

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție: [ocds-b3wdp1-MD-1643801153519](#)

Denumirea procedurii de achiziție: Achiziționarea dispozitivelor necesare în realizarea controlului de calitate a condițiilor de producere preparate din sânge și a produselor sanguine pentru anul 2022

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	Lotul 1						
33100000-1	Spectrofotometru	UV-1900i	Japonia	Shimadzu	<p>Destinația: verificarea transparenței și colorației în preparatele biomedicale sanguine (albumina umană, imunoglobuline și glunat)</p> <p>I. Criterii Tehnice:</p> <p>1)Valorile de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lungimi de undă cuprinse de la 190 nm și până la 1100 nm - lățime bandă spectrală nu mai mult de 1 nm - distanța fotometrică – 3 to 3 A; 0 – 300% T; - acuratețe ± 0,002A la 1 A - repetabilitatea fotometrica ± 0,00003A la 1A - acuratetea lungmii de unda ± 0,05 nm - repetabilitatea lungmii de unda ± 0,025 nm - stabilitatea lungmii de unda < 0,0002 A/h -zgomotul fotometric <0,00001A 	<p>Destinația: verificarea transparenței și colorației în preparatele biomedicale sanguine (albumina umană, imunoglobuline și glunat)</p> <p>I. Criterii Tehnice:</p> <p>1)Valorile de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lungimi de undă cuprinse de la 190 nm și până la 1100 nm - lățime bandă spectrală 1 nm - distanța fotometrică – 4 la 4 A; 0 – 400% T; - acuratețe ± 0,002A la 1 A - repetabilitatea fotometrica ± 0,00003A la 1A - acuratetea lungmii de unda ± 0,05 nm - repetabilitatea lungmii de unda ± 0,025 nm - stabilitatea lungmii de unda < 0,0002 A/h -zgomotul fotometric <0,00001A 	CE

				<p>2) Afișarea indicelui valorii de măsurare</p> <p>3) Va permite reglarea luminozității și vizualizarea datelor la monitor</p> <p>4) Repetabilitate $\leq 0,25$ nm;</p> <p>5) Asigurat cu cel puțin patru cuve pătrate din sticlă, cu lungimea drumului optic de 10 mm</p> <p>6) Ecran tactil tip <i>LED</i> sau echivalentul acestuia</p> <p>7) Interfață tip RS-232C sau echivalentul acestuia pentru conexiune și transmitere date</p> <p>8) Activitate dispozitiv la parametri ai rețelei electrice: 220 v, 50 Hz</p> <p>9) Anul de producere 2021-2022</p> <p>10) Livrarea în decurs de 30 zile din data semnării contractului de vânzare- cumpărare</p> <p>II. Certificari si Declaratii:</p> <p>1. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>2. Confirmarea prezentării certificatului de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pentru dispozitivul medical la data livrării acestuia;</p>	<p>2) Afișarea indicelui valorii de măsurare</p> <p>3) Va permite reglarea luminozității și vizualizarea datelor la monitor</p> <p>4) Repetabilitate $\leq 0,25$ nm;</p> <p>5) Asigurat: cu patru cuve pătrate din sticlă, cu lungimea drumului optic de 10 mm</p> <p>6) Ecran: Touch Screen color</p> <p>7) Interfață: USB pentru conexiune și transmitere date</p> <p>8) Parametrii rețelei electrice: 220 V, 50 Hz</p> <p>9) Anul de producere 2021-2022</p> <p>10) Livrarea în decurs de 30 zile din data semnării contractului de vânzare- cumpărare și înregistrării la Trezoreria de Stat</p> <p>II. Certificare si Declaratii:</p> <p>1. Atasat la documentele de calificare</p> <p>2. NITECH SRL confirmă prezentarea certificatului de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pentru dispozitivul medical la data livrării acestuia.</p>	
--	--	--	--	---	---	--

					<p>3. Confirmarea prezentării documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune;</p> <p>4. Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>5. Confirmarea privind instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>6. Confirmarea privind oferirea gratuită a Procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p>	<p>3. NITECH SRL confirma prezentarea documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune;</p> <p>4. NITECH SRL confirma prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>5. NITECH SRL confirma instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>6. NITECH SRL confirma oferirea gratuită a procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română sau rusa/engleza) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a</p>	
--	--	--	--	--	---	--	--

