 12 V, cu minimum 2 tuburi de silicon reutilizabile cu lungimea de 1,5-2m și cu filtre antibacteriene minim 5 bucăți. <p>Corespunde in totalitate</p>	
			Set laringoscop cu lama adult 1 bucata si lama copil 1 bucata , cu mandren	XH S03	China	Xiehe Medical	Set laringoscop cu lama adult 1 bucata si lama copil 1 bucata , cu mandren	Set laringoscop cu lama adult 1 bucata si lama copil 1 bucata , cu mandren	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity,

Specificații tehnice (F4.1)

			7.3 Aparatură monitorizare/defibrilare/diagnosticare						
			Defibrilator semiautomat cu monitor	CU LifeGain CU HD 1	Coreea	CU Medical Systems	<p>Defibrilator semiautomat cu monitor</p> <p>Cerințe generale:</p> <p>Defibrilator semiautomat cu monitor, construcție robustă cu suprafețe ușor de curățat, ușor de manipulat, de utilizat și de transportat.</p> <p>Echipat cu sistem de alarmă minim pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> -detașarea electrozilor -asistolie -tahicardie -bradicardie -fibrilație <p>Cu sistem de reglare digitală pentru nivelele de alarmă.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Geantă impermeabilă cu compartimente interioare și curea 	<p>Defibrilator semiautomat cu monitor</p> <p>Corespunde in totalitate</p> <p>Cerințe generale:</p> <p>Defibrilator semiautomat cu monitor, construcție robustă cu suprafețe ușor de curățat, ușor de manipulat, de utilizat și de transportat.</p> <p>Echipat cu sistem de alarmă minim pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> -detașarea electrozilor -asistolie -tahicardie -bradicardie -fibrilație <p>Cu sistem de reglare</p>	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>reglabilă.</p> <p>Vibrație conform EN 1789.</p> <p>Rezistentă la impact EN 1789.</p> <p>Configurația livrată:</p> <p>-Defibrilator cu baterie Li Ion.</p> <p>-Kit de padele reutilizabile, inclusiv padele pediatrice – 1 set.</p> <p>-Kit de padele de unică folosință adult și copil, inclusiv adaptor pentru utilizarea padelelor.</p> <p>-Un terminal conceput pentru testarea funcționalității padelelor.</p> <p>-Kit de cabluri ECG 5 derivații.</p> <p>-Electrozi ECG de unică folosință – 15 bucăți (3 cutii a câte 5 electrozi).</p> <p>-Printer termal incorporat.</p> <p>-Hârtie pentru imprimantă – 5 bucăți.</p> <p>-Cablul de alimentare la rețea 220V și la 12 V cu conector.</p> <p>-Card SD 2Gb.</p> <p>-Geanta de transport dedicată.</p> <p>-Greutatea maximă cu geantă 5,5 kg.</p>	<p>digitală pentru nivelele de alarmă.</p> <p>-Geantă impermeabilă cu compartimente interioare și curea reglabilă.</p> <p>Vibrație conform EN 1789.</p> <p>Rezistentă la impact EN 1789.</p> <p>Configurația livrată:</p> <p>-Defibrilator cu baterie Li Ion.</p> <p>-Kit de padele reutilizabile, inclusiv padele pediatrice - 1 set.</p> <p>-Kit de padele de unică folosință adult și copil, inclusiv adaptor pentru utilizarea padelelor.</p> <p>-Un terminal conceput pentru testarea funcționalității padelelor.</p> <p>-Kit de cabluri ECG 5 derivații. Inclus de asemenea un set cabluri ECG 3 derivații</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>-Electrozi ECG de unică folosință – 15 bucăți (3 cutii a câte 5 electrozi).</p> <p>-Printer termal incorporat.</p> <p>-Hîrtie pentru imprimantă – 5 bucăți.</p> <p>-Cablul de alimentare la rețea 220V și la 12 V cu conector.</p> <p>-Card SD 2Gb.</p> <p>-Geanta de transport dedicată.</p> <p>-Greutatea maximă cu geantă 5,5 kg.fara padele si accesorii</p> <p>In configuratia ofertei sint de asemenea incluse</p> <p>Modul SpO2 in set cu 1 Senzor reutilizabil adult, 1 senzor reutilizabil copil , 25 senzori unica utilizare adulti , cablu de legatura</p> <p>Modul AED – cu comenzi vocale si text in limba rusa</p> <p>Modul Peacemaker Extern</p> <p>Modul Bluetooth pentru transmisia datelor</p>
								<p>Descrierea tehnică:</p> <p>-Să posede un monitor încorporat color HD de minim 7 inci.</p> <p>-Să permită afișarea și supravegherea: traseului ECG, detectarea Pacemakerului, modului AED, valorilor SPO2, tensiunii</p>

