

FORMULARUL OFERTEI (F3.1)

Data: 22.05.2019
Licitatia nr.: 19/00018
Invitatie la licitatie nr.:
Alternativa nr.:
Catre: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE

Biosistem-mld SRL declară că:

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

b) Biosistem-mld SRL se angajează să furnizeze, în conformitate cu documentele de licitație și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și de formare a prețurilor, următoarele bunuri și/sau servicii

Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie, pentru anul 2019

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: 653 577,20 lei

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: 784 292,59 lei

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în FDA4.8., începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu FDA5.2., va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, Biosistem-mld SRL se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu FDA7, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu punctul IPO5.4.

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, în conformitate cu punctul IPO5.3.

Semnat: _____

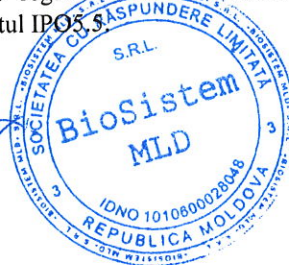
Nume: Gabriel Sarivan

În calitate de: Manager

Ofertantul: Biosistem-mld SRL

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7

Data: 22.05.2019



Biosistem-mld SRL

tel.(022)808719,808517 fax.808519

biosistem.mld@gmail.com
info@biosistem-mld.com

Specificații de preț (F4.2)

Numărul licitației:		19/00018		Data: 22.05.2019		Alternativa nr.:				
Denumirea licitației:		Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie, pentru anul 2019		Lot:		Pagina 1 din				
Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Cod CPV	Cantitatea	Unitatea de măsură	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	33100000-1	3	Bucată	16 552,94	19 863,50	49 658,82	59 590,50	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
5	Cardiostimulator bicameral extern	Cardiostimulator bicameral extern	33100000-1	5	Bucată	25 836,58	31 003,90	129 182,90	155 019,50	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
12	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric	33100000-1	5	Bucată	9 070,35	10 884,42	45 351,75	54 422,10	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
14	Fibrilator cardiac	Fibrilator cardiac	33100000-1	1	Bucată	139 000,00	166 800,00	139 000,00	166 800,00	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
22	Analizator hematologic, automat (5 diff), cu sistem de tip închis	Analizator hematologic, automat (5 diff), cu sistem de tip închis	33100000-1	1	Bucată	179 151,00	214 981,20	179 151,00	214 981,20	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
23	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	33100000-1	1	Bucată	76 703,00	92 043,60	76 703,00	92 043,60	până la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/dărea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării

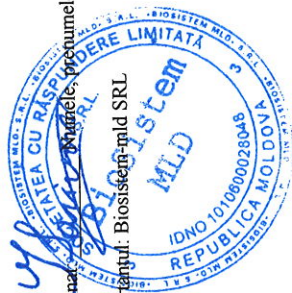


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

24	AGITATOR ROTATIV (ROLLER MIXER)	AGITATOR ROTATIV (ROLLER MIXER)	33100000-1	3	Bucată	4 237,82	5 085,39	12 713,46	15 256,17	pană la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
25	Coagulometru semiautomat	Coagulometru semiautomat	33100000-1	1	Bucată	21 816,27	26 179,52	21 816,27	26 179,52	pană la 45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
TOTAL Oferta								653 577,20	784 292,59	



Semnatura: *[Signature]* Prenumele: Gabriel Sarivan

Oferantul: Biosistem-mlD SRL

În calitate de: Manager

Adresa: mun.Chisinau, Albisoara 16/1 of.7

1676

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

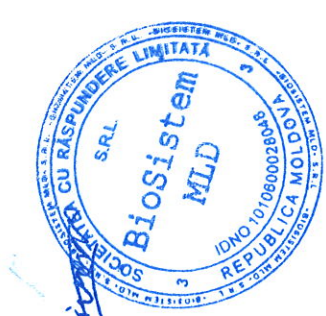
[Handwritten signature]

