

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data depunerii ofertei: „24” iulie 2021

Procedura de achiziție Nr.: [ocds-b3wdp1-MD-1623402250808](#)

Anunț de participare Nr.: 21040705

Către: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

declară că: «TRIUMF-MOTIV» SRL

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____

b) «TRIUMF-MOTIV» SRL se angajează să presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele servicii
Achiziționarea dispozitivelor medicale, Dispozitivelor medicale, conform necesităților IMSP SCR „Timofei Moșneaga” pentru anul 2021

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

3 954 550,00 (trei milioane nouă sute cincizeci și patru mii cinci sute cincizeci,00) MDL

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

4 745 460,00 (patru milioane șapte sute patruzeci și cinci mii patru sute șizeci,00) MDL

e) Prezenta ofertă va rămîne valabilă pentru perioada de timp specificată în FDA3.8., începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu FDA4.2., va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, «TRIUMF-MOTIV» SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA6, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _

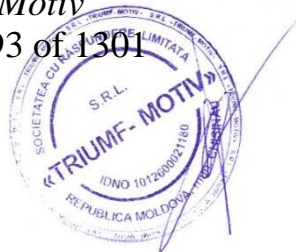
Nume: Jighili Tatiana

În calitate de: administrator

Ofertantul: *SRL Triumph-Motiv*

Adresa: str. Grenoble 193 of 1301

Data: „24” iulie 2021



Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației:		ocds-b3wdp1-MD-1623402250808				Data: „24” iulie 2021		Alternativa nr.: nu
Denumirea licitației:		achiziționarea dispozitivelor medicale, Dispozitivelor medicale, conform necesităților IMSP SCR „Timofei Moșneaga” pentru anul 2021 CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE				Lot: 1,2,3,4,5,8,9,11,12,14,18,19,20,52,53,54,57,64,70,71		Pagina: _1_ din _21_
Cod CPV	N/no	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
33100000-1	1	Termostat de laborator 200 – 300	BJPX-H270	China	Biobase	<p>Anul de producere: 2021 Volum util: 200-300 L Construcția interioară: metal inox Construcția exterioară: material non-coroziv sau cu acoperire non-corozivă Ușă: dublă Diapazon temperaturi menținute: 20-60 C Înregistrare și afișare grafic temperatură pentru 24 ore Abaterea maximă de la temperatura setată: ≤0,5 C Pasul de incrementare temperatură: 0,1 C Timpul de lucru: neîntrerupt Timpul de intrare în regimul de lucru: max 120 minute Tip afișare: Digital Afișare: Temperatura setată, temperatura actuală Alarmer: Vizuală și sonoră. Alimentare: 210-230 V 50/60 HZ Termen de garanție: ≥36 luni Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Anul de producere: 2021 Volum util: 270L Construcția interioară: metal inox Construcția exterioară: material non-coroziv sau cu acoperire non-corozivă Ușă: dublă Diapazon temperaturi menținute: 5-65 C Înregistrare și afișare grafic temperatură pentru 24 ore Abaterea maximă de la temperatura setată: ≤0,5 C Pasul de incrementare temperatură: 0,1 C Timpul de lucru: neîntrerupt Timpul de intrare în regimul de lucru: max 120 minute Tip afișare: LCD Afișare: Temperatura setată, temperatura actuală Alarmer: Vizuală și sonoră. Alimentare: 210-230 V 50/60 HZ Termen de garanție: ≥36 luni Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură

33100000-1	2	Termostat de laborator 80 – 100 l	BJPX-H80	China	Biobase	<p>Anul de producere: 2021 Volum util: 80-100 L Construcția interioară: metal inox Construcția exterioară: material non-coroziv sau cu acoperire non-corozivă Ușa: dublă Diapazon temperaturi menținute: 20-60 C Înregistrare și afișare grafic temperatură pentru 24 ore Abaterea maximă de la temperatura setată: ≤0,5 C Pasul de incrementare temperatură: 0,1 C Timpul de lucru: neîntrerupt Timpul de intrare în regimul de lucru: max 120 minute Tip afișare: Digital Afișare: Temperatura setată, temperatura actuală Alarmer: Vizuală și sonoră. Alimentare: 210-230 V 50/60 HZ Termen de garanție: ≥36 luni Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Anul de producere: 2021 Volum util: 80 L Construcția interioară: metal inox Construcția exterioară: material non-coroziv sau cu acoperire non-corozivă Ușa: dublă Diapazon temperaturi menținute: 5-65°C Înregistrare și afișare grafic temperatură pentru 24 ore Abaterea maximă de la temperatura setată: ≤0,5 C Pasul de incrementare temperatură: 1°C Timpul de lucru: neîntrerupt Timpul de intrare în regimul de lucru: max 120 minute Tip afișare: Digital Afișare: Temperatura setată, temperatura actuală Alarmer: Vizuală și sonoră. Alimentare: 210-230 V 50/60 HZ Termen de garanție: ≥36 luni Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-----------------------------------	----------	-------	---------	--	--	-----------------------

33100000-1	3	Spectrofotometru pentru laborator	BK-UV1000	China	Biobase	<p>Anul de producere: 2021 Metoda de analiză: fotometrică Tip investigații: clinice. Materiale analizate: lichide biologice Sursă lumină: LED sau halogen Spectru: 405-700 nm Cuvete utilizate: Rectangulare - 5mm, 10mm. Monocromator: rețea de difracție Factor de transmisie(T): 0-110% Densitate optică(A): 0-3 Eroare măsurare factor de transmisie: ≤0,5 % Precizie lungime de undă setată: ≤2nm, coeficient de variație:≤1 nm Precizie detecție densitate optică: ≤1% Afișare: Ecran LCD/LED Posibilitate transfer date la PC și imprimantă, interfață USB Limba interfeței cu utilizatorul: Română, rusă sau engleză Memorie internă: ≥50 rezultate,curbe Accesorii în set: set cuvete reutilizabile (5mm – 10 buc.), fixator cuvete, filtre de verificare, lampă de rezervă (2 buc, dacă sunt utilizate halogene); Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea in exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Anul de producere: 2021 Metoda de analiză: fotometrică Tip investigații: clinice. Materiale analizate: lichide biologice Sursă lumină: LED sau halogen (Deuterium lamp) Spectru: 200-1020nm Cuvete utilizate: Rectangulare - Spectral Bandwidth 4nm Monocromator: rețea de difracție Factor de transmisie(T): 0-110% Densitate optică(A): 0-3 Eroare măsurare factor de transmisie: ≤0,5 % Precizie lungime de undă setată: ≤2nm, coeficient de variație:≤1 nm Precizie detecție densitate optică: ≤1% Afișare: Ecran LCD Posibilitate transfer date la PC și imprimantă, interfață USB Limba interfeței cu utilizatorul: Română, rusă sau engleză Memorie internă: ≥50 rezultate,curbe Accesorii în set: set cuvete reutilizabile (5mm – 10 buc.), fixator cuvete, filtre de verificare, lampă de rezervă (2 buc, dacă sunt utilizate halogene); Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat IEC 60601, sau declarație de conformitate cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea in exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-----------------------------------	-----------	-------	---------	--	---	--------------------------

33100000-1	4	Centrifugă de laborator (12 tuburi)	BKC-TL6+12×10mL/15 mL Angle Rotor	China	Biobase	<p>Anul de producere: 2021 Capacitate: rotor inclus pentru 12 eprubete de 10-15 ml Tip Rotor: Basculant RPM: setabil, 1000-6000 rpm, RCF: setabil Abaterea maximă de la viteza setată: 5% Sistem de blocare a capacului in timpul functionarii. Protecție la debalansare. Protecție la pornire cu capacul deschis. Durata ciclului: 0-60 min, Pasul de incrementare timp de lucru: 10 s Afișare: Viteza actuală, timp rămas. Tip interfață: Display LCD Alimentare: 210-230 V 50 HZ Tip motor: fără perii.</p> <p>Capacul sa fie transparent sau dotat cu fereastra sau alta cale de acces, necesar pentru efectuarea procedurii de verificare periodica a turatiilor, conform normelor și standardelor în vigoare.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalarea, darea in exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Anul de producere: 2021 Capacitate: rotor inclus pentru 12×10mL/15mL +Angle Rotor Tip Rotor: Basculant RPM: setabil, 1000-6000 rpm, RCF: setabil Abaterea maximă de la viteza setată: 5% Sistem de blocare a capacului in timpul functionarii. Protecție la debalansare. Protecție la pornire cu capacul deschis. Durata ciclului: 0-60 min, Pasul de incrementare timp de lucru: 10 s Afișare: Viteza actuală, timp rămas. Tip interfață: Display LCD Alimentare: 210-230 V 50 HZ Tip motor: fără perii.</p> <p>Capacul sa fie transparent sau dotat cu fereastra sau alta cale de acces, necesar pentru efectuarea procedurii de verificare periodica a turatiilor, conform normelor și standardelor în vigoare.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalarea, darea in exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-------------------------------------	-----------------------------------	-------	---------	---	--	-----------------------

33100000-1	5	Centrifugă de laborator (48 tuburi)	BKC-TL5VII+24×10mL Angle Rotor	China	Biobase	<p>Anul de producere: 2021 Capacitate: rotor inclus pentru 48 eprubete de 10-15 ml Tip Rotor: Basculant RPM: setabil, 1000-6000 rpm, RCF: setabil Abaterea maximă de la viteza setată: 5% Sistem de blocare a capacului in timpul functionarii. Protecție la debalansare. Protecție la pornire cu capacul deschis. Durata ciclului: 0-60 min, Pasul de incrementare timp de lucru: 10 s Afișare: Viteza actuală, timp rămas. Tip interfață: Display LCD Alimentare: 210-230 V 50 HZ Tip motor: fără perii.</p> <p>Capacul sa fie transparent sau dotat cu fereastra sau alta cale de acces, necesar pentru efectuarea procedurii de verificare periodica a turatiilor, conform normelor și standardelor în vigoare.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalarea, darea in exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Anul de producere: 2021 Capacitate: rotor inclus pentru 24×10mL Angle Rotor Tip Rotor: Basculant RPM: setabil, MAX : 5000RPM, RCF: setabil Abaterea maximă de la viteza setată: 5% Sistem de blocare a capacului in timpul functionarii. Protecție la debalansare. Protecție la pornire cu capacul deschis. Durata ciclului: 0-60 min, Pasul de incrementare timp de lucru: 10 s Afișare: Viteza actuală, timp rămas. Tip interfață: LED display Alimentare: 210-230 V 50 HZ Tip motor: fără perii.</p> <p>Capacul sa fie transparent sau dotat cu fereastra sau alta cale de acces, necesar pentru efectuarea procedurii de verificare periodica a turatiilor, conform normelor și standardelor în vigoare.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalarea, darea in exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-------------------------------------	--------------------------------	-------	---------	---	--	-----------------------