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>arteriale neinvazive, stării bateriei, stării alarmelor, zilei, datei, numărarea și înregistrarea fiecărui șoc.</p> <p>-Să posede un acces rapid și sigur la meniu pentru opțiuni și puterea șocurilor.</p> <p>-Să posede o baterie reîncărcabilă incorporată Li-Ion.</p> <p>-Bateria trebuie să furnizeze o putere suficientă pentru administrarea a minimum 150 de șocuri de 200 J sau nu mai puțin de 4 ore de monitorizare continuă ECG.</p> <p>-Durata de exploatare a bateriei de minimum 4 ani.</p> <p>-Timpul de reîncărcare este de maximum 4 ore.</p> <p>-Să dețină sisteme de alarmă vizuală și sonoră privind descărcarea bateriei.</p> <p>-Sistemul va fi capabil să funcționeze atât cu padele reutilizabile, cât și cu</p>	<p>Modul NIBP cu accesorii aferente</p> <p>1 set Padele de unica utilizare defibrilare adult</p> <p>1 set de padele de unica utilizare pacient copil</p> <p>Descrierea tehnică:</p> <p>- poseda un monitor încorporat color HD de minim 7 inci.</p> <p>ecranul permite vizibilitate maxima si o monitorizare sigura a procedurilor</p> <p>-permite afișarea și supravegherea: traseului ECG, detectarea Pacemakerului, modulului AED, valorilor SPO2, tensiunii arteriale neinvazive, stării bateriei, stării alarmelor, zilei, datei, numărarea și înregistrarea fiecărui șoc.</p> <p>De asemenea configuratia prezentata permite afișarea PCO2 , Tensiune Arteriala Noninvazive(Inclus) – pentru colectarea acestor date specifice va fi nevoie doar de achiziția ulterioara</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>padele de o singură folosință; padelele trebuie să fie interschimbabile.</p> <p>-Sistemul trebuie să recunoască automat tipul de padele.</p> <p>-Sistemul trebuie să recunoască și să afișeze pe ecran poziția corectă a padelelor pe piept.</p> <p>-Sistemul trebuie să posede hardware.</p> <p>-Sistemul trebuie să posede evaluarea automată a ECG.</p> <p>-Înregistrarea: memorie internă de minim 2 GB.</p> <p>-Sistemul trebuie să ofere opțiuni pentru: AED inclus, SPO2 inclus, modul NIBP, modul Wi-Fi (frecvența</p>	<p>a senzorilor ce nu sunt incluși în prezenta configurație</p> <p>- posedă un acces rapid și sigur la meniu pentru opțiuni și puterea șocurilor.</p> <p>-posedă o baterie reîncărcabilă incorporată Li-Ion.</p> <p>-Bateria poate să furnizeze o putere suficientă pentru administrarea a minimum 150 de șocuri de 200 J sau nu mai puțin de 4 ore de monitorizare continuă ECG.</p> <p>-Durata de exploatare a bateriei de minimum 4 ani.</p> <p>-Timpul de reîncărcare este de maximum 4 ore.</p> <p>-detine sisteme de alarmă vizuală și sonoră privind descărcarea bateriei.</p> <p>-Sistemul este capabil să funcționeze atât cu padele reutilizabile, cât și cu padele de o singură folosință; padelele sânt interschimbabile.</p> <p>-Sistemul poate să</p>	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>de bandă 2.4 GHz), modul Bluetooth (versiunea 4.0 sau 5.0, frecvența de bandă 2.402 GHz – 2.48GHz).</p> <p>-Modul SPO2 include un interval de măsurare 1 – 100%.</p> <p>-Frecvența cardiacă cuprinsă între 30 până la 300 bpm.</p> <p>-Sistemul să poată funcționa ca un Pacemaker extern.</p> <p>-Printarea va fi automată sau manuală pe un canal.</p> <p>-Lățimea hârtiei este de 48 mm sau alte dimensiuni standard.</p> <p>-Viteza de imprimare este de 25, 50 mm/sec.</p> <p>-Să dispună de sistema de alarmă pentru detașarea electroduului,</p>	<p>recunoască automat tipul de padele si sa limiteze automat puterea socului electric la 50 J in cazul padelelor pediatrice</p> <p>-Sistemul poate să recunoască și să afișeze pe ecran poziția corectă a padelelor pe piept.</p> <p>-Sistemul posedă hardware dedicat testării funcționalității padelelor</p> <p>-Sistemul posedă software evaluarea automată a ECG. Configurația oferită dispune de sistem de achiziție 5 derivații 12 canale ECG ,afisare complexa , inregistrare si printare traseu , analiza complexa avansata a traseelor conform standardului ANSI/AAMI DF80</p> <p>-Înregistrarea: memorie internă de minim 2 GB.</p> <p>-Sistemul posedă modul : AED inclus, modul SPO2</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>asistolie, tahicardie, bradicardie, fibrilație.</p> <p>Monitorizarea ECG:</p> <p>-Derivații cu 3 canale.</p> <p>-Capturarea semnalului ECG trebuie efectuată prin electrozi de unică folosință, prin electrozi reutilizabili și prin cabluri ECG.</p> <p>-Recunoașterea Pacemakerului trebuie sa fie automată.</p> <p>Parametrii tehnici regimului de defibrilare:</p> <p>-Defibrilarea tip BTE (undă exponențială bifazică trunchiată).</p> <p>-Puterea șocului selectată în mod standard de la 2 până la 200 J.</p> <p>-Timp de reîncărcare pentru readministrarea șocului maximum 8 sec.</p>	<p>inclus, optional modul NIBP, modul Bluetooth (inclus versiunea 4.0 sau 5.0, frecvența de bandă 2.402 GHz – 2.48GHz), modul AED inclus , Modul Peacemaker extern inclus</p> <p>-Modul SPO2 include un interval de măsurare 1 - 100%.</p> <p>-Frecvența cardiacă cuprinsă între 30 până la 300 bpm.</p> <p>-Sistemul poate funcționa ca un Pacemaker extern.</p> <p>1.Latime unda puls 0-50 ms.</p> <p>2.frecventa de stimulare 30ppm-200ppm.</p> <p>3.current de stimulare 0-20Ma1.</p> <p>semnale beep pentru CPR (pana la 104 compresii per minut)Secventa standard de descarcare 150 J ,200J si 200J.</p> <p>2.detectie automata impedanta 25-300 Ohmi.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>-Descărcarea sincronă pentru cardioversie.</p> <p>-Sistem automat de limitare a puterii pînă la 100J în cazul în care sistemul recunoaște padelele pediatrice.</p> <p>-Anularea automată a șocului prin sistem de descărcare a șocurilor în perioada de neutilizare pînă la 30 secunde.</p>	<p>-Printarea va fi automată sau manuală pe un canal.</p> <p>-Lățimea hârtiei este de 48 mm sau alte dimensiuni standard.</p> <p>-Viteza de imprimare este de 25, 50 mm/sec.</p> <p>-dispune de sistema de alarmă pentru detașarea electrodului, asistolie, tahicardie, bradicardie, fibrilație.</p> <p>Monitorizarea ECG:</p> <p>-Derivații cu 3 si 5 canale canale.</p> <p>-Capturarea semnalului ECG poaate fi efectuată prin electrozi de unică folosință, prin electrozi reutilizabili și prin cabluri ECG.</p> <p>-Recunoașterea Pacemakerului este automată.</p> <p>Parametrii tehnici regimului de defibrilare:</p> <p>-Defibrilarea tip BTE (undă exponențială bifazică</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>trunchiată). Unda de defibrilare e-cube BTE cu compensare automată a impedanței</p> <p>-Puterea șocului selectată în mod standard de la 2 până la 200 J.</p> <p>-Timp de reîncărcare pentru readministrarea șocului</p> <p>-timp de reincarcare 6 sec dacă este conectat la sursa de current spital sau ambulanta</p> <p>-7 secunde pe baza de baterie</p> <p>-modul AED pediatric cu limitare automată a puterii la 50 Jouli se activează automat odată cu utilizarea padelelor pediatrice</p> <p>-Descărcarea sincronă pentru cardioversie.</p> <p>-Sistem automat de limitare a puterii până la 50 J în cazul în care sistemul recunoaște padelele pediatrice.</p> <p>-Anularea automată a șocului prin sistem de descărcare a șocurilor în</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