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul licitației: Denumirea licitației:		19/00018 Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie, pentru anul 2019				Data: 22.05.2019	Alternativa nr.: Pagina 1 din		
Nr. Lot	Denumire Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	33100000-1	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	CLINIC PLUS SUCTION 2x4 l jar 230V with footswitch, flow regulator	Italia	Gima	<p>Aspirator chirurgical (performanță avansată)</p> <p>Cod 130350</p> <p>Descriere Aspiratoarele chirurgicale sunt capabile să creze o presiune de vid > 600 mmHg. Cele mai multe proceduri chirurgicale necesită aspirare pentru a elimina singele și lichidele care se acumulează în zona operatorie și obstrucționează vizibilitatea chirurgicală.</p> <p>Parametri Specificația</p> <p>Vacuum Limita minimă 0 mm Hg</p> <p>Limita maximă ≥ 670 mmHg</p> <p>Rata de flux, l/min. ≥ 60 l/min</p> <p>Indicator vacuum da, eroarea ±10%</p> <p>Regulator aspirație da</p> <p>Nivelul de zgomot, dBA ≤ 50 dBA</p> <p>Vas colector "În timpul aspirării se utilizează doar un vas colector" da</p> <p>Selector mecanic de vas da</p> <p>Numărul vaselor 2 buc.</p> <p>Capacitatea, L ≥ 4 L</p> <p>Protecție la umplere pentru fiecare vas da</p> <p>Vas tip reutilizabil da</p> <p>Support "Container pentru amplasarea tubului de aspirare" da</p> <p>Support cu roțile ≥ 4 roți</p> <p>Roti cu frina da, ≥ 2 buc.</p> <p>Miner pentru transportare da</p> <p>Accesorii Pedală de pornire/oprire a aspirației da</p> <p>"Support/diviziune pentru fixarea/păstrarea cablului de alimentare 220 V, 50 Hz" da</p> <p>Filtru de unică utilizare 15 buc.</p> <p>Tensiunea de alimentare 220 V, 50 Hz</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 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 (rusă/engleză) 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Aspirator chirurgical (performanță avansată)</p> <p>Cod 130350</p> <p>Descriere Aspiratoarele chirurgicale sunt capabile să creze o presiune de vid > 600 mmHg. Cele mai multe proceduri chirurgicale necesită aspirare pentru a elimina singele și lichidele care se acumulează în zona operatorie și obstrucționează vizibilitatea chirurgicală.</p> <p>Parametri Specificația</p> <p>Vacuum Limita minimă 0 mm Hg</p> <p>Limita maximă ≥ 670 mmHg</p> <p>Rata de flux, l/min. ≥ 60 l/min</p> <p>Indicator vacuum da, eroarea ±10%</p> <p>Regulator aspirație da</p> <p>Nivelul de zgomot, dBA ≤ 50 dBA</p> <p>Vas colector "În timpul aspirării se utilizează doar un vas colector" da</p> <p>Selector mecanic de vas da</p> <p>Numărul vaselor 2 buc.</p> <p>Capacitatea, L ≥ 4 L</p> <p>Protecție la umplere pentru fiecare vas da</p> <p>Vas tip reutilizabil da</p> <p>Support "Container pentru amplasarea tubului de aspirare" da</p> <p>Support cu roțile ≥ 4 roți</p> <p>Roti cu frina da, ≥ 2 buc.</p> <p>Miner pentru transportare da</p> <p>Accesorii Pedală de pornire/oprire a aspirației da</p> <p>"Support/diviziune pentru fixarea/păstrarea cablului de alimentare 220 V, 50 Hz" da</p> <p>Filtru de unică utilizare 15 buc.</p> <p>Tensiunea de alimentare 220 V, 50 Hz</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 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 (rusă/engleză) 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	ISO, CE



