



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

## 3. Technical Specifications

### LOT 1. Digital radiographic system (with vertical bucky stand)

Delivery to: **IMSP Municipal Clinical Hospital of Phtysiopneumology - 1 item;**  
147, Grenoble str, Chisinau, Republic of Moldova

#### Incoterms CIP

The Goods and Related Services shall comply with following Technical Specifications and Standards:

SPECIFICATIE SOLICITATA		SPECIFICATIE OFERITA	DOCUMENTATIE
1	<b>Aplicare:</b> Pentru proceduri radiografice generale. Cu generator de minim 80kW, montare tub pe tavan, masă bucky flotanta cu miscare verticala și FPD fără fir.	<u>Sistem radiografic digital „MOVIPLAN iC BA Version SCM VAT CSE PT”, pentru proceduri radiografice generale.</u>  <u>cu generator HF 80 kW,</u>  <u>montare tub pe tavan,</u>  <u>masă bucky flotantă cu mişcare verticală și</u>  <u>2 detectoare wireless FPD</u>	Conform, Movilan BA/TA, "EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-Product-Data_1-7pag;  Conform, "EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1_1-4pg" Conform, "EN-Tele-iC-tilting-product-data_1-4pg Conform, "EN-Moviplan-iC-Brochure_1-12pg", pag 6-7; Conform, "EN-VDX-Next-System-4343VW_1-13pg", pag 2,3,4
2	<b>Generator</b>	<b>Generator, Model</b> <u>Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW</u>	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1,1-4pag</u>
	Tip:	Generator radiografic de înaltă frecvență 80kW	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1</u>
2.1	Invertor de înaltă frecvență controlat de microprocesor	Da, Invertor de înaltă frecvență controlat de microprocesor	Conform, "EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1_1-4pg" pag.1, " <u>High voltage frequency (max)</u> "
	Interval radiografic kV:	40 ÷ 150 kV in 1 kV step	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „kV range”</u>
2.2	Limita inferioară ≤ 40 kV.	Limita inferioară ≤ 40 kV.	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „kV range”</u>

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

	Limita superioară $\geq 150$ kV	Limita superioară $\geq 150$ kV	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „kV range”
	Intervalul kV setat în trepte de 1kv	Intervalul kV setat în trepte de 1kv: 40 ÷ 150 kV in 1 kV step	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „kV range”
	Precizie kV + 5%	Da, Precizie kV - mai puțin de +/- 5%	Conform, „EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1” vezi:”kV range”, pag 1, ”kV accuracy
	Intervalul radiografic mA:	Intervalul radiografic mA: ”mA range” 10 ÷ 800 mA conform scalei R’10 (31 pași)	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mA range”
2.3	Limita inferioară $\leq 10$ mA.	Limita inferioară: 10 mA	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mA range”
	Limita superioară $\geq 1000$ mA, minim 35 de pași de ajustări mA.	Limita superioară 1000 mA, minim 32-pași de ajustări mA: 10 ÷ 1000 mA, 35 pași inclusiv optionφд	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mA range”
	Intervalul mAs radiografic:	Intervalul mAs radiografic: 0.4 ÷ 600 mAs conform scalei R’10	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mAs range”
2.4	Limita inferioară $\leq 0,5$ mAs.	Limita inferioară 0,4 mAs	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mAs range”
	Limita superioară $\geq 800$ mAs, minim 65 de pași de ajustări mAs.	Limita superioară 600 mAs,	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „mAs range”
	Interval expunere:	Interval expunere:	
2.5	0,001-10 secunde	Da, 0,001- <b>6 secunde:</b> 0,001 ÷ 6 s according to R’10 scale (36 steps)	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „Exposure time range”
	Putere kW:	Putere kW:	
2.6	Puterea generatorului $\geq 80$ kW.	Da, Puterea generatorului. 80 kW:	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.1, „Radiographic 80 kW high frequency generator”
	Controlul expunerii:		
2.7	Control automat al expunerii	Da, Control automat al expunerii: ”Anatomical technique”	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Anatomical technique”