					<p>7.Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție</p> <p>8. Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune.</p> <p>9. Declarația privind asigurarea gratuită pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic;</p> <p>10. Declarația privind reacționarea la comunicarea telefonică a reprezentantului Centrului Național de Transfuzie a Sângelui în o perioadă de până la jumătate de oră sau mai puțin sau de la comunicarea în formă scrisă, și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului, în cazul apariției neconformităților în</p>	<p>dispozitivului.</p> <p>7. NITECH SRL confirma asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție in caz de necesitate</p> <p>8. NITECH SRL confirma perioada de garanție de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune. Cu exceptie consumabilele la care se ofera garantie 12 luni (Enumerate la pozitia 12)</p> <p>9. NITECH SRL declara ca va asigura gratuit pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) inspecții planificate/întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic;</p> <p>10. NITECH SRL declara ca va reacționa la comunicarea telefonică a reprezentantului Centrului Național de Transfuzie a Sângelui în o perioadă de până la jumătate de oră sau mai puțin sau de la comunicarea în formă scrisă, și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului, în cazul</p>	
--	--	--	--	--	---	--	--

					<p>activitatea dispozitivelor și/sau defecțiunilor tehnice la dispozitivul livrat, pe toată perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune);</p> <p>11. Acord privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivului medical pe toată perioada de garanție a dispozitivului livrat în corespundere cu prevederile contractului de achiziție nr. _____ din _____ (în anexă).</p>	<p>aparitiei neconformităților în activitatea dispozitivelor și/sau defecțiunilor tehnice la dispozitivul livrat, pe toată perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune);</p> <p>11. Va fi semnat in caz de castig</p> <p>12. Lista consumabile:</p> <p>a) lampa halogen</p> <p>b) lampa deuteriu</p>	
	Lotul 2						
33100000-1	Numărător (contor) de colonii de germeni bacterieni	Scan 1200	Franta	Interscience	<p>Destinația: pentru numărarea coloniilor de germeni bacterieni pe cutii Petri din plastic sau sticlă</p> <p>I. Criterii Tehnice:</p> <p>1)Parametrii de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - iluminare cu diode emițătoare de lumină (LED) de sus în jos sau de jos în sus; - 6 (sase) combinații de contrast cu fundal negru/alb; - identificarea și numărarea coloniilor cu de la 0,05 mm; - interval de numărare, a coloniinelimitat; - diametrul cutiilor Petri cu material pentru numărare cuprins în variabila de la 55 mm până la 150 mm. 	<p>Destinația: pentru numărarea coloniilor de germeni bacterieni pe cutii Petri din plastic sau sticlă</p> <p>I. Criterii Tehnice:</p> <p>1)Parametrii de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - iluminare cu diode emițătoare de lumină (LED) de sus în jos sau de jos în sus; - 6 combinații de contrast cu fundal negru/alb; - identificarea și numărarea coloniilor cu de la 0,05 mm; - interval de numărare, a colonii nelimitat; - diametrul cutiilor Petri cu material pentru numărare cuprins în variabila de la 55 mm până la 90 mm. 	CE

				<p>2)Modul de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - reglare automată a contrastului și luminozității; - etichetarea fiecărei colonii recunoscute; - control vizual a imaginii; - numărarea automată a coloniilor pe cutii Petri; - recalcularea automată a numărului de colonii; - separarea automată a clusterelor bacteriene; - înregistrarea tuturor parametrilor de detectare. <p>3)Interfață: RS-232C sau echivalentul acestuia pentru conexiune și transmitere date</p> <p>4)Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație;</p> <p>b)primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitiv și evenimente pentru întreținerea dispozitivului;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentelor</p>	<p>2)Modul de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> - reglare automată a contrastului și luminozității; - etichetarea fiecărei colonii recunoscute; - control vizual a imaginii; - numărarea automată a coloniilor pe cutii Petri; - recalcularea automată a numărului de colonii; - separarea automată a clusterelor bacteriene; - înregistrarea tuturor parametrilor de detectare. <p>3)Interfață: USB pentru conexiune și transmitere date</p> <p>4)Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație;</p> <p>b)primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitiv și evenimente pentru întreținerea dispozitivului;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și</p>	
--	--	--	--	--	--	--

				<p>de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora.</p> <p>5)Activitate dispozitiv la parametrii rețelei electrice: 220 V, 50 Hz</p> <p>6)Anul de producere: 2021-2022</p> <p>7) Livrarea în decurs de 30 zile din data semnării contractului de vânzare- cumpărare</p> <p>II. Certificare si Declaratii:</p> <p>1.Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>2.Confirmarea prezentării certificatului de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pentru dispozitivul medical la data livrării acestuia;</p> <p>3. Confirmarea prezentării documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune;</p> <p>4.Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama</p>	<p>evenimentelor de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora.</p> <p>5)Parametrii rețelei electrice: 220 V, 50 Hz</p> <p>6)Anul de producere: 2021-2022</p> <p>7)Livrarea în decurs de 30 zile din data semnării contractului de vânzare- cumpărare si inregistrarii la Trezoreria de Stat</p> <p>II. Certificare si Declaratii:</p> <p>1. Atasat la documentele de calificare</p> <p>2. NITECH SRL confirma prezentarea certificatului de înregistrare în Registrul de stat al dispozitivelor medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale pentru dispozitivul medical la data livrării acestuia.</p> <p>3. NITECH SRL confirma prezentarea documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune;</p> <p>4. NITECH SRL confirma prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire manual, diagrama</p>	
--	--	--	--	---	---	--