5	Cardiostimulator bicameral extern	33100000-1	Cardiostimulator bicameral extern	PACE 101 H	Osypla	<p>Cardiostimulator bicameral extern</p> <p>Moduri de ritm - DDD, DDO, DDI, AALAOO, VVI, VOO (de baza) - (30 ... 200 ppm) ± 1 ppm</p> <p>Rata malta - (80 ... 230 ppm) ± 1 ppm</p> <p>Rata aritaia rapida - (80 ... 800 ppm) ± 1 ppm</p> <p>Amplitudine (A): 0.1-20 mA</p> <p>Amplitudine (V): 0.1-25 mA</p> <p>Sensibilitate (A): 0.4 ... 10 mV ± 15%</p> <p>Sensibilitate (V): 0.8 ... 20 mV ± 15%</p> <p>Durata impulsului 1-1,5 ms</p> <p>Indicator de alarma - acustic</p> <p>Alimentare Baterii 1.5V alcaline (minim pentru 7 zile)</p> <p>Dimensiuni nu mai mult de 21 x 9 x 4,5 cm</p> <p>Greutatea: nu mai mult de 700 g</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificatul/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 Producătorului. *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 producătorului. Documente confirmative: *Manual de service în una din limbile de circulație internațională (rusă/engleză) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în țara de destinație. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Cardiostimulator unicameral extern</p> <p>Moduri de ritm - AAO, AAL, VOO, VVI (de baza) - (30 ... 180 ppm) ± 1 ppm</p> <p>Rata malta - asinc. - freq. x2, x4</p> <p>Amplitudine (A): 0.3-15 mA</p> <p>Amplitudine (V): 0.3-12 V</p> <p>Sensibilitate (V): 1 ... 20 mV ± 15%</p> <p>Durata impulsului 0,75 ms</p> <p>Indicator de alarma - acustic</p> <p>Alimentare Baterii 1.5V alcaline (minim pentru 7 zile)</p> <p>Dimensiuni nu mai mult de 16 x 9 x 3,5 cm</p> <p>Greutatea: 170 g</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificatul/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 Producătorului. *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 producătorului. Documente confirmative: *Manual de service în una din limbile de circulație internațională (rusă/engleză) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în țara de destinație. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	ISO, CE
---	-----------------------------------	------------	-----------------------------------	------------	--------	--	--	---------



674

[Handwritten signature]

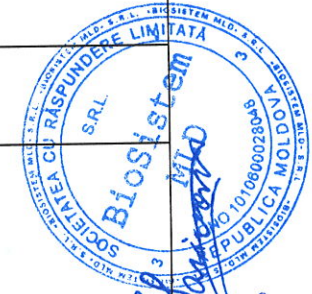
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

12	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric	33100000-1	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric	OXY-110 PULSE OXIMETER	Italia	Gima																													

14	Fibrilator cardiac	33100000-1	Fibrilator cardiac	Fi 20 M Fibrilator	Italia	Livanova/Sorn	<p>Fibrilator cardiac Dispozitiv pentru generarea fibrilației ventriculare în timpul tratamentului operație pe cord deschis. Dispozitivul să se alimenteze de la un sistem Stockert (sistemSS) aflat în dotare</p> <p>Set de livrare: Electrod pentru maturi - 4 buc. Dimensiuni aprox: 220x80x240 mm Greutate: nu mai mult de 1,5 kg</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 al 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 (rusă/engleză) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospect/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	ISO, CE
22	Analizator hematologic, automat (5 dif), cu sistem de tip închis	33100000-1	Analizator hematologic, automat (5 dif), cu sistem de tip închis	Automatic Hematology analyzer BC-5380	China	Mindray	<p>Analizator hematologic, automat (5 dif), cu sistem de tip închis</p> <p>Cod Descriere Analizator hematologic automat (5 dif) cu sistem de reactivi de tip închis destinat analizei compoziției sanguine Parametri Specificația Tip sistem închis Metode de măsurare impendansmetrică fotometrică SLS pentru hemoglobină optică (5 dif) Sistem complet automat, cu încărcarea probelor (auto-loader), mixare și prelevare automată din tuburi primare (cup piercing) și prelevare automată din tuburi primare în 6 populații Posibilitatea diferențierii leucocitelor în 6 populații</p> <p>Încărcarea 20 probe și mai mult simultan Folosirea eprubete simple K39/JTA 12x56mm și vacuum-heater Procedura de curățire automată Precizie de măsurare (CV%), nu mai mult de: < 2% pentru WBC < 2% pentru RBC < 5% pentru PLT < 1% pentru HGB < 2% pentru HCT < 12 % pentru RET# < 20% pentru RET# < 15% pentru CRC</p>	ISO, CE



Handwritten signature in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.