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

	<u>Program anatomic:</u>	<u>Program anatomic:</u>	
2.8	Cel puțin 245 programe anatomice. Posibilitate de a modifica parametrii prestabiliți.	<b>Da, 432 programe anatomice.</b> Posibilitate de a modifica parametrii prestabiliți. Parametrii APR modificabili de utilizator	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1,pag.2, „Anatomical technique”</u>
	Funcție de securitate (autentificare prin parolă) pentru modificări neautorizate	Da, Funcție de securitate (autentificare prin parolă) pentru modificări neautorizate este asigurată prin Sistemul protejat de niveluri de acces și autentificare pentru modificarea parametrilor sistemului	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD - 80-kW-Rev1, <u>Pag 2 ”Technical service interface and setup”</u> Conform, Product Data VDX Next System 4343VW - Rev. 0, pag 5 ”Three levels of authentication”; și pag 7 ”Data safety and Privacy”
	Funcția pas automat trece automat la pasul următor din Programul anatomic când expunerea anterioară este terminată.	Da, Funcție APR cu secvențiere automată și selectare rapidă a următorului pas anatomic după finalizarea expunerii	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1,pag.2, „Anatomical technique”; „High speed selection”
	Direcția radiografiei este afișată pe afișaj.	Da,Direcția radiografiei este afișată pe display	Conform, ”EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1”, Pag 2 ”User interface”, pag 3, ”Parameters display”
	<b>Panou de control:</b>	<b>Da, Panou de control: ”Functionality”</b>	
2.9	Panoul de control pentru starea de expunere, setarea parametrilor, APR, afișarea erorilor	Da, Panou de control digital cu afișare parametri și APR, afișarea erorilor	Conform, <u>EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2-3, „High speed selection”, „Parameters display”</u>
	Sistem de indicare a supraîncărcării pentru tubul cu raze X, Interblocare de siguranță pentru a preveni expunerea la raze X dacă;	Da, Sistem de Protecții pentru sarcină maximă, temperatură anod, rotație anod, protecție filament și tensiune maximă	Corespunde, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Safeties”
	i. Anodul nu se rotește	i. Anodul nu se rotește - Protecție pentru rotația anodului	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, ”Safeties” „anode rotation”
	ii. Filamentul nu se încălzește	ii. Filamentul nu se încălzește ”filament over-heating”	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „filament over-heating”
	iii. Caldura anodica este depasita	iii. Caldura anodica este depasita - Protecție temperatură anod	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „thermal load of anode”
	Ajustare cu o singură atingere	Da, Ajustare cu o singură atingere: Sistem APR cu selecție rapidă anatomică și ajustare automată a parametrilor	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Anatomical technique”; „High speed selection”
	i: Min.3 tipuri de dimensiunea corpului pacientului	Da, i: Min.3 tipuri de dimensiunea corpului pacientului: Selecție pentru pacient Adult, Pediatric și Neonatal	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1,pag.2, „Anatomical technique”

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

	ii. Dimensiunea focalizării	Da, ii. Dimensiunea focalizării: Selectare focalizare mare / mică	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Anatomical technique”
	iii. Controlul sensibilităţii ecranului	Da, iii. Controlul sensibilităţii ecranului: Control densitate / sensibilitate imagine prin APR	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Anatomical technique”
	Afişaj de stare codificat cu culori	Da, „Display color LCD pentru afişarea parametrilor şi stării sistemului	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.3, „Parameters display”
	Notă sonoră despre starea expunerii	Da, Notă sonoră despre starea expunerii: Semnalizare acustică pentru starea expunerii	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2-3, „Exposure status”
	Comutator de control manual:	Da, Comutator manual pentru pregătire şi expunere	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.3, „Hand switch”
2.10	Comenzi separate ale comutatorului manual cu iluminare color pentru pregătire şi expunere	Da, Comutator manual cu două trepte separate pentru pregătire şi expunere, cu iluminare LED color	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.3, „Hand switch with exposure preparation and exposure control”
	Control Automat al expunerii	Sistem automat de control al expunerii (AEC) integrat	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „Automatic Exposure Control”
2.11	Auto Exposure Control(Photo timer) $\geq 3$ campuri.	Sistem AEC cu 3 câmpuri de măsurare	Conform, EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1, pag.2, „3 fields AEC chamber”
3	<b>Tub Radiologic</b>	<u>Tub radiologic cu anod rotativ model Tub radiologic RTM 101 HS 0.6/1.2 cu C52 Super housing 40/100kV</u>	Conform, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 1, „RTM 101 HS 0.6/1.2”; Tube assembly Documentation C52 Super
3.1	Anod:		
	Anod rotativ	Da, <u>Tub radiologic cu anod rotativ RTM 101 HS 0.6/1.2</u>	Conform, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Anode speed”
	Viteza de rotaţie $\geq 9.000$ rpm.	Da, Viteza de rotaţie anod: <b>10.000 rpm</b>	<u>Corespunde, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Anode speed: 3000 min<sup>-1</sup> / 10000 min<sup>-1</sup>”</u>
	Conţinutul maxim de căldură anodic, $\geq 400$ KHU	Da, Conţinutul maxim de căldură anodic, =400 KHU: Capacitate termică anodică: 400 KHU	Conform, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Maximum anode heat content: 300 kJ / 400 KHU”
	Rata maximă de disipare a căldurii anodului $\geq 2.000$ HU/s	Da, Disipare termică continuă maximă: 1000 W, conform documentaţiei producătorului	Conform Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Maximum continuous heat dissipation: 1000 W”
3.2	Focus:		
	Pata focala mica $\leq 0,6$ mm, pata focala mare $\geq 1,2$ mm.	Pata focală mică: 0,6 mm;	Conform, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Focal spot: 0.6”