								perioada de neutilizare până la 30 secunde.	
			Dispozitiv ECG cu geantă de transportare	CM 1200 A	CHINA	COMEN MEDICAL	<p>Descrierea tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ecran LCD color, încorporat, posibil să afișeze 3,6,12 derivații. -Suport lingvistic multiplu, minimum 2 limbi (româna și rusa). -Previzualizarea undelor ECG, auto-diagnosticare și posibilitatea imprimării rezultatelor. -Să dețină un software compatibil cu PC-ul. -Medicul trebuie să poată vizualiza ECG trimis de pe ambulanță la stația PC de la staționar. -Flash Drive USB - pentru înregistrarea datelor și back-up. -Să dețină un sistem de calibrare. -Disponibilitatea sistemului de detectare și protecție de la cardiostimulator și de la șocul al defibrilatorului. -Funcții pentru măsurarea automată și diagnosticarea automată. -Înregistrare, amplificare simultană pe 12 canale. -Imprimanta termică încorporată. -Editarea unei ECG, primirea, viteza de înregistrare, informația despre pacient și raportul măsurărilor efectuate. -Alimentare cu curent alternativ și 	<p>Corespunde in totalitate</p> <p>Descrierea tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ecran LCD color, încorporat, posibil să afișeze 3,6,12 derivații. Diagonala 5. 7 inchi -poseda Suport lingvistic multiplu, minimum 2 limbi (româna și rusa). -permite Previzualizarea undelor ECG, auto-diagnosticare și posibilitatea imprimării rezultatelor. - deține un software compatibil cu PC-ul. -Medicul poate vizualiza ECG trimis de pe ambulanță la stația PC de la staționar. -poseda Flash Drive USB - pentru înregistrarea datelor și back-up. - deține un sistem de calibrare. -Disponibil existent sistemului de detectare și protecție de la cardiostimulator și de la șocul al defibrilatorului. -poseda Funcții pentru 	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>curent continuu.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Baterie reîncărcabilă cu acumulator litiu-ion cu minimum 2 ore de funcționare continuă. -Memorie internă pentru 300 unde ECG. -Card SD de 2Gb încorporat, care permite înregistrarea a peste 10000 de unde ECG. -Software de actualizare on line disponibil. -Măsurarea și interpretarea automată, testarea automată, verificarea formatului canalelor de achiziție 3 × 4, 3 × 4 + 1R, 3 × 4 + 3R, 6 × 2, 6 × 2 + 1R, 12 × 1, 12 × 1 + T. Moduri de lucru selectabile: manual, automat, funcție de ritm. -Indică eroarea de conectare a cablurilor sau poziționarea / detașarea electrodului de măsurare. -Filtre digitale de înaltă precizie. -Modul Wi-Fi încorporat (frecvența de bandă 2.4 GHz) care permite transmiterea online a undelor ECG. -Canale de înregistrare ECG: Standard 3, 6, 12 canale. -Precizie ± 2%. -Tensiune de calibrare - 1mV ± 1%. -Impedanță de intrare 50MΩ. -Circuitul de intrare <50nA. -Stabilizarea bazei de referință - automată. -Intrare / ieșire externă: 	<p>măsurarea automată și diagnosticarea automată.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Înregistrare, amplificare simultană pe 12 canale. -Imprimanta termică încorporată. -permite Editarea unei ECG, primirea, viteza de înregistrare, informația despre pacient și raportul măsurărilor efectuate. -Alimentare cu curent alternativ și curent continuu. -Baterie reîncărcabilă cu acumulator litiu-ion cu minimum 2 ore de funcționare continuă. -poseda Memorie internă pentru 300 unde ECG. -are Card SD de 2Gb încorporat, care permite înregistrarea a peste 10000 de unde ECG. -Software de actualizare on line disponibil. -Măsurarea și interpretarea automată, testarea automată, verificarea formatului canalelor de achiziție 3 × 4, 3 × 4 + 1R, 3 × 4 + 3R, 6 × 2, 6 × 2 + 1R, 12 × 1, 12 × 1 + T. 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>OIntrare $\geq 100\text{ K}\Omega$ sensibilitate $10\text{mm} / \text{V} \pm 5\%$;</p> <ul style="list-style-type: none"> o Ieșire: $\leq 100\Omega$, sensibilitate $1\text{V} / \text{mV} \pm 5\%$; - Viteza de înregistrare: $25\text{ mm} / \text{s}$, $50\text{mm} / \text{s}$. <p>- Accesorii livrate:</p> <ul style="list-style-type: none"> o cablu pentru pacient – 1 buc. o electrozi reutilizabili toracici tip pară – 6 buc. o electrozi reutilizabili pentru extremități tip clame – 4 buc. o hârtie pentru printer - minimum 5 buc. o cablu de împământare – 1 buc. o siguranțe – 2 buc. o cablu de conectare PC – 1 buc. o cablu de alimentare AC – 1 buc. și DC – 1 buc. - Ghid de utilizare în română și rusă. - Greutatea dispozitivului maximum $3,5\text{ kg}$ împreună cu geanta pentru transport. 	<p>Moduri de lucru selectabile: manual, automat, funcție de ritm.</p> <ul style="list-style-type: none"> -Indică eroarea de conectare a cablurilor sau poziționarea / detașarea electrodului de măsurare. -poseda Filtre digitale de înaltă precizie. -Modul Wi-Fi încorporat (frecvența de bandă 2.4 GHz) care permite transmiterea online a undelor ECG. -Canale de înregistrare ECG: Standard 3, 6, 12 canale. -Precizie $\pm 2\%$. -Tensiune de calibrare - $1\text{mV} \pm 1\%$. -Impedanță de intrare $50\text{M}\Omega$. -Circuitul de intrare $<50\text{nA}$. -Stabilizarea bazei de referință - automată. -Intrare / ieșire externă: OIntrare $\geq 100\text{ K}\Omega$ sensibilitate $10\text{mm} / \text{V} \pm 5\%$; o Ieșire: $\leq 100\Omega$, sensibilitate $1\text{V} / \text{mV} \pm 5\%$; - Viteza de înregistrare: 25 	
--	--	--	--	--	--	---	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>mm / s, 50mm / s.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Accesorii livrate: <ul style="list-style-type: none"> o cablu pentru pacient – 1 buc. o electrozi reutilizabili toracici tip pară – 6 buc. o electrozi reutilizabili pentru extremități tip clame – 4 buc. o hârtie pentru printer - minimum 5 buc. o cablu de împământare – 1 buc. o siguranțe – 2 buc. o cablu de conectare PC – 1 buc. o cablu de alimentare AC – 1 buc. și DC – 1 buc. - Ghid de utilizare în română și rusă. - Greutatea dispozitivului maximum 3,5 kg împreună cu geanta pentru transport. 	
			Seringă electrică automată cu baterie încorporată	Model Sino SN 50 C 66 T	China	Sino Medical Devices Technology	<p>Configurație livrată:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Seringă electrică; -Acumulator reîncărcabil Li Ion; -Cu mecanism de fixare pe bară; -Cablul de alimentare AC - 1 buc.; 	<p>Corespunde in totalitate Configurație livrată:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Seringă electrică; -Acumulator reîncărcabil Li Ion; - mecanism de fixare pe 	