33100000-1	8	Frigider pentru reactivi 500-700l	BPR-5V588 (220V,50/60HZ)	China	Biobase	<p>An producere: 2021 Configurație: vertical, mobil, cu încărcare orizontală. Capacitatea: 500 - 700 l Înălțime: <200 cm Lățime: < 80 cm Adâncime: < 80 cm Număr sertare: ≥ 4 Ușa: Cu mecanism blocare cu cheie. Roți: da Lumină interioară: da Construcție interioară: materiale anti-bacteriale prevazute pentru prelucrare Construcție exterioară: cu acoperire anticorozivă Afisaj temperatură: digital Alarmer: acustică, vizuală. Răcire: ventilată; Temperatura reglabilă: 2 ... +8 °C Mod dezghețare: automat. Înregistrare temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator. Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric. Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii. Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Refrigerent: fără CFC / HCFC Zgomot: < 48 dB Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>An producere: 2021 Configurație: vertical, mobil, cu încărcare orizontală. Capacitatea: 656 L Înălțime: <200 cm Lățime: < 80 cm Adâncime: < 80 cm Număr sertare: ≥ 4 Ușa: Cu mecanism blocare cu cheie. Roți: da Lumină interioară: da Construcție interioară: Oțel laminat la rece cu acoperire cu pulbere anti-bacterii Construcție exterioară: Oțel laminat la rece cu acoperire cu pulbere anti-bacterii Afisaj temperatură: LED Alarmer: acustică, vizuală. Răcire: ventilată; Temperatura reglabilă: 2 ... +8 °C Mod dezghețare: automat. Înregistrare temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator. Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric. Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii. Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Refrigerent: fără CFC / HCFC Zgomot: < 48 dB Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-----------------------------------	-----------------------------	-------	---------	---	---	--------------------------

33100000-1	9	Frigider pentru reactivi 1000-14001	BPR-5V1000 (220V,50/60HZ)	China	Biobase	<p>An producere: 2021 Configurație: vertical, mobil, cu încărcare orizontală. Capacitatea: 1000 - 1400 l Înălțime: <200 cm; Lățime: <160 cm; Adâncime: <80 cm; Număr sertare: ≥ 8 Ușa: 2, Cu mecanism blocare cu cheie. Roți: da Lumină interior: da Construcție interioară: materiale anti-bacteriale prevazute pentru prelucrare Construcție exterioară: cu acoperire anticorozivă Afișaj temperatură: digital Alarmer: acustică, vizuală. Răcire: ventilată; Temperatura reglabilă: 2 ... +8 °C Mod dezghețare: automat. Înregistrare temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator. Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric. Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii. Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Refrigerent: fără CFC / HCFC Zgomot: < 48 dB Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>An producere: 2021 Configurație: vertical, mobil, cu încărcare orizontală. Capacitatea: 1000 L Înălțime: <200 cm; Lățime: <160 cm; Adâncime: <80 cm; Număr sertare: 10buc Ușa: 2, Cu mecanism blocare cu cheie. Roți: da Lumină interior: da Construcție interioară: Oțel laminat la rece cu acoperire cu pulbere anti-bacterii Construcție exterioară: Oțel laminat la rece cu acoperire cu pulbere anti-bacterii Afișaj temperatură: LED Alarmer: acustică, vizuală. Răcire: ventilată; Temperatura reglabilă: 2 ... +8 °C Mod dezghețare: automat. Înregistrare temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator. Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric. Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii. Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Refrigerent: fără CFC / HCFC Zgomot: < 48 dB Tensiune alimentare: 210-230 V/ 50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	---	-------------------------------------	------------------------------	-------	---------	---	---	-----------------------

33100000-1	11	Cântar de laborator, analitic	BA2004B	China	Biobase	<p>An producere: 2021 Afișare: Ecran LCD sau LED Domeniu de măsură: 0-200 g Precizie: ≤0.0001 g; Linearitate: ≤0.0004 g; Reproductibilitate: ≤0.0002 g. Cantitatea minima cântărită: ≤0,01 g. Funcție de aducere la zero. Dimensiunile platan: 80 - 130mm. Material platan: oțel inoxidabil. Tip calibrare: internă Cu indicator de nivel</p> <p>Tensiune alimentare: 210-230 V/50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/darii în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>An producere: 2021 Afișare: Ecran LCD Domeniu de măsură: 0-200 g Precizie: ≤0.0001 g; Linearitate: ≤0.0004 g; Reproductibilitate: ≤0.0002 g. Cantitatea minima cântărită: ≤0,01 g. Funcție de aducere la zero. Dimensiunile platan: 80 mm. Material platan: oțel inoxidabil. Tip calibrare: internă Cu indicator de nivel</p> <p>Tensiune alimentare: 210-230 V/50 Hz Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/darii în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
33100000-1	12	Congelator cu încărcare orizontală pentru laborator 200-300 L	DW-40L278	China	Haier Medical and Laboratory Products	<p>An producere: 2021 Configurație: Vertical, cu încărcare orizontală Capacitatea internă a camerei: 280-300 litri; Număr de sertare incluse: ≥ 6 buc.; Ușa: cu mecanism blocare cu cheie; Roți: da; Construcție interioară: oțel inoxidabil; Construcție exterioară: cu acoperire anticorozivă; Afișaj temperatură: digital, ecran grafic / LED</p> <p>Înregistrarea temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator.</p> <p>Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric.</p> <p>Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii.</p> <p>Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Răcire: ventilată sau statică; Refrigerent: fără CFC / HCFC; Domeniu de temperatură: -20 ... -30°C; Nivelul de zgomot: ≤ 55 dbA; Alimentarea: 220 V, 50 Hz.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul</p>	<p>An producere: 2021 Configurație: Vertical, cu încărcare orizontală Capacitatea internă a camerei: 278 litri; Număr de sertare incluse: ≥ 6 buc.; Ușa: cu mecanism blocare cu cheie; Roți: da; Construcție interioară: PS Plate Adsorption Construcție exterioară: cu acoperire anticorozivă; Afișaj temperatură: LED display</p> <p>Înregistrarea temperaturii și posibilitatea de export pe stic USB cu soft inclus dacă este necesar pentru citirea datelor exportate la calculator.</p> <p>Alarmer: acustică, vizuală - ușa deschisă, lipsa curentului electric.</p> <p>Posibilitatea de setare a alarmei: limita maximă a temperaturii, limita minimă a temperaturii.</p> <p>Baterie internă pentru alarmă și menținerea detelor a alarmelor pentru min. 48 ore; Răcire: Răcire directă Refrigerent: fără CFC / HCFC; Domeniu de temperatură: -20 ... -40°C; Nivelul de zgomot: ≤ 40 dbA; Alimentarea: 220 V, 50 Hz.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul</p>	CE, ISO13485, Broșură

						<p>echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu.</p> <p>Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.</p> <p>Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu.</p> <p>Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.</p> <p>Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	
33100000-1	14	Dulap de uscare	BOV-T105F	China	Biobase	<p>An productie: 2021</p> <p>Dulap cu aer uscat destinat uscării instrumentelor medicale; Capacitate: 80 - 100 l.</p> <p>Domeniul de temperatură programabil: 50-200 grade C Pasul de incrementare temperatură: ≤ 1 grad. Afișaj: digital Control: Microprocesor; Protecție supraîncălzire; Construcția interioară: din oțel inox; Alarmă vizuala și Sonora; Divergență față de temperatura setată: max 1 C; Timp încălzire până la temperatura setată: max. 60 min. Circulare forțată a aerului. Alimentarea 220 V, 50 Hz.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu.</p> <p>Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.</p> <p>Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>An productie: 2021</p> <p>Dulap cu aer uscat destinat uscării instrumentelor medicale; Capacitate: 105L</p> <p>Domeniul de temperatură programabil: 50-200 grade C Pasul de incrementare temperatură: ≤ 1 grad. Afișaj: LED Control: Microprocesor; PIDControl Protecție supraîncălzire; Construcția interioară: din oțel inox; Alarmă vizuala și Sonora; Divergență față de temperatura setată: max 1 C; Timp încălzire până la temperatura setată: max. 60 min. Încălzește o medie de 2 grade pe minut Circulare forțată a aerului. Alimentarea 220 V, 50 Hz.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului.</p> <p>Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului.</p> <p>Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu.</p> <p>Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.</p> <p>Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură

33100000-1	18	Sistem agitare plachete (incubator + agitator)	BJPX-P20-II	China	Biobase	<p>An producere: 2021 Destinație: Stocarea concentratului de plachete. Incubator trombocite: Material interior și exterior: rezistent la praf, agenți chimici și substanțe ce produc coroziune. Diapazon temperatură: +20°C - +24°C; Abaterea maximă de la temperatura setată: 1°C în orice parte al camerei interioare, la temperatura mediului ambiant 35°C. Asigurat cu auto-stop/start pentru o agitare continuă de trombocite; Asigurat cu display digital pentru afișare temperatură; Configurația protejată cu parolă; Compabilul cu agitatorul; Panou retractabil cu ușă de sticlă; Circulația forțată a aerului. Evaporarea condensatului automata.</p> <p>Stopare automată a ventilatoarelor pe perioada deschiderii ușii. Refrigerent: fără CFC / HCFC. Tensiune alimentare: 210-230 V/50 Hz Monitorizare temperatură și activitate incubator: Sistem de monitorizare constantă al temperaturii camerei și a funcțiilor critice de protejare a produselor din interior cu plasarea informației pe ecranul digital; Sondă de monitorizare din oțel inoxidabil; Regimul de temperatură setat de producător la +22°C; Grafic de temperatură pentru 24 ore afișat pe ecran și pentru 7 zile de înregistrare pe diagramă circulară; Baterie de rezerva pentru operațiuni continue; Butoane de control pentru modificări de grafic și calibrare; Indicator de stare a alimentării la sursa de curent electric; Testare automată pentru alarma de temperatură înaltă/joasă; Calibrare digitală; Alarmer sonore și vizuale în caz de depășire parametri și/sau neconformitate activitate incubator. Agitator trombocite: Material: rezistent la praf, agenți chimici și substanțe ce produc coroziune.</p> <p>Poziționat în interiorul incubatorului. Tip rotațional sau liniar. Asigurat cu proces permanent de agitație cu o mișcare constantă.</p> <p>Capacitate de minim 48 de containere doze unitare au 16 containere doze de afereza. Asigurat cu mecanism de agitare prin role și glisare. Dotat cu polițe perforate, acoperite cu material anti-alunecare, 1 poliță fixă și cel puțin 7 polițe retractabile (sertare) Dotat cu suport pentru etichetare. Asigurat cu alarma de mișcare. Compatibil cu incubatorul.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 60 luni din</p>	<p>An producere: 2021 Destinație: Stocarea concentratului de plachete. Incubator trombocite: Material interior și exterior: rezistent la praf, agenți chimici și substanțe ce produc coroziune. Diapazon temperatură: +20°C - +24°C; Abaterea maximă de la temperatura setată: 1°C în orice parte al camerei interioare, la temperatura mediului ambiant 35°C. Asigurat cu auto-stop/start pentru o agitare continuă de trombocite; Asigurat cu display digital pentru afișare temperatură; Configurația protejată cu parolă; Compabilul cu agitatorul; Panou retractabil cu ușă de sticlă; Circulația forțată a aerului. Evaporarea condensatului automata.</p> <p>Stopare automată a ventilatoarelor pe perioada deschiderii ușii. Refrigerent: fără CFC / HCFC. Tensiune alimentare: 210-230 V/50 Hz Monitorizare temperatură și activitate incubator: Sistem de monitorizare constantă al temperaturii camerei și a funcțiilor critice de protejare a produselor din interior cu plasarea informației pe ecranul digital; Sondă de monitorizare din oțel inoxidabil; Regimul de temperatură setat de producător la +22°C; Grafic de temperatură pentru 24 ore afișat pe ecran și pentru 7 zile de înregistrare pe diagramă circulară; LCD display Baterie de rezerva pentru operațiuni continue; Butoane de control pentru modificări de grafic și calibrare; Indicator de stare a alimentării la sursa de curent electric; Testare automată pentru alarma de temperatură înaltă/joasă; Calibrare digitală; Alarmer sonore și vizuale în caz de depășire parametri și/sau neconformitate activitate incubator. Agitator trombocite: Material: rezistent la praf, agenți chimici și substanțe ce produc coroziune.</p> <p>Poziționat în interiorul incubatorului. Tip rotațional sau liniar. Asigurat cu proces permanent de agitație cu o mișcare constantă.</p> <p>Capacitate de minim 48 de containere doze unitare au Max :14 piețe (450ml) blood bags Asigurat cu mecanism de agitare prin role și glisare. Dotat cu polițe perforate, acoperite cu material anti-alunecare, 1 poliță fixă și cel puțin 7 polițe retractabile (sertare) Dotat cu suport pentru etichetare. Asigurat cu alarma de mișcare. Compatibil cu incubatorul.</p> <p>Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 60 luni din</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	----	--	-------------	-------	---------	--	--	-----------------------

						<p>momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalarea, darea în exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalarea, darea în exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. //Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	
33100000-1	19	Coagulometru semi-automat	COA04	China	Biobase	<p>An producere: 2021 Destinație: Coagulometru semiautomat destinat pentru testarea mostrelor preluate de la pacienți pentru determinarea factorilor de coagulare a sîngelui. Tip: Semiautomat; Sursa de lumină: LED Tip sistem: Deschis Incubare: 37°C Afișare date: ecran LCD Protocoale de testare: ≥15, programabile Metode preinstalate: PT, APTT, Fbg, TT, DD; Volum minim probă: ≤ 50 uL Poziții incubare reagent: ≥4 Poziții incubare probă: ≥8 Canale de de citire: ≥4 Imprimantă încorporată sau externă livrată în set. Livrat cu reagenți și consumabile pentru 1000 teste Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalarea, darea în exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>An producere: 2021 Destinație: Coagulometru semiautomat destinat pentru testarea mostrelor preluate de la pacienți pentru determinarea factorilor de coagulare a sîngelui. Tip: Semiautomat; Sursa de lumină: LED Tip sistem: Deschis Incubare: 37°C Afișare date: ecran LCD Protocoale de testare: ≥15, programabile Metode preinstalate: PT, APTT, TT, FIB, eye Volum minim probă: ≤ 20~40uL Poziții incubare reagent: ≥4 Poziții incubare probă: ≥8 Canale de de citire: ≥4 Imprimantă încorporată sau externă livrată în set. Livrat cu reagenți și consumabile pentru 1000 teste Cerințe de certificare: Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 36 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalarea, darea în exploatare, de către participantul câștigător-obligatoriu. Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură

33100000-1	20	Debimetru tip Bobrov	GE 05 1001	Turcia	<p>ÇAĞDAŞ ELEKTRONİK MEDİKAL</p>	<p>Tipul conexiunii la O₂ – DIN; Distanța dintre recipientul umidificator și priza de oxigen ≥ 60 mm; Presiunea de intrare – 3-5 bar; Carcasa debitmetrului, regulatorul de flux, inclusiv toate tuburile cu orificii destinate pentru transportul oxigenului atât în interiorul recipientului umidificator cât și în exterior, ieșirea pentru canula nazală, să fie confecționate din oțel inoxidabil, aluminiu sau metal galvanizat. Tipul recipientului umidificator – reutilizabil, autoclavabil; Indicator nivel de apă în recipient – minim și maxim; Capacitatea recipientului umidificator – 200-300 ml; Reglarea debitului de O₂ la ieșire – 0-15 L/min; Indicatorul fluxului – scară gradată numeric; Ieșiri canulă de O₂ – minim 1; Accesorii: Recipient umidificator (de rezervă) – 1 buc. Termenul de garanție 24 luni.</p>	<p>Tipul conexiunii la O₂ – DIN; Distanța dintre recipientul umidificator și priza de oxigen ≥ 60 mm; Presiunea de intrare – 3-5 bar; Carcasa debitmetrului, regulatorul de flux, inclusiv toate tuburile cu orificii destinate pentru transportul oxigenului atât în interiorul recipientului umidificator cât și în exterior, ieșirea pentru canula nazală, să fie confecționate din oțel inoxidabil, aluminiu sau metal galvanizat. Tipul recipientului umidificator – reutilizabil, autoclavabil; Indicator nivel de apă în recipient – minim și maxim; Capacitatea recipientului umidificator – 200-300 ml; Reglarea debitului de O₂ la ieșire – 0-15 L/min; Indicatorul fluxului – scară gradată numeric; Ieșiri canulă de O₂ – minim 1; Accesorii: Recipient umidificator (de rezervă) – 1 buc. Termenul de garanție 24 luni.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare
						<p>Specificatii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frecvența: cuprinsă între 300 KHz și 1 MHz • Canale de ieșire: Monopolar: 2 canale izolate; <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de mână – Da; • Comutator de picior – Da; • Bipolar: 2 canale izolate; • Moduri de lucru: • Monopolar: Tăiere: Putere: 10-300 W, rezistența 500 Ohm, discreție 1W; <ul style="list-style-type: none"> • Coagulare: Putere: 10-120 W, discreție 1W; • Bipolar: Tăiere: Putere: 10-150 W, discreție 1W; • Coagulare: Putere: 10-120 W, discreție 1W; • Mod coagulare: Coagulare moderată, Coagulare forțată , Coagulare prin pulverizare <ul style="list-style-type: none"> • Dozarea automată a puterii - Da; • Funcție de autotestare – Da; • Canal de ieșire independentă – Da; • Indicatoare: Acustic si Vizual • Electrosecuritate: Clasa de protecție I; Tip CF; • Porturile monopolare compatibile cu piesele de mina de tip Valleylab/Conmed, (cu 3 pini de 4 mm)- standart pentru 	<p>Specificatii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frecvența: cuprinsă între 300 KHz și 1 MHz • Canale de ieșire: Monopolar: 2 canale izolate; • Comutator de mână – Da; Ref. 100-221-540 + Electrode Set • Comutator de picior – Da; Ref. 152-300-003 <ul style="list-style-type: none"> • Bipolar: 2 canale izolate; • Moduri de lucru: • Monopolar: Tăiere: Putere: 10-300 W, rezistența 500 Ohm, discreție 1W; vă rugăm să vizualizați informații broșură MDV touch 300 cu date tehnice, peste 50 W discreție în pași de 5 W • Coagulare: Putere: 10-120 W, discreție 1W; vă rugăm să vizualizați informații broșură MDV touch 300 cu date tehnice, peste 50 W discreție în pași de 5 W • Bipolar: Tăiere: Putere: 10-150 W, discreție 1W; max 140 W, peste 50 W discreție în 5 W pași, peste 50 W discreție în 5 W pas • Coagulare: Putere: 10-120 W, discreție 1W; vă rugăm să vizualizați informații broșură MDV touch 300 cu date tehnice, peste 50 W discreție în pași de 5 W • Mod coagulare: Coagulare moderată, Coagulare forțată , Coagulare prin pulverizare vă rugăm să vizualizați informații broșură MDV touch 300 cu date tehnice, peste 50 W discreție în pași de 5 W • Dozarea automată a puterii - Da; • Funcție de autotestare – Da; 	

33100000-1	52	Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator) cu accesorii specializate	MDV-touch-300 150-300-002+ 100-221-540+ E-SET+ 152-300-003+ 130-120-300+ 140-101-016+ 110-105-400+ 110-101-075+ 110-102-000+ 154-001-001	Germania	Micromed Medizintechn ik	<p>piesele de mina in dotare aflate in cadrul institutiei.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Portul monopolar cu port de tip „mama ” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei. <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 4 m, 1 buc. • Cablu pentru egalizare de potențial, lungime a firului minim 4m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. <ul style="list-style-type: none"> • Notă: Accesoriiile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Trolu cu minim 4 roti, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriiilor-1 buc. <p>Ceriințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atit în oferta de preț cit și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Canai de ieșire independenta – Da; • Indicatoare: Acustic si Vizual • Electrosecuritate: Clasa de protecție I; Tip CF; <ul style="list-style-type: none"> • Porturile monopolare compatibile cu piesele de mina de tip Valleylab/Conmed, (cu 3 pini de 4 mm)- standart pentru piesele de mina in dotare aflate in cadrul institutiei. • Portul monopolar cu port de tip „mama ” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei. <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. Ref. 152-300-003 • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 2 m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. Cable Ref. 130-120-300. (Offer also includes bipolar forceps 140-101-016) • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. Ref. 110-105-400 plus rubber band and button for fixation • Notă: Accesoriiile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Trolu cu minim 4 roti, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriiilor-1 buc. Ref. 154-001-001 <p>Ceriințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea in exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atit în oferta de preț cit și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare
------------	----	---	--	----------	--------------------------------	--	---	---