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

			Pata focală mare: 1,2 mm	Conform, Tube Documentation RTM 101 HS 0.6/1.2, pag. 3, „Focal spot: 1.2”
4		<b>Collimator</b>		
	4.1	Domeniu:	Da, Tip: Manual sau automat în funcție de configurația selectată	Conform, “EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-product-data (1). pdf”, pag. 4: “Manual or automatic according to selected configuration”
		Forma câmpului, dreptunghiulară	Da, Forma câmpului: pătrată și rectangulară	Conform, “EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-product-data (1). pdf”, pag. 4: “Limitation: Square and rectangular”
		Câmp maxim, nu mai puțin de 400x400mm	Da, Câmp <u>mai mare</u> : 48 x 48cm @ SID=100 cm	Conform, “EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-product-data (1).pdf”, pag. 4, ”Field coverage”
		Câmp minim, nu mai mare de 0,1x 0,1 mm	Da, Colimator RX cu reglare continuă a câmpului de iradiere conform documentației producătorului	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4, secțiunea „Collimator”
		rotația câmpului de expunere	Da, sistemul permite orientarea și rotația câmpului de expunere prin rotația ansamblului tub-colimator: Tube arm rotation motorized $\pm 180^\circ$ , Column rotation manual $\pm 90^\circ$	Conform, <u>Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.3, „Tube arm rotation: Motorized <math>\pm 180^\circ</math>”</u>
	4.2	Aprinde:		
		Indicator LUMINA PORNIT.	Da, Indicator LUMINA PORNIT: Lampă LED cu temporizator	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4, „Light source: LED lamp with timer”
		Intensitatea medie de iluminare nu trebuie să fie mai mică de 160 lx.	Da, Lampă LED pentru iluminarea câmpului RX	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4, „Light source”
		Funcție de oprire automată	Da, Lampă LED cu temporizator pentru oprire automată	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4, „LED lamp with timer”
		Sursa LED.	Da, Sursă luminoasă LED	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4, „LED lamp”
	4.3	Filtrare:		
		Filtrare inerentă, nu mai puțin de 0,9 mmAl eq.	Da, Filtrare inerentă 2 mm Al eq. @100 kVp, HVL = 2.7 mm Al	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.5, „Inherent filtration”

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

		Filtrul adăugat ar trebui să fie disponibil.	Da, Posibilitate de filtrare suplimentară conform configurației colimatorului, "additional filtration 0.3 mm Al"	Conform, Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.4-5, secțiunea „Collimator” 4.EN-C52S-Rev1_1-19pg.pdf”, pag. 4 "additional filtration 0.3 mm Al"
5		<b>Suport Tub de raze X</b>		
	5.1	Tip:	Da, Suport tub montat pe tavan "Lem-Plus-150-SL Ceiling suspended tube stand" cu mișcare verticală motorizată și autotracking	Conform,"5.EN-Lem-Plus-150-SL-Product-Data_Selling_1-4 pg.pdf", pag. 1: "Ceiling suspended tube stand" titlu document
		Montat pe tavan	Da, Suport tub montat pe tavan "Lem-Plus-150-SL Ceiling suspended tube stand" Montare pe tavan pe două grinzi UPN100	Conform,"5.EN-Lem-Plus-150-SL-Product-Data_Selling_1-4pg.pdf", pag. 1: "Ceiling suspended tube stand"
	5.2	Deplasare longitudinală:		
		≥4.0 m	Da, Sistemul este echipat cu șină longitudinală de tavan cu lungimea de 4400 mm, asigurând deplasarea longitudinală a suportului tubului RX pe întreaga zonă de examinare.	Conform,"5.EN-Lem-Plus-150-SL-Product-Data_Selling_1-4 pg.pdf", pag. 1: "Longitudinal rail length"
	5.3	Deplasare transversală:		
		Ninim 2.5 m	Da, Sistemul este echipat cu șină transversală de tavan cu lungimea de 3000 mm, asigurând deplasarea transversală a suportului tubului RX.	Conform,"5.EN-Lem-Plus-150-SL-Product-Data_Selling_1-4 pg.pdf", pag. 1: "Transversal rail length"
	5.4	Deplasare verticală (de la podea până la focalizare):	Da, pentru configurația Moviplan iC cu coloană: distanța focar-podea este 260-1760 mm.	Conform,"LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „Focus to floor distance”; „Tube arm vertical movement"
		400 mm până la 2.000 mm sau mai mult	Da, pentru configurația Moviplan iC cu coloană: distanța focar-podea este 260-1760 mm.	Conform,"LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „Focus to floor distance”; „Tube arm vertical movement"
		Blocare electromagnetică	Da, Blocare mișcări cu frâne electromagnetice permanente	Conform,"LEM PLUS Brochure, pag.2, „All movements can be blocked in any given position by means of electromagnetic brakes"
	5.5	Rotirea tubului:		
		Axă orizontală, ≥+/- 120 de grade sau mai mult	Da, Rotire tub pe axa orizontală +120° / -210°	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „Tube rotation around horizontal axis"
		Axa verticală a coloanei ≥ +/- 180 de grade	Da, Rotire coloană pe axa verticală +200° / -135°	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „Tube rotation around vertical axis"