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>-Kit de seringi pentru pornire și calibrare.</p> <p>Descriere tehnica:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Control digital pentru o precizie maximă și siguranță; -Recunoașterea automată a modului și software-ului pentru seringă; -Compatibil cu seringile de 10 ml, 20 ml, 30 ml, 50/60 ml, cu recunoaștere automată a seringilor, pentru a putea funcționa cu seringi de la difeți producători; -Să poată calcula automat debitul după introducerea volumului infuzat și timpul de administrare; -Să permită administrarea perfuziei în bolus la cerere, cu un volum preselectat și o precizie de minimum $\pm 2\%$; -Să dețină un software; -Să includă și calculul dozei; -Să posede o bibliotecă de medicamente; -Viteza de perfuzie este de 0,1 - 200 ml / oră. <p>Sistem de monitorizare pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Starea acumulatorului; -Conectarea la sursa principală de alimentare 220 V; -Nivelul presiunii de ocluzie; -Profilul de administrare; -Timpul preselectat; -Starea de funcționare; <p>Unitate de măsură pentru dozare /</p>	<p>bară;</p> <ul style="list-style-type: none"> -Cablu de alimentare AC - 1 buc.; -Kit de seringi pentru pornire și calibrare. <p>Descriere tehnica:</p> <ul style="list-style-type: none"> -poseda Control digital pentru o precizie maximă și siguranță; -Recunoaște automat a moduli și software-ului pentru seringă; -Compatibil cu seringile de 10 ml, 20 ml, 30 ml, 50/60 ml, cu recunoaștere automată a seringilor, pentru a putea funcționa cu seringi de la difeți producători; <p>- poate calcula automat debitul după introducerea volumului infuzat și timpul de administrare;</p> <ul style="list-style-type: none"> - permite administrarea perfuziei în bolus la cerere, cu un volum preselectat și o precizie de minimum $\pm 2\%$; - software control dublu controlat CPU ; - include și calculul dozei; - - posedă o bibliotecă de 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>debit; -Volumul perfuzat; -Timpul rămas. Sistem de alarma: -Alarmă presetată în caz de ocluzie, pentru depășirea presiunii; -Alarmă pentru introducere incorectă soluțiilor infuzabile; -Defecțiune a dispozitivului; -Când alarma este declanșată, injectorul se va opri automat.</p>	<p>medicamente; -Viteza de perfuzie este de 0,1 - 200 ml / oră. Sistem de monitorizare pentru: -Starea acumulatorului; -Conectarea la sursa principală de alimentare 220 V; -Nivelul presiunii de ocluzie; -Profilul de administrare; -Timpul preselecat; -Starea de funcționare; -Unitate de măsură pentru dozare / debit; -Volumul perfuzat; -Timpul rămas. Sistem de alarma: -Alarmă presetată în caz de ocluzie, pentru depășirea presiunii; -Alarmă pentru introducere incorectă soluțiilor infuzabile; -Defecțiune a dispozitivului; -Când alarma este declanșată, injectorul se va opri automat.</p>	
			Sistem portabil de încălzire pentru soluții perfuzabile	Soft Sack		<p>Permite încălzirea a cel puțin 3 pungi de soluție de 1 litru fiecare sau câte 6 pungi de câte 0,5 litri fiecare; - Trebuie inclusă o geantă de</p>	<p>Corespunde in totalitate Permite încălzirea a cel puțin 3 pungi de soluție de 1 litru fiecare sau câte 6</p>	

Specificații tehnice (F4.1)

					USA	Smith Medical	transportare, izolată termic, cu curea de umăr; - Izolarea termică este eficientă timp de 2 ore de la deconectarea de la sursa de alimentare.	pungi de câte 0,5 litri fiecare; - este inclusă o geantă de transportare, izolată termic, cu curea de umăr; - Izolarea termică este eficientă timp de 2 ore de la deconectarea de la sursa de alimentare.	
			Termometru digital	PlusTherm	Turkey	Trimpeks Plusmed	<p>Descriere tehnica:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Termometrul digital citește radiația infraroșie de pe suprafața pielii pentru a calcula corect temperatura corpului; -Fără atingere: nu intră niciodată în contact cu pielea pacientului pentru a evita orice risc de contaminare; -Non-invaziv: nu necesită cooperare cu pacientul, recomandată pentru copii; -Microprocesor avansat pentru a asigura o precizie înaltă. <p>Specificatii tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Limitele de măsurare la nivelul frunții: 34,0 – 42,5 ° C; -Limite de măsurare (în afara frunții): 1,0 – 55,0 ° C; -Precizia măsurării: ±0,1°C. -Distanța de lucru: 3 cm (1,2 inci), determinată de semnalul optic și sonor. -Baterii: minim 4xAAA (1.5V), incluse în livrare; 	<p>Corespunde in totalitate</p> <p>Descriere tehnica:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Termometrul digital citește radiația infraroșie de pe suprafața pielii pentru a calcula corect temperatura corpului; -Fără atingere: nu intră niciodată în contact cu pielea pacientului pentru a evita orice risc de contaminare; -Non-invaziv: nu necesită cooperare cu pacientul, recomandată pentru copii; -Microprocesor avansat pentru a asigura o precizie înaltă. <p>Specificatii tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Limitele de măsurare la nivelul frunții: 34,0 – 42,5 ° C; -Limite de măsurare (în afara frunții): 1,0 – 55,0 ° C; 	

