

Formularul ofertei (F3.1)

Data depunerii ofertei: "27" mai 2019

Licitația publică Nr.: 19/00011

Invitație la licitația Nr.: BAP 12 din 09.04.2019

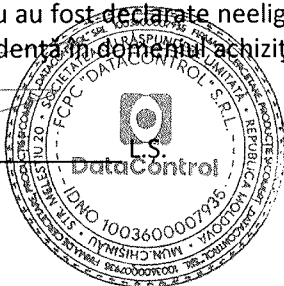
Alternativa Nr.:

Către: Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

FCPC "DataControl" SRL declară că:

- a) Au fost examinate și nu există rezerve față de documentele de atribuire.
- b) **FCPC "DataControl" SRL** se angajează să furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii: **Achiziționarea centralizată a dispozitivelor medicale pentru aparatul diagnostic și alte investigații conform necesităților IMSF, pentru anul 2019**
- c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie: **8 234 541,00 (opt milioane două sute treizeci și patru mii cinci sute patruzeci și unu lei, 00 bani) lei MDL.**
- d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie: **9 881 449,20 (nouă milioane opt sute optzeci și unu mii patru sute patruzeci și nouă lei, 20 bani) lei MDL.**
- 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 pînă la expirarea acestei perioade;
- f) În cazul acceptării prezentei oferte, **FCPC "DataControl" 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 **IPO5.5.**

Semnat: _____



Nume: Alexandru Grabazei

În calitate de: director

Ofertantul: FCPC „DataControl” SRL

Adresa: mun. Chișinău, str. Melistiu, 20

SPECIFICAȚII DE PREȚ (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

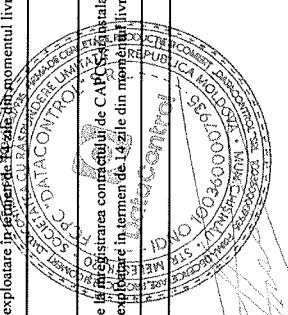
Numărul licitației: 19/00011		Data: 27.05.2019		Alternativa nr.					
Denumirea licitației: Achiziționarea centralizată a dispozitivelor medicale pentru aparatul diagnostic și altele investigații conform necesităților IMSP, pentru anul 2019		Lot: 1-55		Pagina 1 din 3					
Nr. LOT	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare
1	1	2	3	4	5	6	7	8	9
		Concentrator de oxigen, 110400							
1.1	33100000-1	Concentrator de oxigen, 110400	Bucată	10	14,350.00	17,220.00	143,500.00	172,200.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
2		Butelie oxigen, 110500							
2.1	33100000-1	Butelie oxigen, 110500	Bucată	21	5,248.00	6,297.60	110,208.00	132,249.60	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
3		Unitate stomatologică (fără brat asistentă), 120100							
3.1	33100000-1	Unitate stomatologică (fără brat asistentă), 120100	Bucată	3	135,380.00	162,456.00	406,140.00	487,368.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
4		Unitate stomatologică (caracteristici de bază), 120110							
4.1	33100000-1	Unitate stomatologică (caracteristici de bază), 120110	Bucată	8	125,870.00	151,044.00	1,006,960.00	1,208,352.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
5		Unitate stomatologică (caracteristici avansate), 120120							
5.1	33100000-1	Unitate stomatologică (caracteristici avansate), 120120	Bucată	2	148,215.00	177,858.00	296,430.00	355,716.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
6		Lampa pentru examinare, 130100							
6.1	33100000-1	Lampa pentru examinare, 130100	Bucată	32	7,175.00	8,610.00	229,600.00	275,520.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
16		Pat pentru examinare (mecanic) adulti, 140310							
16.1	33100000-1	Pat pentru examinare (mecanic) adulti, 140310	Bucată	4	11,480.00	13,776.00	45,920.00	55,104.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
18		Brancarda sanitara, 140370							
18.1	33100000-1	Brancarda sanitara, 140370	Bucată	24	15,890.00	19,068.00	381,360.00	457,632.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
19		Pat electric, pentru adulti, 140400							
19.1	33100000-1	Pat electric, pentru adulti, 140400	Bucată	30	19,680.00	23,616.00	590,400.00	708,480.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
20		Fotoliu ginecologic, 140600							
20.1	33100000-1	Fotoliu ginecologic, 140600	Bucată	20	14,965.00	17,958.00	299,300.00	359,160.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
21		Lampa cu fanta, 170100							

