

Posibilitatea de ajustare a nivelului de umiditate $\leq 40 - \geq 90\%$	da, $\leq 40 - \geq 90\%$
Acuratețea umidității $\leq 10\%$ RH	da 5%
Intervalul de măsurare a umidității $\leq 15 - \geq 99\%$	da, $\leq 15 - \geq 99\%$
Modul de control a temperaturii Regim de control „Aer” da	da
Intervalul de temperatură în regim „Aer” $\leq 25 - \geq 37^{\circ}\text{C}$	da, +23...+37C
Regim de control „Temperatură Copil” da	da
Intervalul de temperatură în regim „Temperatură Copil” $\leq 34 - \geq 37^{\circ}\text{C}$	control: +35...+37C, masurare: +25...+45C
Senzori de temperatură copil conectați concomitent Min. 2 buc.	da, 2 buc
Acuratețea de măsurare a temperaturii copil $\leq 0,3^{\circ}\text{C}$	da, 0.3C
Grafice Vizualizarea graficilor umiditatea perioada 24 ore	da
Vizualizarea graficilor temperatură perioada 24 ore	da
Alarmer Buton de anulare alarmei da	da
Alarmer sonore și vizuale da	Da
Temperatura aerului ridicată da	Da
Temperatura aerului scăzută da	Da
Temperatura pielii ridicată da	Da
Temperatura pielii scăzută da	Da
Lipsă apă în rezervor cu pictogramă pe ecran da	Da
Plasare incorectă umidificator da	Da
Defecțiune sistem da	da
Flux aer da	da, 40 dB
Zgomot de lucru în interiorul canopiei fără alarme Maximum 47 dB	da
Sursa de tensiune: 220V, 50Hz da	
Consumabile și accesorii adiționale	
Filtru pentru aer 10 buc.	da, 10 buc
Saltea pentru nou-născuți 2 buc.	da, 2 buc
Senzor de temperatură reutilizabil, nou-născut 4 buc.	da, 4 buc
Stativ cu tavă pentru amplasarea diferitor dispozitive medicale în caz de necesitate 1 buc.	da, 1 buc
Stativ pentru fixarea pompelor de infuzie 1 buc.	da, 1 buc
Standarte și certificate	
Pentru dispozitivele medicale Înregistrat în Registrul de Stat al	da

	Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie * 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 *Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Instruire Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului,	
3	Ventilator neinvaziv pentru terapie intensivă nou-născut	eVolution3e, eVent, SUA
	Secția pentru utilizare Reanimare nou născuți Categoria de pacient Nou născut Tip ventilator Neinvaziv Amplasare Pe troleu Troleu Cu minim 4 roți, dintre care minim 2 cu frâne Coș pentru accesorii Amplasat pe troleu Braț pentru susținerea circuitului Amplasat pe troleu	Da da da da da da

Ecran LCD / TFT	da
Moduri de ventilare disponibile	
NCPAP Da	da
NIPPV Da	da
SNIPPV Da	Da
Funcționalități speciale	
Triger Da	da
Apnea Backup Da	da
Trend Da, grafic și tabelar	Da
Compensarea scurgerilor Da	da (EVM400157)
Respirație manuală Da	da
Buton oxigenare Da	da
Parametri controlați	da
PEEP 1 – 15 cmH2O	da, 0-50cmH2O
Presiunea de inspir 2 – 20 cmH2O	da, 0-100 cmH2O
Flux 0,5 – 20 L/min	1-150lpm (EVM400156)
FiO2 21 – 100 %	da
Timpul de inspir 0,2 – ≥ 10	da, 0.1-10s(EVM400156)
Frecvența respirațiilor 1 – ≥ 100 bpm	da, 1-150 bpm(EVM400156)
Rata I:E ≥4:1 – 1: ≥10	da
Parametri monitorizați	da
Presiunea maximă de inspir Da	da
PEEP Da	da
Flux inspirator Da	da
FiO2 Da	da
Scurgeri din sistem Da	da
Frecvența de respirație spontană Da	da
Alarmer	da
Presiunea Mare/mică	da
FiO2 Mare/mică	da
Apnea Da	da
Alimentare	da
Tensiune de alimentare 220 V, 50 Hz	da
Baterie încorporată Reîncărcabilă, resurse de minim 2 ore	da, 4 ore
Gaze medicale Oxigen și aer	da, oxigen

Presiune de alimentare gaze 2,8 – 6 bar Accesorii Sistem de umidificare (sa se indice modelul oferit) Da, pentru nou născuți pentru circuite încălzite cu sensor de temperatură și cablu de conexiune la firul de încălzire din tubul de inspir Furtune pentru conectare la rețea centralizată de gaze medicale Da, pentru oxigen și aer cu conexiune DIN Circuit de respirație Circuit de respirație (cu bonetă pentru nou născut, generator nazal și prong nazal 3 mărimi) cu fir de încălzire. 30 buc. Standarte și certificate 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 emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie * 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 *Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Instruire Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul, întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea	da da, MR850, Fisher and Paykel, Noua Zeelanda + MR340+900MR806+900MR869 da, pt oxygen da , RT225+BC300-05+BC190-05+BC3020-10(sau BC3520-10 sau BC4030-10) da
--	--

	în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului,	
5	Incubator cu CO2	BJPX-C80(air jacket), Biobase, China
	Descriere Incubator cu CO2 este un dispozitiv de laborator care permite menținerea condițiilor microclimaterice pentru creșterea culturilor celulare Parametrul Specificația Tip incubator Amplasat pe roti, cu o cameră Metoda de încălzire Cu cămașă de aer Tip ușă Dublă, internă din sticlă Tip ușă externă Cu încălzire Carcasa internă Din oțel inoxidabil Carcasa externă inox sau inox vopsit sau alt material rezistent la coroziuni Volum intern 100 L ± 20 L Metodă de control Cu microprocesor Interval de temperatură setabil "≤ 5 - ≥ 65C Fluctuație temperatură în interior Maxim 0,3 C Interval de setare a concentrației CO2 0 – 20 % Rezoluția de control al CO2 $\pm 0,1\%$ Metoda de măsurare a concentrației CO2 Sensor IR Interfață Afișaj 7 seg, sau LCD Sterilizare internă Lampă bactericidă Sursa de tensiune: 220V, 50Hz Accesorii și consumabile Butelie cu CO2 Minim 20 L, Plină, nouă, cu redactor de presiune Furtun Pentru conectare la prizele cu CO2 Standarte și certificate 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 emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale- copie	Da da da da da da da da, 80lt da +5...+60C da, +/-0.2C da, 0-20% da, +/-0.1% da da da, LCD da da da da da

	* 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 *Certificat CE și declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Instruire Training pentru utilizatori Da Module necesare: Prezentare generală, pregătire de lucru, operarea cu dispozitivul întreținere și dezinfectare Training pentru personal tehnic Da Module necesare: Modul de efectuare a mentenanței periodice, modul de testare a funcționalității Documentație Manualul de utilizare română sau rusă, tipărit și în format electronic Manualul de service Engleză Certificat de instruire Certificat de instruire ce confirmă capacitatea de efectuare a lucrărilor de mentenanță Logistică Transportare la adresa solicitată Da Instalare Da Testare și darea în exploatare Da Garanție Perioada de garanție Minim 3 ani, cu efectuarea lucrărilor de mentenanță conform recomandărilor producătorului,	
--	---	--