Specificații tehnice (F4.1)

							-Greutate: nu mai mare de 100 gr.	-Precizia măsurării: $\pm 0,1^{\circ}\text{C}$.	
			Pulsoximetru portabil	CX 130	Korea	Votem	<p>Descriere:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Dispozitiv care măsoară neinvaziv nivelul de oxigen (saturația oxigenului) în sânge capilară și frecvența cardiacă prin utilizarea metodei fotometrice; -Frecvența cardiacă este calculat automat și afișat pe baza măsurărilor efectuate; -Pulsometrul trebuie să asigure o precizie înaltă a citirii indiferent de tipul pacientului, de starea pielii, chiar și în condițiile mișcărilor repetitive ale brațului, pe care este montat senzorul sau în cazul în care fluxul perfuziei este scăzut. <p>Parametrii:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Dispozitiv compact, portabil, care va fi utilizat în serviciul de urgență / ambulanță. -Rezistent la căderi, lovituri, șoc, zgârieturi. 	<p>Descriere:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Dispozitiv care măsoară neinvaziv nivelul de oxigen (saturația oxigenului) în sânge capilară și frecvența cardiacă prin utilizarea metodei fotometrice; -Frecvența cardiacă este calculata automat și afișata pe baza măsurărilor efectuate; -Pulsometrul asigura o precizie înaltă a citirii indiferent de tipul pacientului, de starea pielii, chiar și în condițiile mișcărilor repetitive ale brațului, pe care este montat senzorul sau în cazul în care fluxul perfuziei este scăzut. 	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>-Posibilitatea de a fi atașat în ambulanță (include mecanismul de atașare).</p> <p>-Alarmer vizuale și audio.</p> <p>-Semnal audio: senzor oprit, senzor alunecat și descărcarea bateriei.</p> <p>-Setările limitelor de alarmă.</p> <p>-Timp total de înregistrare în memorie de 72 de ore.</p> <p>-Alimentare de la bateria-acumulator cu o durată de viață de minimum 60 de ore.</p> <p>-Greutate maximă 200 gr (fără baterii).</p> <p>-Temperatura de funcționare -20 – + 50°C.</p> <p>-Umiditate relativă de 15 – 90%.</p> <p>-Tipul pacientului:</p> <ul style="list-style-type: none"> o adult o copil o nou-născut <p>-Senzor SpO2: Reutilizabil separat, cu posibilitatea de înlocuire și recunoaștere automată;</p> <p>oEchipat pentru utilizare atât cu senzori reutilizabili, cât și cu senzori de o singură utilizare.</p> <p>- Afișează:</p> <ul style="list-style-type: none"> oEcran LSD sau TFT, color, minim de 2,8 inch. oValoarea impulsului - da. oValul SpO2 - da. oPuterea semnalului - da. oNivelul bateriei - da. 	<p>Parametrii:</p> <p>-Dispozitiv compact, portabil, care va fi utilizat în serviciul de urgență / ambulanță.</p> <p>-Rezistent la căderi, lovituri, șoc, zgârieturi.</p> <p>-Posibilitatea de a fi atașat în ambulanță (include mecanismul de atașare).</p> <p>-Alarmer vizuale și audio.</p> <p>-Semnal audio: senzor oprit, senzor alunecat și descărcarea bateriei.</p> <p>-Setările limitelor de alarmă.</p> <p>-Timp total de înregistrare în memorie de 72 de ore.</p> <p>-Alimentare de la bateria-acumulator cu o durată de viață de minimum 60 de ore.</p> <p>-Greutate maximă 200 gr (fără baterii).</p> <p>-Temperatura de funcționare -20 – + 50°C.</p> <p>-Umiditate relativă de 15 – 90%.</p> <p>- Tipul pacientului:</p> <ul style="list-style-type: none"> o adult o copil 	
--	--	--	--	--	--	---	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

						<p>oMesaj de eroare - da.</p> <p>oCriteriile SpO2:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Area de măsurare 1 –100%. •Precizie de măsurare \pm 2%. •Frecvența cardiacă cu interval de măsurare 30 – 235 bătăi / min. •Etapa de măsurare 1 bătaie / min. <p>Alarmer:</p> <p>oAudio și vizuale.</p> <p>oSpO2: la nivel înalt, nivel scăzut.</p> <p>oPuls: nivel înalt, nivel scăzut.</p> <p>oSenzorul deconectat.</p> <p>oDescărcarea bateriei.</p> <p>oOprirea alarmei.</p> <p>-Să dețină următoarele funcții:</p> <p>oMetoda de reactivare manuală sau automată.</p> <p>oControlul volumului.</p> <p>oAuto-testare.</p> <p>Livrare:</p> <p>-Baterie internă reîncărcabilă cu încărcător - da.</p> <p>-Accesorii și consumabile:</p> <p>oSenzor reutilizabil SpO2, Adult - 1 bucată.</p> <p>oSenzor reutilizabil SpO2, Copil - 1 bucată.</p> <p>oSenzor SpO2 de unică folosință, Adult - 50 de bucăți.</p> <p>oSenzor SpO2 de unică folosință, Copil – 50 bucăți.</p> <p>oGhid de utilizare (în limbile română și rusă).</p>	<p>o nou-născut</p> <p>Senzor SpO2:Reutilizabil separat, cu posibilitatea de înlocuire și recunoaștere automată;</p> <p>oEchipat pentru utilizare atât cu senzori reutilizabili, cât și cu senzori de o singură utilizare.</p> <p>- Afișează:</p> <p>oEcran LCD sau TFT, color, minim de 2,8 inch.</p> <p>oValoarea impulsului - da.</p> <p>oValul SpO2 - da.</p> <p>oPuterea semnalului - da.</p> <p>oNivelul bateriei - da.</p> <p>oMesaj de eroare - da.</p> <p>oCriteriile SpO2:</p> <ul style="list-style-type: none"> •Area de măsurare 1 – 100%. •Precizie de măsurare \pm 2%. <p>•Frecvența cardiacă cu interval de măsurare 30 – 235 bătăi / min.</p> <p>•Etapa de măsurare 1 bătaie / min.</p> <p>Alarmer:</p> <p>oAudio și vizuale.</p> <p>oSpO2: la nivel înalt, nivel scăzut.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