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

5.6	Afişaj SID:	Da, Afişaj SID digital	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.2, „SID and tube rotation indication”
	Gama de afişare SID, minim 250 cm	Da, working area useful coverage 3960 x 2760 mm; sistem cu afişaj SID	Conform "5.EN-Lem-Plus-150-SL-Product-Data_Selling_1-4 pg.pdf", pag. 1 și "EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-product-data (1).pdf", pag. 4
5.7	Panou de control:	Tastatură pe brațul suportului tubului	Conform, LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.2, „Position of controls: Keyboard on tube support arm” "EN-Moviplan-iC-BF-BA-TF-TA-product-data (1).pdf", pag. 4
	Afişaj digital al SID și al unghiului tubului	Da, Display LCD digital pentru SID și unghiul de rotație al tubului	Conform, LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.2, „By LCD digital display”; „SID”; „Tube rotation angle”
	În poziție verticală, unghiul trebuie convertit în modul unghi vertical.	Da, Afişaj digital al unghiului tubului	Conform, „LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.2, „Tube rotation angle”
	Eliberare comutator de pe panoul de control	Da, Deblocare mișcări integrată în tastatură	Conform, „LEM PLUS Brochure, pag.2, „keyboard with enlarged handgrip integrating the command to unlock the movements”
	Eliberare comutator și comutatorul lămpii colimatorului pe partea din spate	Da, Control integrat al mișcărilor și colimatorului	Conform, LEM PLUS Brochure, pag.2
	Comutatoare de deblocare programabile de utilizator	Da, Sistem de control și deblocare a mișcărilor prin tastatură	Conform, "LEM PLUS Brochure, pag.2
5.8	Tracking vertical	Da, Funcție Autotracking automată tub-detector	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „Automatic alignment to the receptor (Autotracking feature)”
	Tracking vertical cu suportul bucky, la tubului de +90 de grade sau -90 de grade	Da, Tubul urmărește automat mișcarea verticală a receptorului vertical	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „For vertical receptors ... the tube will automatically follow the vertical movement of the receptor”
	Tracking vertical cu masa bucky, când rotirea tubului este de 0 grade	Da, Tubul urmărește automat mișcarea receptorului orizontal pentru menținerea SID presetat	Conform, "LEM PLUS 150 SL Product Data, pag.1, „For horizontal receptors ... the tube will follow the receptor movement to maintain the preset SID”
	Funcție de retragere automată	Da, Funcție automată de aliniere și autotracking	Conform, "LEM PLUS Brochure, pag.2, „automatic vertical alignment between the tube and the detector”
6	<b>Masă</b>	Da, <u>Masă radiografică Moviplan iC BF-BA/TF-TA</u>	Conform, <u>Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, titlu document</u>

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

6.1	Tip:		
	Blat de masă flotant cu bază fixă și înălțime reglabilă	Da, Blat flotant cu bază fixă și înălțime reglabilă electric	Conform, "Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Longitudinal movement”; „Transversal movement”; „Height from the floor
6.2	Dimensiunea blatului mesei:	Da, Dimensiuni blat: 2300 x 850mm (230x85)	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Dimensions”
	Lungime, minim 200cm	Da, Lungime blat 2300 mm (230cm)	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Dimensions: 2300 x 850 mm”
	Latime, minim 80 cm	Da, Lățime blat 850 mm (85cm)	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Dimensions: 2300 x 850 mm”
6.3	Mișcarea de deasupra mesei:	Da, Masă flotantă manuală	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Manual (floating)”
	Mișcare longitudinală, minim 110 cm	Da, Mișcare longitudinală 1200 mm (±600 mm) (120cm+/-60cm)	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5”, pag.1, „Longitudinal movement”
	Mișcare transversală, minim 25 cm	Da, Mișcare transversală 260 mm (±130 mm)	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Transversal movement”
	Mișcare verticală cu funcționare electrică, minim 30 cm	Da, Mișcare verticală motorizată 390 mm	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Height from the floor 460 ÷ 850 mm (motorized, run 390 mm)”
	Înălțimea cea mai mică, maxim 55 cm	Da, Înălțime minimă 460 mm	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Height from the floor 460 ÷ 850 mm”
	Funcția de oprire în poziția inițială	Da, Funcție de blocare și control al mișcărilor mesei	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.3, „Table top movements lock”
6.4	Sarcina maximă a pacientului:	Da, Greutate maximă pacient 250 kg cu mișcare liberă	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Maximum patient weight 250 kg with unrestricted movement”
	minim 200 kg	Da, Greutate maximă pacient 250 kg cu mișcare liberă	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.1, „Maximum patient weight 250 kg with unrestricted movement”
6.5	Dispozitivul Bucky	Da, Bucky pentru casete film, detector portabil sau detector fix	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.2, „Predisposition”
	Distanța de mișcare a dispozitivului Bucky ≥ 35 cm	Da, Mișcare longitudinală Bucky 560 mm manual / 540 mm motorizat	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.2, „Longitudinal movement”