				<p>electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>5. Confirmarea privind instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>6. Confirmarea privind oferirea gratuită a Procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p> <p>7. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție</p> <p>8. Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune.</p>	<p>electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>5. NITECH SRL confirma instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>6. NITECH SRL confirma oferirea gratuită a procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română sau rusa/engleza) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p> <p>7. NITECH SRL confirma asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție în caz de necesitate</p> <p>8. NITECH SRL confirma perioada de garanție de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune. Cu</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>9. Declarația privind asigurarea gratuită pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic;</p> <p>10. Declarația privind reacționarea la comunicarea telefonică a reprezentantului Centrului Național de Transfuzie a Sângelui în o perioadă de până la jumătate de oră sau mai puțin sau de la comunicarea în formă scrisă, și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului, în cazul apariției neconformităților în activitatea dispozitivelor și/sau defecțiunilor tehnice la dispozitivul livrat, pe toată perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune);</p> <p>11. Acord privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivului medical pe toată perioada de garanție a</p>	<p>exceptie consumabilele la care se ofera garantie 12 luni (Enumerate la pozitia 12)</p> <p>9. NITECH SRL declara ca va asigura gratuit pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) inspecții planificate/întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic;</p> <p>10. NITECH SRL declara ca va reacționa la comunicarea telefonică a reprezentantului Centrului Național de Transfuzie a Sângelui în o perioadă de până la jumătate de oră sau mai puțin sau de la comunicarea în formă scrisă, și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului, în cazul apariției neconformităților în activitatea dispozitivelor și/sau defecțiunilor tehnice la dispozitivul livrat, pe toată perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune);</p> <p>11. Va fi semnat in caz de castig</p> <p>12. Lista consumabile: -</p>	
--	--	--	--	--	---	--	--

					dispozitivului livrat în corespundere cu prevederile contractului de achiziție nr. _____ din _____ (în anexă).		
	Lotul 2						
33100000-1	Sistem purificare apă pura	MilliQ Direct 8	Franta	Millipore	<p>Destinația: pentru purificarea apei în apă pură și ultrapură necesară ca apă de referință în examinările de laborator a controlului calității produselor sanguine.</p> <p>I. Criterii tehnice:</p> <p>1) sursa de apă pentru purificarea - apa din rețeaua apeductului municipal;</p> <p>2) să producă atât apă de tip III (pură) cât și apă de tip I (apă ultrapură);</p> <p>3) debit de producție apă pură de cel puțin 7 litri/oră;</p> <p>4) debit de producție de apă ultrapură cel puțin 1,8 litri/oră;</p> <p>5) asigurat cu rezervor de stocare de apă pură cel puțin pentru 30 litri, protejat de factorii externi cu un filtru vent ce conține membrană filtrantă pentru reținerea particulelor de praf și a microorganismelor din mediu cu posibilitatea instalării modulului de sanitizare automată;</p> <p>6) asigurat cu cartuș de pre-tratare ce conține cărbune activ pentru reținerea clorului</p>	<p>Destinația: pentru purificarea apei în apă pură și ultrapură necesară ca apă de referință în examinările de laborator a controlului calității produselor sanguine.</p> <p>I. Criterii tehnice:</p> <p>1) sursa de apă pentru purificarea - apa din rețeaua apeductului municipal;</p> <p>2) să producă atât apă de tip III (pură) cât și apă de tip I (apă ultrapură);</p> <p>3) debit de producție apă pură de cel puțin 8 litri/oră;</p> <p>4) debit de producție de apă ultrapură cel puțin 1,8 litri/oră;</p> <p>5) asigurat cu rezervor de stocare de apă pură cel puțin pentru 30 litri, protejat de factorii externi cu un filtru vent ce conține membrană filtrantă pentru reținerea particulelor de praf și a microorganismelor din mediu cu posibilitatea instalării modulului de sanitizare automată;</p> <p>6) asigurat cu cartuș de pre-tratare ce conține cărbune</p>	

