

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant
LOT Nr. 5: <i>Lămpa chirurgicala pentru sala de operație cu prindere tavan</i> Lămpa chirurgicala pentru sala de operație cu prindere tavan Parametru Specificare Gradul de iluminare a unei suprafețe 120,000-160,000 lux Diametrul câmpului de iluminare 22 – 30 cm (optiuni: circular sau oval) Reglarea câmpului de lucru "Reglarea mărimii câmpului de lucru și iluminarea menținând o temperatură de culoare dată" temperatura de culoare 3800 – 4800 K, variabil Reglabilă Indicele de redare a culorilor 95 Adâncimea iluminării > 80 cm Surse de lumină LED-uri performante prevenirea apariției umbrelor de culoare Durata de viață a LED-urilor 25,000 ore Operare Sterilă prin senzor Grip Nesteril prin intermediul panoului senzorTouch Apertură 1,8 – 2,1 Senzor 1/3 tip HD CMOS Focalizarea Automată inclusă Balans de alb Automat /manual Nivel de strălucire Automat /manual Signalul Video SD NTSC (CROP), NTSC (SQUEEZE); PAL Umeditatea de lucru de la 20% până la 80%	MODEL PROPUȘ: <i>ÎNȘPITAL MEDİKAL TEKNOLOJİ A.Ş., Lt, OPERATING LAMP ONE HEAD VERSION MOUNTED, MODEL: LD10.01, Turcia</i> Lămpa chirurgicala pentru sala de operație cu prindere tavan Parametru Specificare Gradul de iluminare a unei suprafețe 160,000 lux Diametrul câmpului de iluminare 14 – 30 cm (optiuni: circular sau oval) Reglarea câmpului de lucru "Reglarea mărimii câmpului de lucru și iluminarea menținând o temperatură de culoare dată" temperatura de culoare 3500 – 5000 K, variabil Reglabilă Indicele de redare a culorilor >90% Adâncimea iluminării 75 cm Surse de lumină LED-uri performante prevenirea apariției umbrelor de culoare Durata de viață a LED-urilor 50000 ore Operare Sterilă prin senzor Grip Nesteril prin intermediul panoului senzorTouch Apertură 1,8 – 2,1 Senzor 1/3 tip HD CMOS Focalizarea Automată inclusă Balans de alb Automat /manual Nivel de strălucire Automat /manual Signalul Video SD NTSC (CROP), NTSC (SQUEEZE); PAL Umeditatea de lucru de la 20% până la 80%

Protecția împotriva interferențelor electrice și radio în corespundere cu FCC class A 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/darii în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător obligatoriu 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 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. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.	Protecția împotriva interferențelor electrice și radio în corespundere cu FCC class A 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/darii în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător obligatoriu 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 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. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.
---	---