33100000-1	53	Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator specializat urologic)	MDV-touch-300 150-300-002+ 100-221-540+ E-SET+ 152-300-003+ 130-120-300+ 140-101-016+ 110-105-400+ 110-101-075+ 110-102-000+ 154-001-001	Germania	Micromed Medizintechnik	<p>Portul monopolar cu port de tip „mama” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei.</p> <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 4 m, 1 buc. • Cablu pentru egalizare de potențial, lungime a firului minim 4m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. <ul style="list-style-type: none"> • Notă: Accesoriile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Troliu cu minim 4 roți, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriilor-1 buc. <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atît în oferta de preț cît și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	<p>Electrocoagulator. Casa de protecție 4, tip C1,</p> <ul style="list-style-type: none"> • Porturile monopolare compatibile cu piesele de mina de tip Valleylab/Conmed, (cu 3 pini de 4 mm) - standart pentru piesele de mina in dotare aflate in cadrul institutiei. • Portul monopolar cu port de tip „mama” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei. <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. Ref. 152-300-003 • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 2 m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. Cable Ref. 130-120-300. (Offer also includes bipolar forceps 140-101-016) • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. Ref. 110-105-400 plus rubber band and button for fixation <ul style="list-style-type: none"> • Notă: Accesoriile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Troliu cu minim 4 roți, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriilor-1 buc. Ref. 154-001-001 <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atît în oferta de preț cît și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare
------------	----	--	--	----------	----------------------------	---	---	-----------------------------------

33100000-1	54	<p>Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator specializat cardiologic)</p>	<p>MDV-touch-300 150-300-002+ 100-221-540+ E-SET+ 152-300-003+ 110-296-500+ 110-300-002+ 110-105-400+ 110-101-075+ 110-102-000+ 130-120-300+ 140-104-016+ 154-001-001</p>	Germania	Micromed Medizintechnik	<ul style="list-style-type: none"> • Electrosecuritate: Clasa de protecție I; 1 Ip CF; • Porturile monopolare compatibile cu piesele de mina de tip Valleylab/Conmed, (cu 3 pini de 4 mm) - standart pentru piesele de mina in dotare aflate in cadrul institutiei. • Portul monopolar cu port de tip „mama” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei. • Portul pentru electrodul neutru compatibil cu electrozii adezivi de unica folosinta de tip „Valeylab NON-REM” REF: 1236, aflate in dotare in cadrul institutiei, sau sa se livreze adaptor corespunzator compatibil cu dispozitivul si electrozii de unica folosinta – 2 buc. <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 4 m, 1 buc. • Cablu pentru egalizare de potențial, lungime a firului minim 4m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. • Notă: Accesoriile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Troliu cu minim 4 roti, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriilor-1 buc. <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atît în oferta de preț cît și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Funcție de autotestare – Da; • Canal de ieșire independentă – Da; • Indicatoare: Acustic si Vizual • Electrosecuritate: Clasa de protecție I; Tip CF; • Porturile monopolare compatibile cu piesele de mina de tip Valleylab/Conmed, (cu 3 pini de 4 mm) - standart pentru piesele de mina in dotare aflate in cadrul institutiei. • Portul monopolar cu port de tip „mama” 4 mm – pentru cablurile monopolare aflate in dotare in cadrul institutiei. • Portul pentru electrodul neutru compatibil cu electrozii adezivi de unica folosinta de tip „Valeylab NON-REM” REF: 1236, aflate in dotare in cadrul institutiei, sau sa se livreze adaptor corespunzator compatibil cu dispozitivul si electrozii de unica folosinta – 2 buc. Included with offer: reusable cable ref. 110-296-500 length 5m, and single-use adhesive electrodes ref. 110-300-002. <p>Accesorii:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Comutator de picior tip pedală, tăiere/coagulare, lungimea firului de conectare minim 3m, 1 buc. Ref. 152-300-003 • Cablu de alimentare 220V, lungimea minim 2 m, 1 buc. • Cablu bipolar pentru conectarea instrumentelor bipolare cu lungimea 3 m, cu conectorul pentru instrumente compatibil cu instrumentele cu conector „european bipolar flat plug”.- 2 buc. Cable Ref. 130-120-300. (Offer also includes bipolar forceps 140-101-016) • Electrode netru de cauciuc autoclavabil cu cablu interconector cu lungimea de minim 3 metri.-2 buc. Ref. 110-105-400 plus rubber band and button for fixation • Notă: Accesoriile trebuie să fie produse de același producător ca și dispozitivul. • Troliu cu minim 4 roti, 2 blocabile cu polita aditionala pentru pastrarea accesoriilor-1 buc. Ref. 154-001-001 <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva 93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. // Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service si manual de utilizare in conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), in limba de stat sau in una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu laminat atasat de dispozitiv //Să se indice atît în oferta de preț cît și în factură (la livrare), prețul separat pentru fiecare dispozitiv, accesoriu și consumabil din set.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare
------------	----	--	---	----------	----------------------------	--	---	-----------------------------------

33100000-1	57	Sistem de iluminare scialitic mobil	BIOL600M	China	Braun Industry	<ul style="list-style-type: none"> • Suport mobil , cu minim 4 roți, 2 blocabile. • Înălțimea suportului 190-210 cm, • Iluminator montat pe brat articulată de minim 90-100 cm, • Intervalul de miscari a bratului: sus/jos minim 70 cm, • Rotirea iluminatorului în jurul axei bratului- minim 90 °, • Rotirea iluminatorului perpendicular cu bratului- minim 140 °, • Iluminarea în centru ≥ 120.000 Lux, Temperatura culorii : $4500^{\circ}\text{K} \pm 5\%$, • Dimensiunea câmpului de iluminare, focusabil: 150-300mm, • Reglarea luminozității de la 10 % la 100%, <ul style="list-style-type: none"> • tipul becurilor- LED, • timpul de viața a becurilor >30000 h, • Acumulatori interni, timpul de lucru de la acumulator min 1 h. • Accesorii: Mâner autoclavabil.-3buc <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. //Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Suport mobil , cu minim 4 roți, 2 blocabile. • Înălțimea suportului 190-210 cm, • Iluminator montat pe brat articulată de minim 90-100 cm, • Intervalul de miscari a bratului: sus/jos minim 70 cm, • Rotirea iluminatorului în jurul axei bratului- minim 90 °, • Rotirea iluminatorului perpendicular cu bratului- minim 140 °, • Iluminarea în centru 40,000-120,000 Lux, Temperatura culorii : $4500^{\circ}\text{K} \pm 5\%$, • Dimensiunea câmpului de iluminare, focusabil: 120-300mm, • Reglarea luminozității de la 10 % la 100%, <ul style="list-style-type: none"> • tipul becurilor- LED, • timpul de viața a becurilor 50000 h, • Bateria reîncărcabilă încorporată poate suporta cel puțin utilizarea normală 2 ore când alimentarea este oprită. • Accesorii: Mâner autoclavabil.-3buc <p>Cerințe de certificare: Conformitate cu directiva93/42 CEE. // Certificat CE sau declarație de conformitate CE cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite, valabil, copie confirmată prin semnatura și ștampila participantului. // Declarație de la Ofertant – confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. //Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător-obligatoriu. // Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu.// Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. // Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza)-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, Broșură
------------	----	-------------------------------------	----------	-------	----------------	--	--	-----------------------

					<p>2Domeniul de utilizare - ciupici, instrumente chirurgicale, ustensile din oțel inoxidabil.</p> <p>Sistem deschis de utilizare a detergenților și dezinfectanților Volumul camerei ≥ 200 L</p> <p>Carcasa exterioară din oțel inoxidabil AISI 304</p> <p>Camera de spălare construită din oțel inoxidabil AISI 316L</p> <p>Nișa interioară specializată pentru dezinfectant și detergent</p> <p>Pompa de apă, internă</p> <p>Răcitor pentru sistemul de drenaj, cu funcția de reducere a temperaturii apei de scurgere ≤ 90 ° C</p> <p>Sistem intern de condensare a aburului, care reduce cantitatea de abur în timpul uscării și împiedică scurgerea aburului</p> <p>Procesul de spălare și dezinfectare total automat, controlat de microprocesor</p> <p>Numărul de uși ≥ 1 unitate</p> <p>Sistem vertical automatizat de deschidere a ușii</p> <p>Ecran LCD/LED</p> <p>Afișare ecran: indicarea ciclului, mesaj text și reprezentări grafice a procesului, temperatura apei, timpul rămas, numărul programului</p> <p>Limbajul interfeței și meniului română/rusă/engleza</p> <p>Butoane tactile rapide, dedicate programelor de dezinfecție</p> <p>Buton de anulare a alarmelor și stopare a programului</p> <p>Imprimantă termică, integrată</p> <p>Filtrarea aerului HEPA filtru, clasa H14</p> <p>Min. 2 pompe de dozare a detergenților și dezinfectanților</p>	<p>Domeniul de utilizare - ciupici, instrumente chirurgicale, ustensile din oțel inoxidabil.</p> <p>Sistem deschis de utilizare a detergenților și dezinfectanților Volumul camerei 220 L</p> <p>Carcasa exterioară din oțel inoxidabil AISI 304</p> <p>Camera de spălare construită din oțel inoxidabil AISI 316L</p> <p>Nișa interioară specializată pentru dezinfectant și detergent</p> <p>Pompa de apă, internă</p> <p>Răcitor pentru sistemul de drenaj, cu funcția de reducere a temperaturii apei de scurgere ≤ 90 ° C</p> <p>Sistem intern de condensare a aburului, care reduce cantitatea de abur în timpul uscării și împiedică scurgerea aburului</p> <p>Procesul de spălare și dezinfectare total automat, controlat de microprocesor</p> <p>Numărul de uși ≥ 1 unitate</p> <p>Sistem vertical automatizat de deschidere a ușii</p> <p>Ecran LCD</p> <p>Afișare ecran: indicarea ciclului, mesaj text și reprezentări grafice a procesului, temperatura apei, timpul rămas, numărul programului</p> <p>Limbajul interfeței și meniului română/rusă/engleza</p> <p>Butoane tactile rapide, dedicate programelor de dezinfecție</p> <p>Buton de anulare a alarmelor și stopare a programului</p> <p>Imprimantă termică, integrată</p> <p>Filtrarea aerului HEPA filtru, clasa H14</p> <p>Min. 2 pompe de dozare a detergenților și dezinfectanților</p>	
--	--	--	--	--	--	---	--