Limitele de liniaritate, minim:

- 0 - 120 103/ μ L pentru WBC
- 0 - 8.0 106/ μ L pentru RBC
- 0 - 24 g/dL pentru HGB
- 0 - 67 % pentru HCT
- 0 - 1900 103/ μ L pentru PLT (sange total)
- 0 - 2800 103/ μ L pentru PLT (concentrat)
- 0 - 42 % pentru RET%
- 0 - 1.5 106/ μ L pentru RET#

Parametri determinați și calculați: WBC

RBC

Hgb

Hct

MCV

MCH

MCHC

PLT

LYM #

MON #

NEU #

BAS #

EOS #

LYM %

MON %

NEU %

BAS %

EOS %

RDW

PDW

MPV

PCT

Capacitate (probe/oră) ≥ 60

Diluarea automată

Afișaj grafic

Imprimantă color

Introducerea datelor manual

Interfața PC da

Afișarea histogramelor da

Stocarea datelor da

Calibrarea automată

manuală

Grafice RBC (repartizarea eritrocitelor după volum)

PLT (repartizarea trombocitelor după volum)

Scatergrame WBC - 5 dif

rezultate

grafice

rezultate din arhivă

date de servis

Monitorizarea datelor pacientului nume pacient

ID pacient

sex

varsta

Monitorizarea reactivelor numărul loului

date servicii

sex

varsta

Monitorizarea reactivelor numărul loului

PLT: 0-1000 x10⁹/L

Parametri determinați și calculați:

WBC,

Lym%,

Mon%,

Neu%,

Eos%,

Bas%,

Lym#,

Mon#,

Neu#,

Eos#,

Bas#,

RBC,

HGB,

HCT,

MCV,

MCH,

MCHC,

RDW-CV,

RDW-SD,

PLT,

MPV,

PDW,

PCT,

LIC%,

LICH,

LICH%,

ALY%,

ALY#

Capacitate (probe/oră) ≥ 60

Diluarea automată

Afișaj grafic

Imprimantă color

Introducerea datelor manual

Interfața PC da

Afișarea histogramelor da

Stocarea datelor da

Calibrarea automată

manuală

Grafice RBC (repartizarea eritrocitelor după volum)

PLT (repartizarea trombocitelor după volum)