Ministerul Sănătății, București

21.1	33100000-1	Lampa cu fanta, 170100	Bucată	3	104,000.00	124,800.00	312,000.00	374,400.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
22		Tonometrul ocular portativ, 170300							
22.1	33100000-1	Tonometrul ocular portativ, 170300	Bucată	40	35,135.00	42,162.00	1,405,400.00	1,686,480.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
24		Oftalmoscop, 170500							
24.1	33100000-1	Oftalmoscop, 170500	Bucată	13	5,125.00	6,150.00	66,625.00	79,950.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
26		Lentila Volk, 170520							
26.1	33100000-1	Lentila Volk, 170520	Bucată	2	8,460.00	10,152.00	16,920.00	20,304.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
27		Electroencefalograf cu funcții de baza, 260100							
27.1	33100000-1	Electroencefalograf cu funcții de baza, 260100	Bucată	3	192,400.00	230,880.00	577,200.00	692,640.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
28		Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110							
28.1	33100000-1	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110	Bucată	1	395,900.00	475,080.00	395,900.00	475,080.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
29		Electrocardiograf 3 canale, caracteristici de baza, 260200							
29.1	33100000-1	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici de baza, 260200	Bucată	21	13,530.00	16,236.00	284,130.00	340,956.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
30		Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210							
30.1	33100000-1	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210	Bucată	12	13,530.00	16,236.00	162,360.00	194,832.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
31		Electrocardiograf 6 canale, caracteristici de baza, 260220							
31.1	33100000-1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici de baza, 260220	Bucată	2	19,475.00	23,370.00	38,950.00	46,740.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
32		Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate, 260221							
32.1	33100000-1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate, 260221	Bucată	10	19,475.00	23,370.00	194,750.00	233,700.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
33		Electrocardiograf 12 canale, caracteristici de baza, 260230							
33.1	33100000-1	Electrocardiograf 12 canale, caracteristici de baza, 260230	Bucată	5	27,265.00	32,718.00	136,325.00	163,590.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
34		Electrocardiograf 12 canale, caracteristici avansate, 260231							
34.1	33100000-1	Electrocardiograf 12 canale, caracteristici avansate, 260231	Bucată	9	27,265.00	32,718.00	245,385.00	294,462.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
35		Monitor Holter ECG, 260260							

[Handwritten signatures and initials]

[Handwritten signatures and initials]

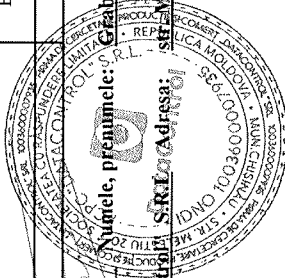


35.1	33100000-1	Monitor Holter ECG, 260260	Bucată	11	39,975.00	47,970.00	439,725.00	527,670.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
36		Spirograf, 260500							
36.1	33100000-1	Spirograf, 260500	Bucată	6	45,838.00	55,005.60	275,028.00	330,033.60	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
37		Spirograf pentru conexiune la PC, 260510							
37.1	33100000-1	Spirograf pentru conexiune la PC, 260510	Bucată	3	21,115.00	25,338.00	63,345.00	76,014.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
53		Cardiomonitor fetal, 260800							
53.1	33100000-1	Cardiomonitor fetal, 260800	Bucată	1	29,600.00	35,520.00	29,600.00	35,520.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
54		Audiometru de triaj (screening), 260910							
54.1	33100000-1	Audiometru de triaj (screening), 260910	Bucată	1	40,080.00	48,096.00	40,080.00	48,096.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
55		Alcotest, 300500							
55.1	33100000-1	Alcotest, 300500	Bucată	2	20,500.00	24,600.00	41,000.00	49,200.00	45 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării
		Total					8,234,541.00	9,881,449.20	

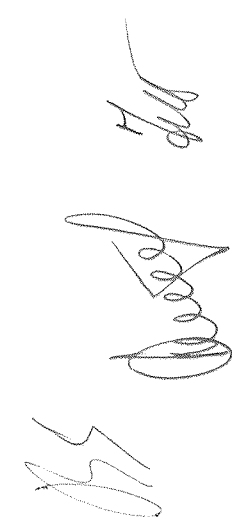
Semnătura:  Numele, prenumele: **Gabrielei Alexandru** în calitate de: **Director**