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

		Dimensiuni 43 cm x 43 cm	Da, Compatibil cu detectoare digitale portabile până la 43 x 43 cm	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.2, „up to 43x43 cm for portable digital detectors”
6.6		Funcția de îndepărtare a grilei:	Da, Grid oscilant detașabil pentru bucky cu detector fix	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.2, „Grid functions”
		Funcție de îndepărtare a grilei pentru uz pediatric	Da, Funcție de îndepărtare a grilei disponibilă pe bucky pentru detector fix	Conform, " Product Data Moviplan iC BF-BA-TF-TA Rev.5, pag.2, „Oscillating, removable on bucky for fixed flat panel detector”
7		<b>Bucky Stand</b>		
	7.1	Tip:	Da, Tele iC Tilting Wall Bucky	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, titlu document
		Stand contra-echilibrat montat pe perete.	Da, Stand mural cu mișcare verticală balansată manual	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „Vertical bucky movement: Manual balanced”
	7.2	Reglarea înălțimii:		
		Distanța dintre marginea superioară și podea Bucky, minim 70-200 cm	Da, Distanță centru receptor – podea: 380 ÷ 2030 mm	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „Receptor centre to floor distance”
		Mișcare verticală, minim 150 cm, blocare electromagnetica	Da, Mișcare verticală, 1650mm, blocare Blocare cu frâne magnetice permanente	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „ Vertical bucky run-length”; with permanent magnet breaks”
	7.4	Sistemul Bucky	Da, Compatibil cu casete film, detectoare portabile și detectoare fixe	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „Predisposition”
		Dimensiune 43 cm x 43 cm	Da, Compatibil cu detectoare digitale portabile până la 43x43 cm	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „up to 43x43 cm for portable digital detectors”
		Tipul de încărcare (stânga sau dreapta) a detectorului poate fi selectat la instalare.	Da, Inserție detector pe partea dreaptă sau stângă	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.1, „Insertion side: Right or left for standard bucky”
	7.5	Grila detasabila	Da, Grid oscilant detașabil pe bucky standard și bucky pentru detector fix DR	Conform, " Product data Tele iC tilting Rev.3, pag.2, „Grid functions: Oscillating, removable on standard bucky and bucky for fixed DR detector”
8		<b>Detector digital - minim 2, Wireless</b>	Da, Sistem VDX Next 4343VW cu 2 detectoare wireless digitale	Conform, "Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.5, „Connectable detectors: Up to 2 digital detectors”
	8.1	Detector digital, Dimensiuni 43x43 cm	Da, 2 detectoare digital wireless Varex 4343W CsI PREMIUM, 427 x 427 mm	Conform, "Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „Image matrix size (427 x 427 mm)”

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)

Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

	Scintilator CsI	Da, Detector cu scintilator Cesium Iodide (CsI)	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „Cesium Iodide (CsI)”
	Pixel Pitch $\leq 140\mu\text{m}$	Da, Pixel size 139 $\mu\text{m}$	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „Pixel size 139 $\mu\text{m}$ ”
	Rezoluție spațială 3,5 lp/mm	Da, Rezoluție spațială limită 3.6 lp/mm	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „Limiting resolution 3.6 lp/mm typical”
	Pixel Matrix 3072 x 3072 pixeli	Da, Matrix imagine 3072 x 3072 pixeli	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „Image matrix size 3072 x 3072 pixel”
	Timp de achiziție a imaginii 3 s	Da, Timp imagine finală $\leq 5$ s; preview imagine 1.5 s	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.5, „Image preview time 1.5 s”; „Final image time $\leq 5$ s”
	Rezistent la praf și apă IP67	Da, Grad de protecție IP68	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.3, „Ingress protection rating IP68”
	16 biți	Da, Convertor A/D 16 bit (65.536 nivele gri)	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.2, „A/D converter 16 bit”
	Scintilator CsI	Da, Detector amorf silicon cu scintilator CsI	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.1, „Amorphous Silicon 4343W CsI PREMIUM”
8.2	Statie de lucru pentru tehnician	Da, Workstation cu PC dedicat și software VDX Next	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.1, „Personal computer with VDX Next application Software”
8.3	Server PACS@Viewer, HDD minim 1 TB, minim 1 licența de acces	Da, Stație cu SSD local 1 TB și conectivitate DICOM PACS, 1 licență de acces inclusă	Conform," Product Data VDX Next System 4343VW Rev.0, pag.4, „1x 2.5” SSD 1 TB”; pag.8 „Connectivity ... PACS”
8.4	Monitoare medicale, minim 2 MP, diagonala minim 21 inch	Da, Sistem cu 2 monitoare medicale 2 MP, diagonala 23 inch model RadiForce MS236WT-A	Conform," EIZO Technical Data RadiForce MS236WT-A” PAG 8-9
9	<b>Accesorii obligatorii</b>		
9.1	Sticla cu plumb minim 1x0,8 m	Da, Sticla cu plumb minim 1x0,8 m	Conform, Corning SAS, Franța
9.2	Guler de protecție 2 unități	Da, Guler de protecție 2 unități	Conform, ONIKO, Ucraina
9.3	Sort de protecție 2 unități	Da, Sort de protecție 2 unități	Conform, ONIKO, Ucraina
9.4	Suport pe roți pentru (guler și șorț de protecție) cu cel puțin 5 agățătoare	Da, Suport pe roți pentru gulere, șorțuri de protecție, cu puțin 5 umerare	Conform, Moldova
10	<b>Documentație</b>		

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)

Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chişinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

10.1	Certificat CE de conformitate valabil, emis de un organism de evaluare a conformităţii notificat și inclus în baza de date NANDO (New Approach Notified and Designated Organisations) a Uniunii Europene. <a href="https://webgate.ec.europa.eu/single-market-compliance-space/notified-bodies">https://webgate.ec.europa.eu/single-market-compliance-space/notified-bodies</a>	Da, Certificate CE de conformitate valabile	Conform, Certificate anexate 1.Villa Sistemi Medicali-"Moviplan iC" 1pg 2.Villa Sistemi Medicali-"Tele iC" 1pg. 3.Villa Sistemi Medicali-"LEM Plus iC" 1pg 4.Villa Sistemi Medicali-"VDX Next System 4343VV+4343VW" 1pg
10.2	<b>Declarație CE</b> de conformitate emisă în conformitate cu Directiva 93/42/CEE sau Regulamentul (UE) 2017/745, care face referire la Certificatul CE de conformitate prin indicarea numărului acestuia sau a codului organismului notificat.	<b>Da</b> , Declarații CE Eu de conformitate, pentru fiecare parte componentă a sistemului oferit <u>„MOVIPLAN iC BA Version SCM VAT CSE PT”</u>	Declarații CE: 1.Villa Sistemi Medicali-"Moviplan iC" 1pg 2.Villa Sistemi Medicali-"Tele iC" 1pg. 3.Villa Sistemi Medicali-"LEM Plus iC" 1pg 4.Villa Sistemi Medicali-"VDX Next System 4343VV+4343VW" 1pg 5.I.A.E., Nr 029 MDR pentru "X-ray Tubes" X-ray tube assemblies"- 8 pag. 6.DoC I.A..E.- 2 pag. 7. DoC Genius HF-C R306.35, Generator,1 pg 8.MDR_DoC_Grid-1000(Rev.1), 1 pg 9."DoC-CE_MS236WT",Eizo,monitor-2 pag.
10.3	Certificat <b>ISO 13485</b> și/sau <b>ISO 9001</b> privind Sistemul de Management al Calității.	Certificat ISO 13485:2026 Certificat ISO 9001:2015 VILLA SISTEMI MEDICALI SPA	Conform, Certificate: "9124.VLS2-ISO_13485-2016-2025-05-28", 1 pag; "9120.VLS1 - ISO 9001-2015- 2025-05-28", 2 pag.
10.4	Conformitate cu standardele <b>EN 60601-1</b> și/sau <b>EN 60601-2-44</b> .	Da, EN 60601-1 / EN 60601-2-44.	Conform, "EN-C52S-Rev1" pag.2, pag 6; "EN-101s6c-Rev1-0.6-1.2", pag 2; "EN-Genius-HF-C-MK2-RAD-80-kW-Rev1" pag 4;
11	<b>Condiții generale</b>		
11.1	Manual(e) de utilizare care includ funcționarea tehnică și descrierea compartimentului software, în Romana sau Rusa	Da, Manual(e) de utilizare care includ funcționarea tehnică și descrierea compartimentului software, în Romana sau Rusa, la solicitarea Beneficiarului final,	Conform, La Livrare
11.2	Manual de service, în engleza	Da, Manual de service, în engleza	Conform, la livrare