33100000-1	64	Dispozitiv de spălare și decontaminare	BK-LW220D	China	Biobase	<p>Min. 2 pompe de dozare a detergentului și dezinfectantului</p> <p>Min. 2 senzori de flux de dozare a detergentului și dezinfectantului</p> <p>Brațe rotative pentru jetul de apă ≥ 2 unități</p> <p>Monitorizarea temperaturii în cameră prin intermediul a min. 2 senzori de temperatură electronice de precizie înaltă</p> <p>"Senzori de depistare a nivelului de dezinfectant și detergent în interiorul canistrelor"</p> <p>Alarmer sonore și vizuale</p> <p>Alarmer cu afișarea codului și descrieri complete a problemei cât și acțiunilor de remediere</p> <p>Alarma de finalizare a ciclului</p> <p>Tensiunea de alimentare 380V, 50 Hz</p> <p>Accesorii și consumabile:</p> <p>Sistem de dedurizare a apei cu cap electronic.</p> <p>Hirtie imprimantă 30 buc.</p> <p>Detergent, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>Dezinfectant, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p>	<p>Min. 2 pompe de dozare a detergentului și dezinfectantului</p> <p>Min. 2 senzori de flux de dozare a detergentului și dezinfectantului</p> <p>Brațe rotative pentru jetul de apă ≥ 2 unități</p> <p>Monitorizarea temperaturii în cameră prin intermediul a min. 2 senzori de temperatură electronice de precizie înaltă</p> <p>"Senzori de depistare a nivelului de dezinfectant și detergent în interiorul canistrelor"</p> <p>Alarmer sonore și vizuale</p> <p>Alarmer cu afișarea codului și descrieri complete a problemei cât și acțiunilor de remediere</p> <p>Alarma de finalizare a ciclului</p> <p>Tensiunea de alimentare 380V, 50 Hz</p> <p>Accesorii și consumabile:</p> <p>Sistem de dedurizare a apei cu cap electronic.</p> <p>Hirtie imprimantă 30 buc.</p> <p>Detergent, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>Dezinfectant, volum min. 5L, pentru min. 100 cicluri</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p>	CE, ISO13485, Broșură
33100000-1	70	Brancarda sanitara (caracteristici de baza)	HL-A411A	China	HI-Life Technology	<p>Poziționare:</p> <p>Tredelinburg;</p> <p>Antitredelinburg;</p> <p>Reglarea înălțimii – 60-90 cm;</p> <p>Controlul poziționării – manual;</p> <p>Caracteristici:</p> <p>Mâner pentru transport;</p> <p>Bare laterale reglabile;</p> <p>Roți cu diametrul ≥ 15 cm;</p> <p>Roți cu frână – minim 2;</p> <p>Sarcina maximă ≥ 200 kg;</p> <p>Dimensiuni – 200±5 cm, 60 ± 5 cm,</p> <p>Material – oțel inox vopsit electrostatic;</p> <p>Saltea, rezistentă la prelucrare și apă – detașabilă;</p> <p>Rotile/bamper de protecție în toate patru colțuri pentru evitarea lovirii de perete.</p> <p>Termenul de garanție 36 luni.</p>	<p>Poziționare:</p> <p>Tredelinburg;</p> <p>Antitredelinburg;</p> <p>Reglarea înălțimii – 60-90 cm;</p> <p>Controlul poziționării – manual;</p> <p>Caracteristici:</p> <p>Mâner pentru transport;</p> <p>Bare laterale reglabile;</p> <p>Roți cu diametrul ≥ 15 cm;</p> <p>Roți cu frână – minim 2;</p> <p>Sarcina maximă ≥ 200 kg;</p> <p>Dimensiuni – 200±5 cm, 60 ± 5 cm,</p> <p>Material – oțel inoxidabil vopsit electrostatic;</p> <p>Saltea, rezistentă la prelucrare și apă – detașabilă;</p> <p>Rotile/bamper de protecție în toate patru colțuri pentru evitarea lovirii de perete.</p> <p>Termenul de garanție 36 luni.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare

33100000-1	71	Brancarda sanitara (caracteristici avansate)	HL-A411B	China	HI-Life Technology	<p>Tip – hidraulic Poziționare: Secțiuni ≥ 2; Tredelinburg reglabil ≥ 20 grade; Antitredelinburg reglabil ≥ 12 grade; Secțiune spate reglabilă ≥ 70 grade; Reglarea înălțimii – 60-90 cm; Controlul manual din ambele părți; Caracteristici: Mâner pentru transport; Bare laterale pliabile; Roți cu diametrul ≥ 15 cm; Roți cu frână centralizată; Posibilitatea de blocare a direcției roților; Material – oțel inox vopsit electrostatic; Sarcina maximă ≥ 250 kg; Dimensiuni – 200 ± 5 cm, 60 ± 5 cm, Saltea, rezistentă la prelucrare și apă – detașabilă; Suport pentru balon de oxigen; Rotile/bamper de protecție în toate patru colțuri pentru evitarea lovirii de perete. Termenul de garanție 36 luni. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	<p>Tip – hidraulic Poziționare: Secțiuni ≥ 2; Tredelinburg reglabil ≥ 20 grade; Antitredelinburg reglabil ≥ 12 grade; Secțiune spate reglabilă ≥ 70 grade; Reglarea înălțimii – 60-90 cm; Controlul manual din ambele părți; Caracteristici: Mâner pentru transport; Bare laterale pliabile; Roți cu diametrul ≥ 15 cm; Roți cu frână centralizată; Posibilitatea de blocare a direcției roților; Material – oțel inoxidabil vopsit electrostatic; Sarcina maximă ≥ 250 kg; Dimensiuni – 200 ± 5 cm, 60 ± 5 cm, Saltea, rezistentă la prelucrare și apă – detașabilă; Suport pentru balon de oxigen; Rotile/bamper de protecție în toate patru colțuri pentru evitarea lovirii de perete. Termenul de garanție 36 luni. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător-obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare-obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. Documente confirmative: Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid al utilizatorului (max. 4 pagini A4), în limba de stat-obligatoriu.</p>	CE, ISO13485, manual de utilizare
------------	----	--	----------	-------	--------------------	---	--	-----------------------------------

Semnat: _____

Numele, Prenumele Jighili Tatiana
 calitate de: administrator

Ofertantul: _____ SRL *Triumf-Motiv* _____ Adresa: _____ str. Grenoble 193 of 1301



Specificații de preț (F4.2)

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1623402250808						Data: „24” iulie 2021		Alternativa nr.: nu	
Denumirea licitației: achiziționarea dispozitivelor medicale, Dispozitivelor medicale, conform necesităților IMSP SCR „Timofei Moșneaga” pentru anul 2021 CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE						Lot: 1,2,3,4,5,8,9,11,12,14,18,19,20,52,53,54,57,64, 70,71		Pagina: _1_din _6_	
Cod CPV	N/no	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitate	Preț unitar (fără TVA) lei	Preț unitar (cu TVA), lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
33100000-1	1	Termostat de laborator 200 – 300	buc	1	25600,00	30720,00	25600,00	30720,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	2	Termostat de laborator 80 – 100 l	buc	2	18000,00	21600,00	36000,00	43200,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării

33100000-1	3	Spectrofotometru pentru laborator	buc	4	30000,00	36000,00	120000,00	144000,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	4	Centrifugă de laborator (12 tuburi)	buc	2	38850,00	46620,00	77700,00	93240,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	5	Centrifugă de laborator (48 tuburi)	buc	2	27000,00	32400,00	54000,00	64800,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	8	Frigider pentru reactivi 500-700l	buc	3	46870,00	56244,00	140610,00	168732,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării

33100000-1	9	Frigider pentru reactivi 1000-1400l	buc	2	71400,00	85680,00	142800,00	171360,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	11	Cântar de laborator, analitic	buc	1	22800,00	27360,00	22800,00	27360,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	12	Congelator cu încărcare orizontală pentru laborator 200-300 L	buc	1	57240,00	68688,00	57240,00	68688,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	14	Dulap de uscare	buc		22500,00	27000,00	0,00	0,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării

33100000-1	18	Sistem agitare plachete (incubator + agitator)	buc	1	65000,00	78000,00	65000,00	78000,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	19	Coagulometru semi-automat	buc	2	80000,00	96000,00	160000,00	192000,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	20	Debimetru tip Bobrov	buc	50	2400,00	2880,00	120000,00	144000,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	52	Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator) cu accesorii specializate	buc	5	254500,00	305400,00	1272500,00	1527000,00	până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării

33100000-1	53	Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator specializat urologic)	buc	1	254500,00	305400,00	254500,00	305400,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	54	Dispozitiv electro-chirurgical (diatermocoagulator specializat cardiologic)	buc	1	254500,00	305400,00	254500,00	305400,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	57	Sistem de iluminare scialitic mobil	buc	4	79200,00	95040,00	316800,00	380160,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	64	Dispozitiv de spălare și decontaminare	buc	2	318500,00	382200,00	637000,00	764400,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării

33100000-1	70	Brancarda sanitara (caracteristici de baza)	buc	2	20350,00	24420,00	40700,00	48840,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
33100000-1	71	Brancarda sanitara (caracteristici avansate)	buc	4	39200,00	47040,00	156800,00	188160,00	până la 90 zile de la inregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 20 zile din momentul livrării
Total							3954550,00	4745460,00	

Semnat: _____
Numele, Prenumele Jighili Tatiana
În calitate de: administrator
Ofertantul: _____ SRL Triumf-Motiv _____ Adresa: _____ str. Grenoble 193 of 1301



ORDIN DE PLATĂ		Nr. 646	DATA EMITERII	23 Iulie 2021	TIP.DOC.1
PLĂTIȚI	39546-00	LEI	Treizeci si noua de mii cinci sute patruzeci si sase lei, 00 bani		
PLĂTITOR: (R)SRL TRIUMF-MOTIV		CODUL IBAN	MD90EN000000222446621858		
		CODUL FISCAL	1012600021180		
PRESTATORUL PLĂTITOR:	BC'ENERGBANK'SA				
BENEFICIAR: (R) CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE		CODUL IBAN	MD23TRPCCC518430B01859AA		
		CODUL FISCAL	1016601000212		
PRESTATORUL BENEFICIAR:	MINISTERUL FINANTELOR - Trezoreria de Stat				
DESTINAȚIA PLĂȚII: PLATA PU GARANTIA 1 PROCENT OCDS-B3WDP1-MD-1623402250808 LP 21040705 DIN 11/06/2021 Fara TVA			TIPUL TRANSFERULUI NORMAL/URGENT <input type="checkbox"/> N <input checked="" type="checkbox"/> Semnatura electronica MOLDSIGN Tatiana (R)Jighili 23-07-2021 16:26:22		
CODUL TRANZACȚIEI	DATA PRIMIRII	DATA EXECUTĂRII	L.Ș.		
	ORA PRIMIRII *		SEMNĂTURILE EMITENTULUI		
		SEMNĂTURA PRESTATORULUI	BC'ENERGBANK'SA Status: EXECUTAT 23-07-2021 16:26:33		
MOTIVUL REFUZULUI			L.Ș.		