Ofertantul: **FCPC „Datacontrol” S.R.L.** Adresa: **str. Meleștii 20 Tel: 0-22-27-37-12**

Valabilitatea ofertei : 120 zile

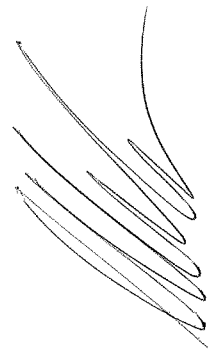










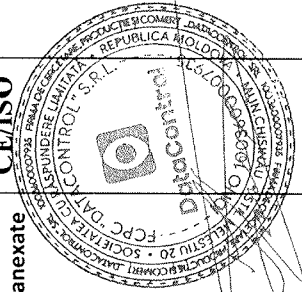


Specificatii tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației:	19/00011	Data: 27.05.2019	Alternativa nr.: nu
Denumirea licitației:	Achiziționarea centralizată a dispozitivelor medicale pentru aparatul diagnostic și alte investigații conform necesităților IMSP, pentru anul 2019	Lot: 1-55	Pagina: 1 din 18

Nr. Lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Produsul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standa rde de referință
1		2 Concentrator de oxigen, 110400	3	4	5	6	7	8
1.1	3310000 0-1	Concentrator de oxigen, 110400	VisionAir e 5	SUA	Chart Industries	<p>Concentrator de oxigen Cod 110400 Descriere Dispozitiv utilizat pentru combaterea hipoxiei pacientului. Parametru Specificatie Tip portabil Concentrația O2 în fluxul produs $\geq 90\%$ Reglarea concentrației de O2 da Reglarea fluxului de O2 1 - 5 L/min Indicatorul fluxului grafic/numeric Nivelul zgomotului produs ≤ 50 dB Display grafic (afișaj parametri de lucru) LED, TFT Prezența filtrelor de particole aeriene praf, bacteriene, HEPA, etc. Ieșiri pentru tubul de O2 minim 1 Alarme vizuale dacă concentrația O2 $\leq 82\%$ da Alarme sonore dacă fluxul este redus da Deviere la concentrația de O2 $\pm 3\%$ Borcan de umidificare a O2 1 buc. Mască facială 2 buc. Canulă nazală 2 set. Filtru de particole aerian, rezervă 1 buc. Alimentare 220 V 50 Hz *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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p style="text-align: right;">CE/ISO</p>	
2		Butelie oxigen, 110500						

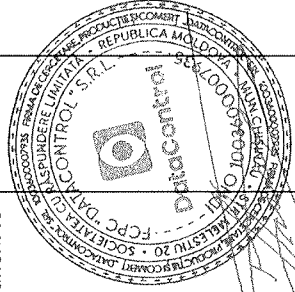


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

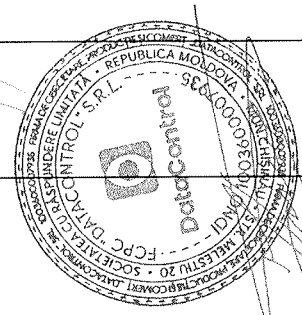
[Handwritten signature]

2.1	3310000 0-1	Butelie oxigen, 110500	Italia	Gima	CE/ISO Conform anexei nr. 1, broșurii anexate
3	Unitate stomatologică (fara brat asistenta), 120100	Unitate stomatologică (fara brat asistenta), 120100	Italia	Simple&S mart	CE/ISO Conform anexei nr. 1, broșurii anexate
3.1	Unitate stomatologica (fara brat asistenta), 120100	Unitate stomatologică (fără braț asistentă) Cod 120100 Descriere Reprezentată echipamentul stomatologic esențial pentru igiena dentară și tratament stomatologic Parametrul Specificația Scaun stomatologic Ungchi de înclinare de la 100° până la 180° Tetieră reglabilă Urcare/ coborîre ≥ 30 cm Greutate maximă ≥ 150 kg Comandă pedala Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Programe de poziționare minim 5 Accesorii coterie Scaun medic Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Sarcina maximă 150kg Înălțime reglabilă Suport spate da Suport picior da Masa dentistului Turbină da Seringă cu 3 căi apa, aer, spray vîrf angulat 90°, detașabil Scaler cu minim 6 vîrfuri cu iluminare LED da Micromotor electric da Piesă contraughi da Bloc hidraulic Bol detașabil da Clăitor da Filtru pentru impurități da Posibilitatea programării volumului de apă da Turbină dentară Sistem buton la schimbul bonului da Presiune de lucru de la 2.5 pînă la 2.7 bar Sursa de lumină LED Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Rotații ≥300000 rot/mon Piesă contraughi Rotații ≥40000 rot/min Răcire apă/aer minim 3 micromotor da Autoclavabilă da Schimbarea frezei buton Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Sursa de lumină Poziții 2 ≥ 4000 Lux de la 20 000 lux Axă de rotație ≥3 Ungchi de iluminare reglabilă Înălțime reglabilă Tip lumină alb/rece Posibilitatea reglării temperaturii culorii da Detartror (scaler) 5 vîrfuri cu iluminare LED da Miner detașabil, autoclavabil da Frecvența de lucru 25 pînă la ≥1,5kw Revenirea automată la poziția inițială da Control multifuncțional de la picior mobil Tensiune 220-240V Frecvența 50-60 Hz *Pentru dispozitivele Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și 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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.	Italia	SS_One 120100	CE/ISO Conform anexei nr. 1, broșurii anexate