								<p>oPuls: nivel înalt, nivel scăzut.</p> <p>oSenzorul deconectat.</p> <p>oDescărcarea bateriei.</p> <p>oOprirea alarmei.</p> <p>-Să dețină următoarele funcții:</p> <p>oMetoda de reactivare manuală sau automată.</p> <p>oControlul volumului.</p> <p>oAuto-testare.</p> <p>Livrare:</p> <p>-Baterie internă reîncărcabilă cu încărcător - da.</p> <p>-Accesorii și consumabile:</p> <p>oSenzor reutilizabil SpO2, Adult - 1 bucată.</p> <p>oSenzor reutilizabil SpO2, Copil - 1 bucată.</p> <p>oSenzor SpO2 de unică folosință, Adult - 50 de bucăți.</p> <p>oSenzor SpO2 de unică folosință, Copil – 50 bucăți.</p> <p>oGhid de utilizare (în limbile română și rusă).</p>	
		Stetoscop	CT 021 stetoscop tip Rapapport dubla cale de auscultatie	Frant	DESSILLONS &	<p>Următoarea configurație:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Capsulă dublă în ambele senzuri. - Lungimea tubului: 45-65 cm. - Diametrul diafragmei: 35-45 mm. - Livrat cu un set de accesorii de rezervă: 2 membrane și 2 seturi de 	<p>Următoarea configurație:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Capsulă dublă în ambele senzuri. - Lungimea tubului: 45-65 cm. - Diametrul diafragmei: 35- 	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity	

Specificații tehnice (F4.1)

					a	DUTRILLAUX	olive.	45 mm. - Livrat cu un set de accesorii de rezervă: 2 membrane și 2 seturi de olive. Corespunde in totalitate	
			Tensiometru manual cu 5 manșete (3 adulți+2 copii) cu geantă de transportare	Mano Pear	Franta	DESSILLONS & DUTRILLAUX	Tensiometru manual cu 5 manșete (3 adulți+2 copii) cu geantă de transportare	Tensiometru manual cu 5 manșete (3 adulți+2 copii) cu geantă de transportare Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity
			Lampa pentru examinarea pupilelor cu baterie	Promedic Oftaset	Turkey	Trimpeks Promedic	Lampa pentru examinarea pupilelor cu baterie	Lampa pentru examinarea pupilelor cu baterie Corespunde in totalitate	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity
			Ciocan de reflexe – 1 bucată.	1	Turkey	Trimpeks Promedic	Ciocan de reflexe – 1 bucată.	Ciocan de reflexe – 1 bucată. Corespunde cerintei	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity
			Sistem de montarea perfuziei – 10 bucăți.	IV hook	Turkey	Das Ambulans	Sistem de montarea perfuziei – 10 bucăți.	Sistem de montarea perfuziei – 10 bucăți.	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity
			Cos materiale sanitare utilizate	1	Turkey	ANADOLU PAK SOFELY	Cos deseuri medicale	Cos deseuri medicala in conformitate cu cerintele	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity, EN 1789
			.4 Materiale sanitare (cerințe minime						
			Kit pentru minitraheostomie - 1 bucată.	1			Kit pentru minitraheostomie - 1 bucată. Saltea cu mânere pentru transfer	Kit pentru minitraheostomie - 1 bucată.	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

			Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți. Kit pentru membre amputate + container pentru replantare cu menținerea temperaturii interne la -2 – +4°C pentru minimum 2 ore – 1 bucată.		Turkey	Beybi BicakCilar DS Saclick	pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți. Kit pentru membre amputate + container pentru replantare cu menținerea temperaturii interne la -2 – +4°C pentru minimum 2 ore – 1 bucată.	Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți. Kit pentru membre amputate + container pentru replantare cu menținerea temperaturii interne la -2 – +4°C pentru minimum 2 ore – 1 bucată. In conformitate cu cerintele	
			Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți.	2	China	Xiehe med	Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți.	Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea minimă 80 cm – 2 bucăți.	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity
			Geantă/rucsac pentru echipamente portabile din material textil impermeabil, ușor de curățat, cu benzi reflectorizante; prevăzut cu un compartiment	1	Turkey	Das Ambulans	Geantă/rucsac pentru echipamente portabile din material textil impermeabil, ușor de curățat, cu benzi reflectorizante; prevăzut cu un compartiment spațios, împărțit cu separatoare detașabile. În exterior are 2 buzunare laterale și 1 frontal, mînerile cu suport și o curera de umăr cu suport reglab Compoziție: -Balon tip AMBU (1 adult, 1 copil) cu	Geantă/rucsac pentru echipamente portabile din material textil impermeabil, ușor de curățat, cu benzi reflectorizante; prevăzut cu un compartiment spațios, împărțit cu separatoare detașabile. În exterior are 2 buzunare laterale și 1 frontal, mînerile cu suport și o curera de umăr cu	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

		<p>spațios, împărțit cu separatoare detașabile. În exterior are 2 buzunare laterale și 1 frontal, mânerul cu suport și o curera de umăr cu suport reglab</p> <p>Compoziție:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Balon tip AMBU (1 adult, 1 copil) cu 5 măști (3 adulți, 2 copii); -Kit pipe orofaringiene minim 6 dimensiuni; -Laringoscop reutilizabil cu lamele de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 1 bucată; -Pense Magill 2 mărimi (adult și copil); -Aspirator manual mecanic - 1 bucată; -Tensiometru cu stetoscop – 1 bucată; 				<p>5 măști (3 adulți, 2 copii);</p> <ul style="list-style-type: none"> -Kit pipe orofaringiene minim 6 dimensiuni; -Laringoscop reutilizabil cu lamele de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 1 bucată; -Pense Magill 2 mărimi (adult și copil); -Aspirator manual mecanic - 1 bucată; -Tensiometru cu stetoscop – 1 bucată; -Sistem turniquet manual – 1 bucată. Trebuie să fie ușor, portabil, să dispună de pompă manuală cu manometru în set cu manșeta reutilizabilă pentru adult și copil, cu tub de conectare minim 1m (lungimea), în geantă dedicată. -Butelie reincarcabilă de oxigen 1 litru cu reductor și debitmetru - 1 bucată. 	<p>suport reglab</p> <p>Compoziție:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Balon tip AMBU (1 adult, 1 copil) cu 5 măști (3 adulți, 2 copii); -Kit pipe orofaringiene minim 6 dimensiuni; -Laringoscop reutilizabil cu lamele de diferite dimensiuni pentru adult și copil - 1 bucată; -Pense Magill 2 mărimi (adult și copil); -Aspirator manual mecanic - 1 bucată; -Tensiometru cu stetoscop – 1 bucată; -Sistem turniquet manual – 1 bucată. Trebuie să fie ușor, portabil, să dispună de pompă manuală cu manometru în set cu manșeta reutilizabilă pentru adult și copil, cu tub de conectare minim 1m (lungimea), în geantă dedicată. -Butelie reincarcabilă de oxigen 1 litru cu reductor și debitmetru - 1 bucată. <p>In conformitate cu cerintele</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--	--