Notă: Responsabilitatea privind veridicitatea și corectitudinea informației indicate în ordinul de plată îi revine persoanei care emite un ordin de plata *

**FORMULARUL STANDARD AL DOCUMENTULUI UNIC
DE ACHIZIȚII EUROPEAN**

1. Documentul unic de achiziții europene, (în continuare, DUAE) este o declarație pe proprie răspundere, prin care operatorul economic confirmă îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție necesare în cadrul procedurilor de achiziție publică în Republica Moldova.
2. Formularul este completat, semnat electronic și transmis autorității contractante la depunerea ofertei.
3. Un DUAE depus de către operatorul economic în cadrul unei proceduri de achiziție publică anterioară poate fi reutilizat, cu condiția ca informațiile cuprinse în formular să fie corecte și valabile la data depunerii acestuia.
4. Ofertantul care prezintă în DUAE informații false sau documentele justificative prezentate nu confirmă informația indicată în documentul prezentat este exclus din procedura de achiziție publică și/sau poate răspunde conform legislației.
5. Formularul DUAE este constituit din 7 capitole, și anume:
 - 1) Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă;
 - 2) Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic;
 - 3) Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică;
 - 4) Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici;
 - 5) Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de selecție a operatorilor economici;
 - 6) Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică;
 - 7) Capitolul VII. Declarații finale.
6. Prezentarea formularului DUAE la depunerea ofertei care nu este conform cu cerințele stabilite în Documentația de atribuire duce la respingerea ofertei.

Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă

Compartimentul se completează doar de către autoritatea/entitatea contractantă.

Cod poziție	Conținutul cerinței	Răspuns
1	2	3
A. Informații despre publicare		
1A.1	Numărul anunțului/invitației publicate în Buletinul achizițiilor publice, și după caz numărul anunțului publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene	ocds-b3wdp1-MD-1623402250808
B. Identitatea autorității/entității contractante		
1B.1	Denumirea autorității/entității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICHE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
1B.2	Număr unic de identificare (IDNO) a autorității/entității contractante	1016601000212

Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic

Compartimentul se completează doar de către operatorii economici.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Informații privind operatorul economic		
2A.1	Denumirea operatorul economic	«TRIUMF-MOTIV» SRL
2A.2	Țara	Moldova
2A.3	Cod poștal	2043

2A.4	Oras/Localitate	mun. Chisinau
2A.5	Adresa juridică	str. Grenoble 193 of. 1301
2A.6	Pagina web	
2A.7	Persoana sau persoanele de contact	Jighili Tatiana
2A.7.1	Telefon	+373 22 768841
2A.7.2	Adresa de e-mail	triumf.motiv@mail.ru
2A.8	Număr unic de identificare (IDNO/IDNP)	1012600021180
2A.9	Numărul cod TVA	0308703
2A.10	Forma organizatorico-juridică a activității de antreprenariat	Societatea cu raspundere limitata
2A.11	Informația cu privire la numele acționarilor/asociaților/beneficiarului efectiv	
2A.11.1	Numele acționarilor / asociaților	Jighili Tatiana
2A.11.2	Numele beneficiarului efectiv <i>[beneficiar efectiv – persoană fizică ce deține sau controlează în ultimă instanță o persoană fizică sau juridică ori beneficiar al unei societăți de investiții sau administrator al societății de investiții, ori persoană în al cărei nume se desfășoară o activitate sau se realizează o tranzacție și/sau care deține, direct sau indirect, dreptul de proprietate sau controlul asupra a cel puțin 25% din acțiuni sau din dreptul de vot al persoanei juridice ori asupra bunurilor aflate în administrare fiduciară]</i>	Jighili Tatiana Jighili Tatiana
2A.11.3	Cetățenia beneficiarului efectiv (<i>legătură juridico-politică permanentă a persoanei fizice definite conform poziției 2A.11.2)</i>	MDA MDA
2A.12	Operatorul economic este: <ul style="list-style-type: none"> • întreprindere mică • întreprindere mijlocie • și altele 	întreprindere mică
2A.13	În cazul în care achiziția este rezervată: operatorul economic este un atelier protejat sau o întreprindere socială, sau va asigura executarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	Da
2A.13.1	<i>Dacă da, care este procentul corespunzător de lucrători cu dizabilități sau defavorizați?</i>	0%
2A.13.2	<i>Specificați cărei sau căror categorii de lucrători cu dizabilități sau defavorizați le aparțin angajații în cauză?</i>	Nu
2A.14	Operatorul economic participă la procedura de achiziții publice împreună cu alți operatori economici?	Nu
2A.14.1	<i>Dacă Da, precizați rolul operatorului economic în cadrul grupului (lider, responsabil cu îndeplinirea unor sarcini specifice, etc).</i>	-
2A.14.2	<i>Numiți operatorii economici care participă la procedura respectivă de achiziție publică.</i>	-
2A.14.3	<i>Specificați denumirea grupului participant.</i>	-
<i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2A.14, asigurați-vă ca operatorii economici menționați să prezinte un formular DUAE separat.</i>		
B. Informații privind reprezentanții operatorului economic		
Indicați numele persoanei (persoanelor) împuternicită (împuternicite) să îl reprezinte pe operatorul economic în scopurile prezentei proceduri de achiziție publică.		
2B.1	Nume și prenume	Jighili Tatiana
2B.2	Poziție/acționând în calitate de..	administrator
2B.3	Țară	Republica Moldova
2B.4	Telefon	+373 22 768841
2B.5	Adresa de e-mail	triumf.motiv@mail.ru
C. Informații privind utilizarea capacităților altor entități		
2C.1	Operatorul economic utilizează capacitățile altor entități pentru a satisface criteriile de selecție prevăzute în capitolul	<input type="checkbox"/> Nu

	IV, precum și (dacă este cazul) criteriile și regulile menționate în capitolul V de mai jos?	
<p><i>Notă. Dacă ați răspuns Da la întrebarea 2C.1, prezentați un formular DUAE separat care să cuprindă informațiile solicitate în secțiunile A și B din capitolul respectiv și din capitolul III pentru fiecare dintre entitățile în cauză, completat și semnat în mod corespunzător de entitățile în cauză. Atragem atenția asupra faptului că trebuie incluși, de asemenea, tehnicienii sau organismele tehnice implicate, indiferent dacă fac sau nu parte din întreprinderea operatorului economic, în special cei care răspund de controlul calității și, în cazul contractelor de achiziții publice de lucrări, tehnicienii sau organismele tehnice la care poate face apel operatorul economic în vederea executării lucrărilor. În măsura în care este relevant pentru capacitatea (capacitățile) specifică (specifice) utilizată (utilizate) de operatorul economic, includeți informațiile prevăzute în capitolele IV și V pentru fiecare dintre entitățile în cauză.</i></p>		
D. Informații privind subcontractanții pe ale căror capacități operatorul economic se bazează		
2D.1	Operatorul economic intenționează să subcontracteze vreo parte din contract cu alți operatori economici?	<input type="checkbox"/> Nu
2D.1.1	Dacă Da, enumerați subcontractanții propuși.	-

Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică

Compartimentul se completează de către operatorii economici.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
A. Motive referitoare la condamnări prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești		
1	2	3
3A.1	<p>Participare la o organizație criminală. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru participare la o organizație criminală, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.2	<p>Corupție. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru corupție pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.3	<p>Fraude. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru fraudă pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?</p>	<input type="checkbox"/> Nu
3A.4	<p>Infrațiunile teroriste sau infrațiunile legate de activitățile teroriste. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infrațiuni teroriste sau infrațiuni legate de</p>	<input type="checkbox"/> Nu

	activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	
3A.5	Spălare de bani sau finanțarea terorismului. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste, pronunțate printr-o hotărâre definitivă, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Nu
3A.6	Exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane. Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrare, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate printr-o hotărâre definitivă pentru exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane, printr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Nu
3A.7	În cazul că răspunsul este Da pentru cel puțin una din întrebările 3A.1 – 3A.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?	-
3A.7.1	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
B. Motive privind plata impozitelor sau/și a contribuțiilor de asigurări sociale		
	Plata impozitelor	
3B.1	Operatorul economic și-a onorat obligațiile cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit?	Da
3B.1.1	<i>Dacă Nu, în ce mod a fost stabilită obligația cu privire la plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale?</i>	-
3B.1.2	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, această decizie este definitivă?</i>	Da
3B.1.3	<i>În cazul în care, încălcarea cu referire la obligațiile privind plata impozitelor, taxelor și contribuțiilor sociale a fost stabilită printr-o hotărâre judecătorească sau administrativă, precizați data și numărul deciziei.</i>	-
3B.2	Operatorul economic beneficiază, în condițiile legii, de eşalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora, inclusiv a majorărilor de întârziere (penalităților) și/sau a amenzilor? Notă: <i>Se completează doar în cazul în care ați răspuns Nu, la întrebarea din 3B.1.</i>	-
3B.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze actul privind eşalonarea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale ori de alte facilități în vederea plății acestora?</i>	-