Adresa: Grenoble 21,23, Chişinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 |

ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

11.3	Toate componentele sistemului trebuie să fie noi (neutilizate), anul de fabricație <b>cel puțin 2025</b>	Da, Anul fabricației 2025, 2026, Declarația Ofertantului	Conform, Declarația Ofertantului
11.4	<b>Licență</b> pentru dreptul de a desfășura activități care implică utilizarea surselor de radiații ionizante (se va furniza o copie a licenței valabile)	Da, 1. Autorizația Radiologică Seria A Nr 1684, pentru importul / exportul și furnizarea surselor cu radiație ionizantă; 2. Autorizația Radiologică Seria A Nr 1685, pentru producerea, amplasarea, montarea, punerea în funcțiune, repararea, modificarea instalațiilor roentgen	Conform: 1. Autorizația Radiologică Seria A Nr 1684 15.05.2026-15.05.2033; 2. Autorizația Radiologică Seria A Nr 1685 15.05.2026-15.05.2033;
11.5	Produsul oferit de Participant trebuie să fie înregistrat în <b>Registrul de Stat al Echipamentelor Medicale și Dispozitivelor Medicale</b> și/sau pus în circulație în conformitate cu legislația din domeniul reglementării tehnice și evaluării conformității, așa cum este prevăzut de lege.	Da, Produsul oferit de Participant este înregistrat în Registrul de Stat al Echipamentelor Medicale și Dispozitivelor Medicale RM	Conform: Nr. de Inregistrare la AMDM: DM000270817
11.6	Participantul trebuie să dețină autorizația producătorului (este necesară furnizarea documentelor relevante de la producător) - o scrisoare de garanție din partea producătorului că participantul este capabil să furnizeze echipamentul propus în cantitatea și în termenul specificate în documentația de licitație.	Da, Autorizația producătorului	Conform, Autorizația producătorului VILLA Sistemi Medicali, "Manufacturer-s Autorisation Villa_doc" 1 pag.
11.7	Participantul trebuie să confirme, în documentația de licitație, că parametrii tehnici ai echipamentului oferit respectă cerințele medicale și tehnice, sub forma unor informații oficiale tipărite de la producător sau a unor instrucțiuni de utilizare cu un link către pagina relevantă din aceste documente.	Da, Ofertantul confirmă, că, prin documentația de licitație oferită, că parametrii tehnici ai echipamentului propus respectă cerințele medicale și tehnice" sub forma unor informații oficiale tipărite de la producător sau a unor instrucțiuni de utilizare cu un link către pagina relevantă din aceste documente	Confirmat, documentat și anexat prin: 1. Declarația Ofertantului,; 2. Product Data a părților componente ale sistemului, anexate la setul de documente prezentat, 3. Broșuri anexate, 4. Certificate CE, ISO, DoC anexate pentru fiecare parte componentă a sistemului ofeta prezentat
11.8	Prezența unui <b>centru de service</b> pe teritoriul Republicii Moldova. Furnizorii se angajează să ofere o descriere detaliată a serviciilor lor post-	Da, Ofertantul confirmă, că la sediul companiei în Chișinău este disponibil un centru de service	Confirmat, declarația Ofertantului anexată

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934  
MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