					<p>liber/moleculelor organice mari și filtru pentru reținerea particulelor și a coloizilor;</p> <p>7) asigurat cu osmoza inversă pentru purificarea apei de rețea și pentru a produce apa de tip III;</p> <p>8) asigurat cu cartuș de tratare ce conține cărbune activ sintetic și rășină schimbătoare de ioni pentru a produce apă ultrapură;</p> <p>9) asigurat cu lampa UV pentru fotooxidarea urmelor organice cu lungimea de undă duală de 185/254 nm;</p> <p>10) asigurat cu lampă UV pentru procesul de producție cu efect bactericid cu lungimea de undă 254 nm;</p> <p>11) disponibil cu punct de prelevare cu braț flexibil, detașabil de pe suport pentru apă ultrapură;</p> <p>12) asigurat cu soft de control care v-a monitoriza în timp real parametrii de funcționalitate a sistemului;</p> <p>13) ecranul monitorului v-a permite monitorizarea indicilor parametrilor sistemului de purificare a apei, configurarea, setările, valorile instantanee ale parametrilor de calitate, și identificarea ușoară a componentelor sistemului;</p> <p>14) va permite flexibilitate în aplicații prin alegerea filtrului</p>	<p>activ pentru reținerea clorului liber/moleculelor organice mari și filtru pentru reținerea particulelor și a coloizilor;</p> <p>7) asigurat cu osmoza inversă pentru purificarea apei de rețea și pentru a produce apa de tip III;</p> <p>8) asigurat cu cartuș de tratare ce conține cărbune activ sintetic și rășină schimbătoare de ioni pentru a produce apă ultrapură;</p> <p>9) asigurat cu lampa UV pentru fotooxidarea urmelor organice cu lungimea de undă duală de 185/254 nm;</p> <p>10) asigurat cu lampă UV pentru procesul de producție cu efect bactericid cu lungimea de undă 254 nm;</p> <p>11) disponibil cu punct de prelevare cu braț flexibil, detașabil de pe suport pentru apă ultrapură;</p> <p>12) asigurat cu soft de control care monitorizează în timp real parametrii de funcționalitate a sistemului;</p> <p>13) ecranul monitorului permite monitorizarea indicilor parametrilor sistemului de purificare a apei, configurarea, setările, valorile instantanee ale parametrilor de calitate, și identificarea ușoară a componentelor sistemului;</p>
--	--	--	--	--	--	--

				<p>final cu livrarea obligatorie a 1 (una) unitate de filtru final pentru apă ultrapură (parte componentă a sistemului) care va asigura caracteristicile pentru apa ultrapură produsă: Resistivitate 18.2 MΩ.cm at 25°C TOC ≤ 5 ppb (μg/L) Rejecție 99% Bacterii < 0.01 CFU/mL (cu filtru final)</p> <p>II. Certificare si Declaratii: 1.Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. 2. Confirmarea prezentării documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune. 3.Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. 4. Confirmarea privind instalarea și punerea în funcțiune gratuită a</p>	<p>14) permite flexibilitate în aplicații prin alegerea filtrului final cu livrarea obligatorie a 1 (una) unitate de filtru final pentru apă ultrapură (parte componentă a sistemului) care va asigura caracteristicile pentru apa ultrapură produsă: Resistivitate 18.2 MΩ.cm at 25°C TOC ≤ 5 ppb (μg/L) Rejecție 99% Bacterii < 0.01 CFU/mL (cu filtru final)</p> <p>II. Certificare si Declaratii: 1. Atasat la documentele de calificare 2. NITECH SRL confirma prezentarea documentației de validare a funcționalității dispozitivului conform standardelor IQ/OQ/PQ în 5 zile din data instalării și punerii în funcțiune; 3. NITECH SRL confirma prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. 4. NITECH SRL confirma instalarea și punerea în funcțiune gratuită a</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>5. Confirmarea privind oferirea gratuită a Procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p> <p>6. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție</p> <p>7. Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune</p> <p>8. Acord privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivului medical pe toată perioada de garanție a dispozitivului livrat în corespundere cu prevederile</p>	<p>dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării.</p> <p>5. NITECH SRL confirma oferirea gratuită a procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română sau rusa/engleza) și instruirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului.</p> <p>6. NITECH SRL confirma asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție în caz de necesitate</p> <p>7. NITECH SRL confirma perioada de garanție de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune. Cu excepție consumabilele la care se ofera garantie 12 luni (Enumerate la pozitia)</p> <p>8. Va fi semnat in caz de castig</p> <p>9. Lista consumabile: a) filtru de pretratare apa b) filtra pentru obtinere apa ultrapura</p>	
--	--	--	--	--	---	--	--

					contractului de achiziție nr. _____ _____ din _____ (în anexă).	c) membrana osmoza inversa d) lampa UV e) filtrau final f) filtru CO2 g) pompa de distributie h) pompa de presiune	
--	--	--	--	--	--	---	--

Semnat: _____

Numele, Prenumele: **Vitaliy Aryku** in calitate de **Inginer**

Ofertantul: **NITECH SRL** Adresa: **Grenoblea 106A, mun. Chisinau**