Scatergrame WBC - 5 dif

Afișarea pe ecran a tuturor datelor- histograme

rezultate

grafice

rezultate din arhivă

date de servis

Monitorizarea datelor pacientului nume pacient

ID pacient

sex

varsta

Monitorizarea reactivelor numărul loului

date servicii

sex

varsta

Monitorizarea reactivelor numărul loului



671

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

<p>VIȘAG Monitorizarea reactivelor numărul Ionului</p>	<p>VIȘAG data expirării</p>	<p>VIȘAG volumul rămas</p>	<p>VIȘAG Afișarea rezultatelor pe imprimantă Parametri determinați și calculați</p>	<p>VIȘAG histograme pe parametri de bază- RBC, WBC, PLT</p>	<p>VIȘAG date despre pacient</p>	<p>VIȘAG Indicatori de avertizare da</p>	<p>VIȘAG Control al calității ≥ 3 nivele</p>	<p>VIȘAG Construirea tabelelor și graficelor Levey-Janings</p>	<p>VIȘAG Memorie internă > 1000 pacienți</p>	<p>VIȘAG Alimentarea 220 V, 50 Hz</p>	<p>VIȘAG Accesorii Vas pentru deșeurii</p>	<p>VIȘAG tuburi pentru reagenți</p>	<p>VIȘAG tuburi pentru spălare</p>	<p>VIȘAG Limba de comunicare rom/rus</p>	<p>VIȘAG Reagenți</p>	<p>VIȘAG Reagenți *Să fie inclus toți reagenții necesari pentru efectuarea</p>	<p>VIȘAG analizelor și buna funcționare</p>	<p>VIȘAG > 2000 probe*</p>	<p>VIȘAG Accesorii, consumabile Să fie incluse toate accesoriile, consumabile</p>	<p>VIȘAG necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare pentru ≥</p>	<p>VIȘAG 2000 probe</p>	<p>VIȘAG Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni</p>	<p>VIȘAG *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al</p>	<p>VIȘAG Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor</p>	<p>VIȘAG Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul</p>	<p>VIȘAG de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și</p>	<p>VIȘAG Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către</p>	<p>VIȘAG participanți)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în</p>	<p>VIȘAG Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta</p>	<p>VIȘAG CertIFICATELE : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului</p>	<p>VIȘAG ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila</p>	<p>VIȘAG Participanților. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în</p>	<p>VIȘAG funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru</p>	<p>VIȘAG produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și</p>	<p>VIȘAG ștampila participanților. Documente confirmative: *Manuale de</p>	<p>VIȘAG service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și</p>	<p>VIȘAG manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în</p>	<p>VIȘAG limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila</p>	<p>VIȘAG Participanților. *Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>	<p>VIȘAG tehnice, pe suport hirtic sau în format electronic, cu</p>	<p>VIȘAG indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit</p>	<p>VIȘAG numărului de lot oferit.</p>
<p>VIȘAG volumul rămas</p>	<p>VIȘAG Afișarea rezultatelor pe imprimantă Parametri determinați și calculați</p>	<p>VIȘAG histograme pe parametri de bază- RBC, WBC, PLT</p>	<p>VIȘAG date despre pacient</p>	<p>VIȘAG Indicatori de avertizare da</p>	<p>VIȘAG Control al calității ≥ 3 nivele</p>	<p>VIȘAG Construirea tabelelor și graficelor Levey-Janings</p>	<p>VIȘAG Memorie internă > 40000 pacienți</p>	<p>VIȘAG Alimentarea 220 V, 50 Hz</p>	<p>VIȘAG Accesorii Vas pentru deșeurii</p>	<p>VIȘAG tuburi pentru reagenți</p>	<p>VIȘAG tuburi pentru spălare</p>	<p>VIȘAG Limba de comunicare rom/rus</p>	<p>VIȘAG Reagenți</p>	<p>VIȘAG Reagenți *Să fie incluse toți reagenții necesari pentru efectuarea</p>	<p>VIȘAG analizelor și buna funcționare</p>	<p>VIȘAG > 2000 probe*</p>	<p>VIȘAG Accesorii, consumabile Să fie incluse toate accesoriile, consumabile</p>	<p>VIȘAG necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare pentru ≥</p>	<p>VIȘAG 2000 probe</p>	<p>VIȘAG Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni</p>	<p>VIȘAG *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al</p>	<p>VIȘAG Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor</p>	<p>VIȘAG Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul</p>	<p>VIȘAG de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și</p>	<p>VIȘAG Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către</p>	<p>VIȘAG participanți)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în</p>	<p>VIȘAG Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta</p>	<p>VIȘAG CertIFICATELE : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului</p>	<p>VIȘAG ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila</p>	<p>VIȘAG Participanților. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în</p>	<p>VIȘAG funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru</p>	<p>VIȘAG produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și</p>	<p>VIȘAG ștampila participanților. Documente confirmative: *Manuale de</p>	<p>VIȘAG service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și</p>	<p>VIȘAG manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în</p>	<p>VIȘAG limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila</p>	<p>VIȘAG Participanților. *Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>	<p>VIȘAG tehnice, pe suport hirtic sau în format electronic, cu</p>	<p>VIȘAG indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit</p>	<p>VIȘAG numărului de lot oferit.</p>		

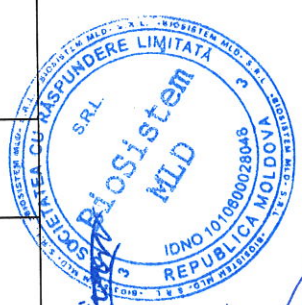
1670



Handwritten signatures and initials in blue ink, including a large signature at the top right and another signature below it.

23	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	33100000-1	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	Automatic Hematology analyzer BC-30s	China	Mindray	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	Cod 1.50510	Analizator hematologic, automat (3 diff), cu sistem de tip deschis	ISO, CE																																																																																					
		Descriere Analizator hematologic automat (3 diff) destinat analizei componentei sanguine cu sistem deschis de reactivi		Parametrii Specificația		Tip sistem deschis		Metode de analiză 3 diff		Procedura de curățare automată		Parametrii determinați și calculați: WBC		RBC		HGB		HCT		MCV		MCH		MCHC		PLT		LYM		MID		GRA		LYM%		MID%		GRA%		RDW-SD		RDW-CV		PDW-SD		PDW-CV		MPV		PCT		Capacitate (probe/oră) ≥60		Diluarea automată		Afisaj graphic		Imprimantă incorporată		Sistem ID pacient da		Introducerea datelor manual		Interfața PC da		Afișarea histogramelor da		Stocarea datelor da		Calibrarea- automată		Histograme: WBC- repartizarea leucocitelor după volum		RBC- repartizarea eritrocitelor după volum		PLT- repartizarea trombocitelor după volum		Afișarea pe ecran a tuturor datelor histograme rezultate		grafice		rezultate din arhivă		date de service		Afișarea rezultatelor pe imprimantă Parametri determinați și calculați-		histograme pe parametrii de bază- RBC, WBC, PLT, date despre pacient		Indicatoari de avertizare da		Control al calității în 3 nivele cu construirea graficelor Levey-Jainings		Limba de comunicare rom/rus	

1669



Handwritten signature in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.