	<p>vânzare în Republica Moldova. Ofertantul trebuie să dispună de facilități de service cu personal tehnic calificat cel puțin în capitala Republicii Moldova - Chișinău.</p> <p>Aceste facilități, care vor funcționa direct sub autoritatea și responsabilitatea Furnizorului, vor putea efectua service-ul și repararea completă a echipamentelor, în măsura posibilului, fără returnarea acestora la producător și vor avea la dispoziție toate piesele de schimb necesare pentru reparații de rutină sau întreținere programată sau le vor putea procura în termen de cel mult paisprezece (14) zile de la notificarea solicitării.</p>	<p>care asigură prestarea serviciilor sistemului oferit în perioada de garanție și post-garanție.</p> <p>Ofertantul dispune de facilități de service, personal tehnic calificat, certificat de producător.</p> <p>Ofertantul confirmă că personalul ingineresc asigură service-ul și repararea completă a echipamentelor, în măsura posibilului, fără returnarea acestora la producător.</p> <p>Compania va avea la dispoziție piesele de schimb necesare pentru reparații de rutină și întreținere programată.</p> <p>La necesitate piesele vor fi procurate în termenul minim solicitat.</p>	
11.9	<p><b>Serviciile de garanție și post-garanție</b> trebuie efectuate de către un inginer certificat (furnizați o copie a certificatului inginerului).</p> <p>Perioada de garanție a service-ului trebuie să fie de cel puțin <b>24 de luni</b> de la data semnării certificatului de punere în funcțiune.</p> <p>În perioada de garanție, se vor efectua toate serviciile de întreținere preventivă și corectivă recomandate de producător.</p>	<p><b>Serviciile de garanție și post-garanție</b> vor fi efectuate de către doi ingineri, certificați la Producător</p> <p>Perioada de garanție a service-ului este asigurată pentru <b>24 de luni</b> de la data semnării certificatului de punere în funcțiune.</p> <p>În perioada de garanție, se vor efectua toate serviciile de întreținere preventivă și corectivă, gdate se Departamentul Tehnic al Producătorului Villa Sistemi Medicale SPA</p>	Confirmat, declarația Ofertantului anexată Copiile Certificatelor inginerilor- anexate
12	<p><b>Piese de schimb</b></p> <p>Echipamentul trebuie să fie însoțit de o listă autorizată de accesorii și piese de schimb.</p>	Da, Echipamentul va fi însoțit de o listă autorizată de accesorii și piese de schimb.	cConform, la Livtare
13	<p><b>Servicii Conexe (Related Services):</b></p> <p>Instalare, Operare și/sau mentenanță, Training</p>	<p>Ofertantul declară și asigură,</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1.Instalarea Sistemul radiologic oferit;</li><li>2.Montarea, lansarea și punerea în funcțiune a sistemului oferit;</li><li>3.Instruirea, Trainingul personalului instituției (medic imagist-radiolog , radiotehnician);</li></ol>	Da, Declarația Ofertantului anexată

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)



# M-INTER-FARMA S.A.

DNO 1003600005263 Cod OKPO 37020536 Cod TVA 0207934

MD 2025, Chișinău, strada Grenoble 21, 23, Moldova

			Toate serviciile și lucrările enumerate vor fi efectuate de ingineri certificați, sub conducerea Departamentului Tehnic al Producătorului Villa Sistemi Medicale SPA	
13.1	<b>Instalare</b>			
		Ofertantul trebuie să asigure instalarea echipamentului de către personal certificat sau calificat. Orice condiții prealabile pentru instalare vor fi comunicate beneficiarului în prealabil, fiind descrise în detaliu în scris.	Ofertantul declară și asigură următoarele: 1.Instalarea echipamentului va fi efectuată de către personal certificat sau calificat. 2.Condițiile prealabile pentru pregătirea spațiilor pentru instalare vor fi comunicate beneficiarului în termen de 6 zile la semnarea contractului. (Schema de instalare, sursa de alimentare cu energie electrică; capacitatea împământării, și altele, care vor fi descrise în detaliu în scris.	Declarația Ofertantului anexată
13.2	<b>Operare și/sau mentenanță</b>			
		Ofertantul va furniza un plan complet de întreținere. Costul planului de întreținere va fi definit și garantat pe durata perioadei de garanție.	Ofertantul va furniza un plan complet de întreținere. Costul planului de întreținere este definit, garantat pentru durata perioadei de garanție, inclus în oferta.	Conform, Planul preventiv de întreținere anexat. La momentul instalării și lansării va fi definit cu precizie.
13.3	<b>Training</b>			
		Instruirea personalului medical pentru operarea de întreținere de rutină a echipamentului (toate instrumentele din cadrul acestui Lot). Ofertantul va asigura instruirea utilizatorilor (inclusiv modul de utilizare și întreținere a echipamentului).	Ofertantul declară și asigură următoarele: 1. Personalul medical va fi instruit pentru operarea de întreținere de rutină a echipamentului la toate instrumentele din cadrul acestui Lot; 2. Instruirea utilizatorilor, inclusiv modul de utilizare și întreținere a echipamentului, cu emiterea unui plan scurt de operare a sistemului.	Declarația Ofertantului anexată

Name of Bidder:

"M-INTER-FARMA" SA

Signature of Bidder: \_\_\_\_\_ Director Morozov Maria

Date: 20 May 2026

Adresa: Grenoble 21,23, Chișinău MD-2025 |

IDNO:1003600005263 | TVA 0207934

Email: [info@minterfarma.md](mailto:info@minterfarma.md)



Tel: +373 22/ 904 005, 904 006, 904 008, 904 009, 904 023 | fax: +373 22/ 904 007 | ISO 9001:2015

Web: [www.minterfarma.md](http://www.minterfarma.md)