3B.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze un certificat cu privire la plata impozitelor sau să furnizeze informații privind onorarea obligațiilor fiscale?	-
3B.4	Informațiile privind lipsa/existența restanțelor față de bugetul public național sunt disponibile gratuit pentru autorități, prin accesarea unei baze de date naționale? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	-
		-
		-
C. Includerea în lista de interdicție a operatorilor economici		
3C.1	Operatorul economic este înscris în lista de interdicție a operatorilor economici?	-
3C.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3C.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3C.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
D. Motive legate de insolvabilitate, conflicte de interese sau abateri profesionale		
	Obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale	
3D.1	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul mediului în ultimii 3 ani?	Nu
3D.1.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.1, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.1.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
3D.2	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul social în ultimii 3 ani?	Nu
3D.2.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.2, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.2.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
3D.3	Operatorul economic a încălcat obligațiile în domeniul muncii în ultimii 3 ani?	Nu
3D.3.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.3, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.3.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Insolvabilitatea	
3D.4	Operatorul economic este în situație de insolvabilitate sau de lichidare a activității antreprenoriale ca urmare a unei hotărâri judecătorești?	Nu
3D.4.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.4, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.4.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Active administrate de lichidator	
3D.5	Activele operatorului economic sunt administrate de un lichidator sau de o instanță?	Nu
3D.5.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.5, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.5.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Activitățile economice sunt suspendate	

3D.6	Activitățile economice ale operatorului economic sunt suspendate?	Nu
3D.6.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.6, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.6.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței	
3D.7	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, a încheiat acorduri cu alți operatori economici care au ca obiect denaturarea concurenței, fapt constat prin decizie a organului abilitat în acest sens?	Nu
3D.7.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.7, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.7.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Conflict de interese	
3D.8	Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată?	Nu
3D.8.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.8, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.8.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Etica profesională	
3D.9	Operatorul economic a fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională?	Nu
3D.9.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.9, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.9.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-
	Integritatea	
3D.10	Operatorul economic, în ultimii 3 ani, se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea?	Nu
3D.10.1	<i>În cazul că răspunsul este Da pentru întrebarea 3D.10, puteți furniza dovezi care să arate că măsurile luate sunt suficiente pentru a demonstra fiabilitatea, în pofida existenței unui motiv de excludere?</i>	-
3D.10.2	<i>Dacă Da, descrieți aceste măsuri.</i>	-

Capitolul IV. Criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea (coloana nr.2) contractantă și operatorii economici (coloana nr.3).

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Capacitatea de exercitare a activității profesionale		
4A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înregistrarea acestuia?	Da
4A.1.1	<i>Dacă Da, indicați actele de înregistrare a activității</i>	• Licența de

	<i>antreprenoriale și genul (genurile) de activitate determinate de legislație, aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în baza căreia întreprinderea are dreptul să execute viitorul contract de achiziție publică.</i>	activitate • Autorizația Certificat de înregistrare
4A.1.2	<i>Actele de înregistrare a activității antreprenoriale, sunt disponibile gratuit pentru autorități dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	- - -
4A.2	Activitatea antreprenorială deține o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?	Da
4A.2.1	<i>Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra certificarea și/sau autorizarea activității acestuia?</i>	Da
4A.2.3	<i>Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	- - -
4A.3	Genurile de activitate, și/sau certificarea, și/sau autorizarea privind activitatea de întreprinzător, acoperă criteriile de selecție impuse de autoritatea/entitatea contractantă în anunțul/invitația de participare?	Da
B. Capacitatea economică și financiară		
Declarații bancare		
4B.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze declarații bancare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire?	Da
4B.1.1	<i>Informația menționată la punctul 4B.1 este disponibilă gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea ei.</i>	- - -
Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)		
4B.2	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	-
4B.2.1	<i>Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.</i>	- -
Cifra de afaceri medie anuală		
4B.3	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează: Valoare _____ Perioada _____ <i>Notă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada</i>	-
4B.3.1	<i>Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.</i>	- - - - - -
Raport financiar		
4B.4	Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu

4B.5	Informațiile privind situația economică și financiară sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	-
		-
		-
C. Capacitatea tehnică și/sau profesională		
4C.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru executarea viitorului contract.	Da
4C.1.1	<i>Informațiile privind capacitatea tehnică și/sau profesională sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-
		-
		-
	Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității	Nu se aplică
4C.2	Operatorul economic este în măsură să furnizeze detalii referitoare la tehnicieni sau organismele tehnice, specificate în anunțul de participare/documentația de atribuire, pe care autoritatea/entitatea contractantă le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publică?	Da
4C.3	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la sistemele de management și de trasabilitate utilizate în cadrul lanțului de aprovizionare?	
4C.3.1	<i>Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.</i>	-
		-
		-
	Utilaje, instalații și echipament tehnic	Nu se aplică
4C.4	Operatorul economic dispune de utilaje și echipament necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de achiziție publică?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.5	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
	Pregătirea profesională și calificarea personalului	
4C.6	Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anunțul de participare sau în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.7	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.8	Indicați efectivele medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.	Anul 2018
		Angajați [5]
		Anul 2019
		Angajați [5]
		Anul 2020
	Numărul membrilor personalului de conducere	
4C.9	Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.	Anul 2018
		Persoane [1]
		Anul 2019
		Persoane [1]
		Anul 2020
		Persoane [1]
	Mostre, descrieri, fotografii	

4C.10	Operatorul economic este în măsură să furnizeze eșantioane (mostre), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire?	Da
Pentru contractele de achiziție publică de lucrări		Nu se aplică
4C.11	În perioada de referință, operatorul economic a îndeplinit lucrări specifice sau similare obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.11.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea lucrărilor, valoarea lor, data de începere, data procesului verbal de recepție la terminarea lucrărilor, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/ _____ _____ _____
Pentru contractele de achiziție publică de bunuri		
4C.12	În perioada de referință, operatorul economic a efectuat livrări specifice obiectului de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.12.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea livrărilor, valoarea lor, data de începere, data furnizării, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/ _____ _____ _____
Pentru contractele de achiziție publică de servicii		Nu se aplică
4C.13	În perioada de referință, operatorul economic a prestat servicii similare cu obiectul de achiziție indicat în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4C.13.1	<i>Dacă Da, enumerați-le specificând descrierea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarul și altă informație relevantă.</i>	/text/ _____ _____ _____
4C.14	În cazul că răspunsul este Da pentru una din întrebările 4C.11 – 4C.13, puteți furniza dovezi prin care se va demonstra îndeplinirea lucrărilor, livrarea bunurilor, prestarea serviciilor similare conform cerințelor documentației de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
D. Standarde de asigurare a calității		
4D.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de asigurare a calității conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația atribuire?	<input type="checkbox"/> Da
4D.2	Informațiile privind standardele de asigurare a calității, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	- - -
E. Standarde de protecție a mediului - Nu se aplică		
4E.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă standardele de protecție a mediului, conform cerințelor stabilite în anunțul de participare și în documentația de atribuire?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu
4E.2	Informațiile privind standardele de protecția mediului, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	Adresa de internet: text Autoritatea sau organismul emitent(ă): text Referința exactă a documentației: text

F. Permiteea controalelor		
4F.1	Operatorul economic permite efectuarea verificărilor de către autoritatea/entitatea contractantă referitor la capacitățile economice și financiare, de producție sau tehnice privind executarea viitorului contract de achiziție publică?	<input type="checkbox"/> Da

Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de calificare și selecție

Compartimentul se completează de către autoritatea/entitatea contractantă (coloana nr.2) și operatorii economici (coloana nr.3).

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse		
5A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante: formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate de către autoritatea/entitatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire? Termen 3 zile de la solicitare. <i>Notă. Numărul de zile se indică de către autoritatea contractantă ținând cont de cantitatea și caracterul documentelor solicitate.</i>	Da
5A.2	Informațiile care să îi permită autorității/entității contractante să obțină documentele indicate în anunțul de participare și în documentația de atribuire, sunt disponibile gratuit și direct prin accesarea unei baze de date naționale în orice stat? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	- - -

Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică

Compartimentul se solicită de către autoritatea contractantă doar în cadrul procedurilor de achiziție publică: licitația restrânsă, negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare.

Cod poziție	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	2	3
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse		
6A.1	Operatorul economic/candidatul îndeplinește criteriile de selecție stabilite de către autoritatea contractantă în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	Da
6A.2	Operatorul economic/candidatul dispune și este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Registrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autorității contractante certificate sau alte forme de documente justificative, după cum este cerut în anunțul de participare și în documentația de atribuire.	Da

Capitolul VII. Declarații finale

Operatorul economic declară că informațiile prezentate în capitolele II – V (după caz II-VI) sunt exacte și corect furnizate, cunoscând pe deplin consecințele cazurilor grave de declarații false.

Operatorul economic declară în mod oficial, că poate să furnizeze la solicitarea autorității/entității contractante fără întârziere, certificatele și documentele justificative solicitate, cu excepția cazului în care autoritatea/entitatea contractantă are posibilitatea de a obține documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante, care este disponibilă gratuit, cu condiția că operatorul economic să fi furnizat informațiile necesare (adresa de internet, autoritatea sau organismul emitent(ă), referința exactă a documentației) care să îi permită autorității contractante sau entității contractante să facă acest lucru și se consimte accesul la informațiile menționate, în cazul în care acest lucru este necesar.

Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord ca CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE, astfel cum este descrisă în capitolul I secțiunea A să obțină acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest DUAЕ în scopul desfășurării procedurii de achiziție [procedurii de achiziție, număr unic de identificare și referința de publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (numărul de referință), dacă este cazul [ocds-b3wdp1-MD-1623402250808](#)].

(Se va completa și semna de către operatorul economic)

Nume: Jighili Tatiana

Funcția: Administrator

Data: 24.07.2021

Adresa: mun. Chisinau, str. Grenoble 193 of. 1301

Semnătura



Digitally signed by Jighili Tatiana
Date: 2019.02.18 12:49:24 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



REPUBLICA



MOLDOVA

CERTIFICAT DE ÎNREGISTRARE

Societatea cu Răspundere Limitată "TRIUMF-MOTIV"
ESTE ÎNREGISTRATĂ LA CAMERA ÎNREGISTRĂRII DE STAT

Numărul de identificare de stat - codul fiscal
1012600021180

Data înregistrării

03.07.2012

Data eliberării

03.07.2012

Svirepova Ludmila, registrator

*Funcția, numele, prenumele persoanei
care a eliberat certificatul*

semnătura

MD 0116725





I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS

din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 7462 din 14.04.2021

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «TRIUMF-MOTIV» .**

Denumirea prescurtată: «TRIUMF-MOTIV» S.R.L. .