Specificații tehnice (F4.1)

			<p>-Sistem turniquet manual – 1 bucată. Trebuie să fie ușor, portabil, să dispună de pompă manuală cu manometru în set cu manșeta reutilizabilă pentru adult și copil, cu tub de conectare minim 1m (lungimea), în geantă dedicată.</p> <p>-Butelie reincarcabilă de oxigen 1 litru cu reductor și debitmetru - 1 bucată.</p>					
								<p>Seturile menționate mai sus vor fi fixate în locul în care ele vor fi ușor accesibile, neafectând spațiul de lucru din jurul pacientului. Amplasarea lor va fi discutată cu beneficiarul înaintea executării finale a fixării acestora în compartimentul pacientului</p>
			<p>Materiale și dispozitive</p>					

Specificații tehnice (F4.1)

			auxiliare:						
			<ul style="list-style-type: none"> • Dispozitiv de tăiere a centurilor de siguranță - 1 bucată. • Foarfece medical de tip "băiat de siguranță" - 1 bucată. • Triunghi reflectorizant - 2 bucăți. • Proiector flexibil - 1 bucată, capabil să se conecteze la 12 V în cabina șoferului. • Lanternă portabilă reîncărcabilă - 1 bucată. • Ciocan pentru a sparge fereastra— 2 bucăți (unul în cabina șoferului, altul în compartimentul pacientului). • Stingator- 2 bucăți minim 2 l fiecare. • set covorașe din cauciuc 		Turkey	Das Ambulans	<ul style="list-style-type: none"> • Dispozitiv de tăiere a centurilor de siguranță - 1 bucată. • Foarfece medical de tip "băiat de siguranță" - 1 bucată. • Triunghi reflectorizant - 2 bucăți. • Proiector flexibil - 1 bucată, capabil să se conecteze la 12 V în cabina șoferului. • Lanternă portabilă reîncărcabilă - 1 bucată. • Ciocan pentru a sparge fereastra— 2 bucăți (unul în cabina șoferului, altul în compartimentul pacientului). • Stingator- 2 bucăți minim 2 l fiecare. • set covorașe din cauciuc în cabina șoferului. • curea pentru tractare (rezistență la tractare minim 5000 kg) • set lanțuri antiderapante • manual de exploatare a vehiculului în limba română și rusă 	<ul style="list-style-type: none"> • Dispozitiv de tăiere a centurilor de siguranță - 1 bucată. • Foarfece medical de tip "băiat de siguranță" - 1 bucată. • Triunghi reflectorizant - 2 bucăți. • Proiector flexibil - 1 bucată, capabil să se conecteze la 12 V în cabina șoferului. • Lanternă portabilă reîncărcabilă - 1 bucată. • Ciocan pentru a sparge fereastra— 2 bucăți (unul în cabina șoferului, altul în compartimentul pacientului). • Stingator- 2 bucăți minim 2 l fiecare. • set covorașe din cauciuc în cabina șoferului. • curea pentru tractare (rezistență la tractare minim 5000 kg) • set lanțuri antiderapante • manual de exploatare a vehiculului în limba română și rusă 	ISO 9001, CE , CE Declaration of Conformity

Specificații tehnice (F4.1)

			<p>cauciuc în cabina șoferului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • curea pentru tractare (rezistentă la tractare minim 5000 kg) • set lanțuri antiderapante • manual de exploatare a vehiculului în limba română și rusă 					cerinte	
			8. GARANȚIE				<p>Toate echipamentele trebuie să aibă cel puțin 36 de luni garanție din momentul semnării primirii. Vehiculul trebuie să aibă o garanție minimă de 200.000 km sau 24 de luni, indiferent care primul se va realiza.</p>	<p>Conform Toate echipamentele au 36 de luni garanție din momentul semnării primirii. Vehiculul are garanție de 200.000 km sau 24 de luni, indiferent care primul se va realiza.</p>	<p>Vezi declaratii atasate</p>
			9. DESERVIREA ȘI MENTENANTA				<p>Toți ofertanții vor examina existența facilităților tehnice necesare pentru serviciile atât pentru ambulanțe, cât și pentru echipamente medicale, în conformitate cu condițiile generale de garanție și ghidul de utilizare al producătorului.</p> <p>Timp maxim de intervenție tehnică - 48 de ore de la momentul solicitării.</p> <p>Durata maximă a măsurilor de</p>	<p>Ofertantul prin dealer autorizat posedă și certifică existența facilităților tehnice necesare pentru serviciile atât pentru ambulanțe, cât și pentru echipamente medicale, în conformitate cu condițiile generale de garanție și ghidul de utilizare al</p>	<p>Vezi declaratii atasate</p>

Specificații tehnice (F4.1)

							<p>remediere, în total 72 de ore. Deservirea tehnică și reparațiile curente vor fi efectuate fără rând. Agentul economic, câștigător, va asigura deservirea tehnică și întreținerea ambulanțelor pe întregul teritoriu al țării, incluzând zonele zonale - Nord, Sud și Centru - asigurarea măsurilor de remediere (reparații) de până la 14 zile calendaristice, indiferent de tipul reparației (reparațiilor) .</p> <p>Înlocuirea temporară a echipamentului trebuie să fie asigurată în conformitate cu perioadele menționate mai sus. Timpul perioadei de garanție, la cererea rezonabilă a utilizatorului, repararea, ajustarea și mentenanța echipamentului medical și a vehiculelor, conform specificațiilor din ghidurile producătorului, se vor face gratuit.</p> <p>Piesele de schimb și manoperă sunt gratuite, cu excepția consumabilelor pentru vehiculele stabilite de producător.</p>	<p>producătorului.</p> <p>Timp maxim de intervenție tehnică - 48 de ore de la momentul solicitării.</p> <p>Durata maximă a măsurilor de remediere, în total 72 de ore.</p> <p>Deservirea tehnică și reparațiile curente vor fi efectuate fără rând</p> <p>Daca va fi declarat cistigator , ofertantul , va asigura deservirea tehnică și întreținerea ambulanțelor pe întregul teritoriu al țării, incluzând zonele zonale - Nord, Sud și Centru – garantind asigurarea măsurilor de remediere (reparații) de până la 14 zile calendaristice, indiferent de tipul reparației (reparațiilor) .</p> <p>Înlocuirea temporară a echipamentului va fi asigurată în conformitate cu perioadele menționate mai sus. Timpul perioadei de garanție, la cererea rezonabilă a utilizatorului, repararea, ajustarea și mentenanța echipamentului medical și a</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	---	--