Large handwritten signature in blue ink.

<p>Memorie internă > 1000 pacienți Accesorii Vas pentru deșeur tuburi pentru reagenți tuburi pentru spălare Alimentare 220 V, 50 Hz Certificat Certificat de la producător ce atestă pregătirea specialiștilor pentru întreținerea tehnică a echipamentului</p> <p>Reagenți Reagenți "Să fie inclus toți reagenții necesari pentru efectuarea analizelor și buna funcționare a ≥ 500 probe"</p> <p>Accesorii, consumabilele Să fie incluse toate accesoriile, consumabilele necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare pentru ≥ 500 probe</p> <p>Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni</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 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/prospect/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Memorie internă > 1000 pacienți Accesorii Vas pentru deșeur tuburi pentru reagenți tuburi pentru spălare Alimentare 220 V, 50 Hz Certificat Certificat de la producător ce atestă pregătirea specialiștilor pentru întreținerea tehnică a echipamentului</p> <p>Reagenți Reagenți "Să fie inclus toți reagenții necesari pentru efectuarea analizelor și buna funcționare a ≥ 500 probe"</p> <p>Accesorii, consumabilele Să fie incluse toate accesoriile, consumabilele necesare pentru efectuarea analizelor și buna funcționare pentru ≥ 500 probe</p> <p>Perioada de valabilitate a reagenților din momentul livrării ≥ 6 luni</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 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/prospect/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>			

668



Y. Lavrova

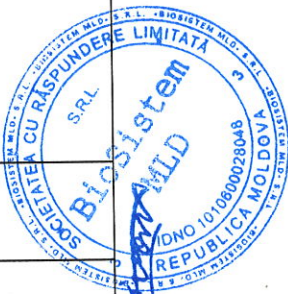
[Signature]

[Signature]

[Signature]

[Signature]

<p>24</p> <p>AGITATOR ROTATIV (ROLLER MIXER)</p>	<p>33100000-1</p>	<p>AGITATOR ROTATIV (ROLLER MIXER)</p>	<p>China</p>	<p>Biobase</p>	<p>AGITATOR ROTATIV (ROLLER MIXER)</p> <p>Tip motor Curent Continuu, Brushless</p> <p> Lungimea role >280mm</p> <p>Tip agitatie Mod simultan miscari de rotatie si balans</p> <p>Amplitudina miscarilor >24 mm</p> <p>Numar de role 6</p> <p>Reglare viteza de rotire 0-70 rpm</p> <p>Mod de operare Continuu</p> <p>Protectie ≥ IP21</p> <p>Alimentarea 220V, 50Hz</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificată/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: *Manual 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
<p>25</p> <p>Coagulometru semiautomat</p>	<p>33100000-1</p>	<p>Coagulometru semiautomat</p>	<p>Spania/Germania</p>	<p>Biosystems/TECO</p>	<p>Coagulometru semiautomat</p> <p>Cod 151110</p> <p>Descriere Coagulometru semiautomat destinat pentru testarea mostrelor preluate de la pacienți pentru determinarea factorilor de coagulare a sângelui.</p> <p>Parametrii Specificația</p> <p>Configurarea Capacitatea sistemului ≥ 2 probe simultan</p> <p>Tip probă plasmă da</p> <p>Teste APTT da</p> <p>FIB da</p> <p>PT da</p> <p>TT da</p> <p>Data management Display LCD sau LED</p> <p>Imprimantă da</p> <p>Interfață PC da</p> <p>Interfață LIS da</p> <p>Cîntor bar cod optional</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificată/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</p>



www.biosistem-mld.com

rel. 022.808719/808719

Biosistem-mlD SRL

15

	<p>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 traduceri 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.</p>	<p>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 traduceri 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.</p>			
--	--	--	--	--	--

În calitate de: Manager

Adresa: mun.Chisinau, Albișoara 16/1 of.7



1666

[Handwritten signatures and notes in blue ink]