Forma juridică de organizare: **Societate cu Răspundere Limitată.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: 1012600021180.

Data înregistrării de stat: 03.07.2012.

Sediul: MD-2043, bd. Traian, 18/1, ap.(of.) 80, mun.Chișinău, Republica Moldova.

Obiectul principal de activitate:

1 Publicitate;2 Alte tipuri de comerț cu ridicata;3 Alte tipuri de comerț cu amănuntul în magazine specializate;4 Comerțul cu amănuntul al cărților, ziarelor și rechizitelor de birou;5 Tipărirea altor publicații (cărți, broșuri etc);6 Intermedieri pentru vânzarea unui asortiment larg de mărfuri;7 Activități de cercetare a pieței și de sondaj al opiniei publice;8 Importul și (sau) fabricarea, depozitarea, comercializarea angro a substanțelor și materialelor chimice, toxice, articolelor și produselor chimice de menaj;9 Comerț cu ridicata al produselor farmaceutice;10 Comerț cu ridicata al altor mașini și echipamente;11 Comerț cu ridicata al materialului lemnos și al materialelor de construcție și echipamentelor sanitare;12 Comerț cu ridicata nespecializat;13 Comerț cu amănuntul al produselor farmaceutice, în magazine specializate;14 Comerț cu amănuntul al articolelor medicale și ortopedice, în magazine specializate;15 Comerț cu amănuntul al produselor cosmetice și de parfumerie, în magazine specializate;16 Comerț cu amănuntul al ceasurilor și bijuteriilor, în magazine specializate;17 Comerț cu amănuntul al altor bunuri noi, în magazine specializate;18 Construcțiile de clădiri și (sau) construcții inginerești, instalații și rețele tehnico-edilitare, reconstrucțiile, consolidările, restaurările.

Capitalul social: 5400 lei.

Administrator: JIGHILI TATIANA, IDNP 2001004230536,

Asociați:

1. JIGHILI TATIANA , IDNP 2001004230536 cota 5400.00 lei, ce constituie 100 %.

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr. 220-XVI din 19 octombrie 2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinzătorilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de: 14.04.2021.

Specialist coordonator
tel. 022-20-7838



Clichici Elena



EB 0357623

Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)

«TRIUMF-MOTIV» SRL C/F 1012600021180

1. Jighili Tatiana , 2001004230536 – 100%

**Conducator
Jighili Tatiana**





Banca Comercială „ENERGBANK” Societate pe Acțiuni
Republica Moldova, MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina 23/3
tel.: +(373 22) 544-377, 858-000; fax: +(373 22) 858-080
www.energbank.com; e-mail: office@energbank.com
IDNO 1003600008150, cod TVA 0202040
codul băncii: ENEGMD22
cod IBAN: MD10NB00000000035215845 la CD BNM
Capital social - 100 000 000 lei MD

Nr. 858 / 31
din « 25 » februarie 2021

SRL TRIUMF-MOTIV
Mun. Chisinau,
bd.Traian,18/1,ap.80

Prin prezenta, B.C.”Energbank” S.A., sucursala Botanica (codul bancii ENEGMD22858), confirma ca SRL TRIUMF-MOTIV, cod fiscal 1012600021180 detine codului IBAN nr. MD90EN000000222446621858 in Lei MD, Dolari SUA, Euro,Rubla Rusa.

Directorul Sucursala



/Contabil-sef

Abramihin A.

Dubolari I.

Exc.Haricev A.
Tel.022-56-83-39

SITUAȚIILE FINANCIARE

pentru perioada 01.01.2020 - 31.12.2020

Entitatea: TRUMF AKTIV S.R.L.

Cod CIFRO: 07724

Cod IDNO: 101200021180

408 482 413

Sectorul:

MD:

Rajonul (municipiul): 103_009_BOTANICA

Cod CIAFM: 0110_SEC_BOTANICA

Strada: SECTORUL BOTANICA, Str. Traian, bd. nr. 18, bl. 1 of. 80

Activitatea principală: M7311_Activități ale agenților de publicitate

Forma de proprietate: 15_Proprietate civică

Forma organizatorico-juridică: 530_Societăți cu răspundere limitată

Date de contact:

Telefon: 069512248

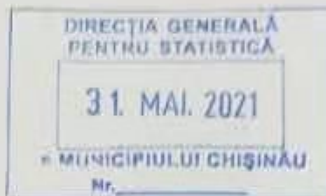
WEB:

E-mail: trumfactiv@mail.ru

Numele și coordonatele al contabilului-șef: DI (dna) Voinescu E. Tel.

Numărul mediu al salariaților în perioada de gestiune: 5 persoane. Confirmați lipsa salariaților

Persoanele responsabile de semnarea situațiilor financiare*: Jigbill I.



Unitatea de măsură: leu

BILANȚUL PRESCURTAT

Anexa 1

Nr. crt.	Indicatori	Cod rd.	Sold la	
			Începutul perioadei de gestiune	Sfârșitul perioadei de gestiune
1	2	3	4	5
	ACTIV			
	ACTIVE IMOBILIZATE			
	I. Imobilizări necorporale	010		
	II. Imobilizări corporale	020	43247	58699
	III. Investiții financiare pe termen lung	030		
	IV. Creanțe pe termen lung și alte active imobilizate	040		
	TOTAL ACTIVE IMOBILIZATE (rd.010 + rd.020 + rd.030 + rd.040)	050	43247	58699
	ACTIVE CIRCULANTE			
	I. Stocuri	060	693277	1885968
	II. Creanțe curente și alte active circulante	070	512212	480836
	III. Investiții financiare curente	080		
	IV. Numerar și documente bănești	090	1137883	562361
	TOTAL ACTIVE CIRCULANTE (rd.060 + rd.070 + rd.080 + rd.090)	100	2343372	2929165
	TOTAL ACTIVE (rd.050 + rd.100)	110	2386619	2987864
	PASIV			
	CAPITAL PROPRIU			
	I. Capital social și neînregistrat	120	5400	5400

	II. Prime de capital			
	III. Rezerve	130		
	IV. Profit (pierdere)	140		
	V. Rezerve din reevaluare	150	2140275	290089
	VI. Alte elemente de capital propriu	160		
	TOTAL CAPITAL PROPRIU (rd.120 + rd.130 + rd.140 + rd.150 + rd.160 + rd.170)	170	2140275	290089
D	DATORII PE TERMEN LUNG	180		
E	DATORII CURENTE	190		
	TOTAL DATORII (rd.190 + rd.200)	200	240944	121575
		210	240944	121575
F	PROVIZIOANE	220		
	TOTAL PASIVE (rd.180 + rd.210 + rd.220)	230	2386619	2987864

SITUAȚIA DE PROFIT ȘI PIERDERE PRESCURTATĂ

de la 01.01.2020 până la 31.12.2020

Anexa 2

Indicatorii	Cod rd.	Perioada de gestiune	
		precedenta	curenta
1	2	3	4
venituri din vânzări	010	2462885	1780381
costul vânzărilor	020	974248	767510
profit brut (pierdere brută) (rd.010 - rd.020)	030	1488637	1012871
venituri din activitatea operațională	040		
cheltuieli de distribuire	050		
cheltuieli administrative	060	418862	497610
cheltuieli din activitatea operațională	070	411890	647
profit (pierdere) din activitatea operațională: profit (pierdere) (rd.030 + rd.040 - rd.050 - rd.060 - rd.070)	080	657885	514614
profit (pierdere) financiar(ă)	090		
profit (pierdere) din operațiuni cu active imobilizate și operaționale: profit (pierdere)	100	6802	-10280
profit (pierdere) din alte activități: profit (pierdere) (rd.090 + rd.100)	110	6802	-10280
profit (pierdere) până la impozitare (rd.080 + rd.110)	120	664687	504334
cheltuieli privind impozitul pe venit	130	71216	62894
profit net (pierdere netă) al perioadei de gestiune (rd.120 - rd.130)	140	593471	441440

Documente atașate - Notă explicativă (fișierul pdf)

Nota Triumf.pdf

Director
contabilFighișli
& Voineanu



«TRIUMF-MOTIV» SRL
C/F 1012600021180
or. Chisinau, str. Grenoble 193 of. 1301,
tel.: 022-76-88-41, 022-76-84-62

DECLARAȚIA

Prin prezenta, compania SRL “Triumf-Motiv” participant la procedura de achiziție publică nr. [ocds-b3wdp1-MD-1623402250808](#) din data de 24.07.2021, organizată de Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate:

- Se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.
- Se obligă să instaleze și să instruiască personalul beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat a l furnizorului.
- Garantează că termenul de garanție pentru echipament este 12-36 luni din data instalării / livrării.
- Garantează că perioada de reacție – jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice.
- Garantează că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2020 - 2021.
- Se obligă să organizeze pe perioada garanției a inspecțiilor planificate / întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și metenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat.

24.07.2021

Semnat: _____

Nume: Jighili Tatiana

Funcția în cadrul firmei: administrator

Denumirea firmei și sigiliu: SRL Triumf-Motiv



MINISTERUL
AGRICULTURII,
DEZVOLTĂRII REGIONALE
ȘI MEDIULUI
AL REPUBLICII MOLDOVA



MINISTRY
OF AGRICULTURE,
REGIONAL DEVELOPMENT AND
ENVIRONMENT OF THE REPUBLIC
OF MOLDOVA

AGENȚIA DE MEDIU

ENVIRONMENTAL AGENCY

MD-2005, mun. Chișinău, str. Albișoara, 38
Tel.: (022) 820-770, email: am@mediu.gov.md

CONFIRMARE

privind înregistrarea în „Lista producătorilor” de produse
supuse reglementărilor de responsabilitate extinsă a producătorului
(echipamente electrice și electronice)

În scopul plasării pe piață a produselor de echipamente electrice și electronice, în conformitate cu prevederile art. 12 alin. (5) și alin. (14) lit. b) din Legea nr. 209 din 29.07.2016 privind deșeurile, și punctele 46 – 50 din Regulamentul privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 212 din 07.03.2018, se emite numărul de înregistrare

MD2021-5-EEE-008

pentru TRIUMF-MOTIV SRL, IDNO: 1012600021180, cu adresa juridică:
mun. Chișinău, str. Grenoble 193, of. 1301.

Numărul de înregistrare este valabil începând cu data de 25.05.2021 pînă la data de 25.05.2024.

Director
Veaceslav DERMENJI