Specificații tehnice (F4.1)

								vehiculelor, conform specificațiilor din ghidurile producătorului, se vor face gratuit. Piesele de schimb și manoperă sunt gratuite, cu excepția consumabilelor stabilite de producător. In deplina conformitate – ase vedea declaratiile atasate si certificatul de garantie cu anexa conditii de garantie	
			10. DISPONIBILITATEA PIESELOR DE SCHIMB				Fiecare ofertant își asumă, pe propria răspundere, disponibilitatea pieselor de schimb, a accesoriilor și a consumabilelor pentru toate pozițiile oferite pe piața Republicii Moldova gratuit sau contra cost, după cum urmează: piese de schimb gratuite, inclusiv executarea pentru perioada de garanție. Pentru restul perioadei - contra plată.	Ofertantul isi asumă, pe propria răspundere, disponibilitatea pieselor de schimb, a accesoriilor și a consumabilelor pentru toate pozițiile oferite pe piața Republicii Moldova gratuit(pentru cele acoperite de garantie) sau contra cost, după cum urmează: piese de schimb gratuite pentru acele defecte acoperite de conditiile de garantie , inclusiv manopera de remediere pentru perioada de garanție. Pentru restul perioadei – sau si pentru acele defecte neacoperite de conditiile de garantie - contra plată.	Vezi declaratii atasate

Specificații tehnice (F4.1)

								In conformitate deplina- a se vedea declaratia atasata si conditiile de garantie	
			11. MANUALE				Este necesar să fie un ghid tehnic și un ghid de utilizare. Toate ghidurile vor fi disponibile în limbile română și rusă.	La livrarea ambulantelor acestea vor fi insotite de manualele de utilizare si service . Toate ghidurile vor fi disponibile în limbile română și rusă. Asumat prin declaratie atasata	Vezi declaratii atasate
			12. SCOLARIZARE				La momentul livrării ofertantul va asigura pregătirea personalului tehnic și medical de pe ambulanțe (vehiculele și echipamentele) și va dezvolta pregătirea teoretică și practică a personalului profesionist al echipelor medicale a Ambulanțelor, pentru cunoștințe și abilități bune.	La momentul livrării ofertantul se obliga sa asigure pregătirea personalului tehnic și medical de pe ambulanțe (vehiculele și echipamentele) și va dezvolta pregătirea teoretică și practică a personalului profesionist al echipelor medicale a Ambulanțelor, pentru cunoștințe și abilități bune. Declaratie atasata de asumare a cerintei	Vezi declaratii atasate
			13. ÎNMATRICULARE				Vânzătorul va oferi cumpărătorului întregul set de documente și acte necesare pentru înmatricularea vehiculului la Agenția Servicii Publice a Republicii Moldova	Vânzătorul va oferi cumpărătorului întregul set de documente și acte necesare pentru înmatricularea vehiculului la Agenția Servicii Publice a Republicii Moldova Declaratie atasata de	Vezi declaratii atasate

Specificații tehnice (F4.1)

								asumare a cerintei	
			14. LIVRARE				<p>Ambulanța va fi livrată în calitate de unitate funcțională (ambulanța complet echipată), specificând în detalii echipamentele și dispozitivele din dotare pe care le are, în conformitate cu actul de predare / primire.</p> <p>Câștigătorul, până la începutul livrării ambulanțelor, va organiza prezentarea pe teritoriul Republicii Moldova a unei mostre de ambulanță asamblată și echipată pentru a verifica conformitatea acesteia cu termenii de referință</p> <p>Costul ofertei include: dispozitivele, ambalarea și transportarea la sediul beneficiarului, instalarea și punerea în funcțiune, instruirea tehnică în</p>	<p>Ambulanța va fi livrată în DDP condiții, conform INCOTERMS 2020.</p> <p>Ambulanța va fi livrată în calitate de unitate funcțională (ambulanța complet echipată), specificând în detalii echipamentele și dispozitivele din dotare pe care le are, în conformitate cu actul de predare / primire.</p> <p>Ofertantul, dacă va fi declarat câștigător va organiza prezentarea pe teritoriul Republicii Moldova a unei mostre de ambulanță asamblată și echipată pentru a verifica conformitatea acesteia cu termenii de referință</p> <p>Costul ofertei include: dispozitivele, ambalarea și transportarea la sediul beneficiarului, instalarea și punerea în funcțiune, instruirea tehnică în</p>	

Specificații tehnice (F4.1)

							exploatare și mentenanță, pregătirea personalului medical. Costul consumabilelor, pieselor de schimb și executării, mentenanței periodice în timpul perioadei de garanție sunt conforme cu termenii de referință.	exploatare și mentenanță, pregătirea personalului medical. Costul consumabilelor, pieselor de schimb și executării, mentenanței periodice în timpul perioadei de garanție sunt conforme cu termenii de referință. A se vedea declarațiile de asumare a cerințelor atașate	
--	--	--	--	--	--	--	--	---	--

Semnat: _____
 [semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]
 Nume: _____ Victor MAXIM _____
 În calitate de: _____ Administrator _____
 [funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: Joint venture,
 DAS OZEL SAG AMBUL. TIB. MALZ. VE CENAZE NAKIL. HIZ . NAK. INS. TAAH. TEM LTD , Adresa Levent Mah. Girne Bulvari 1789 Sk. NO:2/A, Adana ,Turkey si
 GİZERLER OTO MOTORLU ARACLAR PAZ A.S.
 Prin Dealer Autorizat in Republica Moldova: SC„DENIAUTO”SRL.
 Adresa: Joint venture
 Yeni Mahalle Incirlik Bulvri Nr. 67, Camera 4. Saricam Adana Turcia,
 Dealer Autorizat Republica Moldova, Chișinău, Strada Petru Rareș 39/1, Ap 68
 Data: “26” _iunie_ 2021