Handwritten signatures and dates on the right side of the page, including a large signature and the date '15/05'.

4	3310000 0-1	Unitate stomatologica (caracteristici de baza), 120110	Italia	SS_One	Simple&S mart	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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.	
4.1	Unitate stomatologica (caracteristici de baza), 120110	Italia	SS_One	Simple&S mart	Unitate stomatologică (caracteristici de baza) Cod 120110 Descriere Reprezintă echipamentul stomatologic esențial pentru igiena dentară și tratament stomatologic Parametru Specificația Scaun stomatologic Unghi de înclinare de la 100° până la 180° Tetieră reglabilă Urcare/ coborîre ≥ 30cm Greutate maximă ≥ 150kg Comandă pedală Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Programe de poziționare minim 3. Accesorii cotiere Scaun medic Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Sarcina maximă ≥ 150kg Înălțime reglabilă Support spată da Support picior da Masa dentistului Turbină da Seringă cu 3 căi apă, aer, spray vîrf angulat 90°, detașabil Scaler cu minim 6 vîrfuri cu iluminare LED da Micromotor electric da Piesă contraughii da Braț asistentă Aspirator de salivă 2 furtunuri Panou de comandă cu aceleași funcții ca la masa dentistului da Bloc hidroaific Bol detașabil da Clățitor da Filtru pentru impurități da Posibilitatea programării volumului de apă da Turbină dentară Sistem buton la schimbul borului da Presiune de lucru de la 2.5 pînă la 2.7 bar Sursa de lumină LED Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Rotații ≥300000 rot/min Piesă contraughii Rotații ≥40000 rot/min Adaptabilită la micromotor da Autoclavabilită da Schimbarea frezei buton Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Sursa de lumină Poziții 2 ≥ 4000 Lux de la 20 000 Lux Axa de rotație ≥3 Unghi de iluminare reglabilă Înălțime reglabilă Tip lumină alb/rece Detartor (scaler) 5 vîrfuri cu iluminare LED da Miner detașabil, autoclavabil da Frecvența de lucru 25 pînă la 31 KHz Intensitate reglabilă Tip vîrfuri ≥ 4 Accesorii trusă endodontică Compresor Fără ulei da Putere ≥1,5kw Revenirea automată la poziția inițială da Control multifuncțional de la picior mobil Tensiune 220-240V Frecvența 50-60 Hz *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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.	Conform anexei nr. 1, broșurii anexate	CE/ISO
5	Unitate stomatologica (caracteristici avansate), 120120	Italia	SS_One	Simple&S mart	Unitate stomatologică (caracteristici avansate) Cod 120120 Descriere Reprezintă echipamentul stomatologic esențial pentru igiena dentară și tratament stomatologic. Parametru Specificația Scaun stomatologic Unghi de înclinare de la 100° pînă la 180° Tetieră reglabilă Urcare/ coborîre ≥ 30cm Setări minim 2 utilizatori Greutate maximă ≥ 150kg Comandă pedală Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Programe de poziționare minim 5 Accesorii cotiere Scaun medic Suprafața rezistentă la prelucrarea chimică Sarcina maximă ≥150kg	Conform anexei nr. 1, broșurii anexate	CE/ISO
5.1	3310000 0-1	Unitate stomatologica (caracteristici avansate), 120120	Italia	SS_One	Simple&S mart	Conform anexei nr. 1, broșurii anexate	CE/ISO

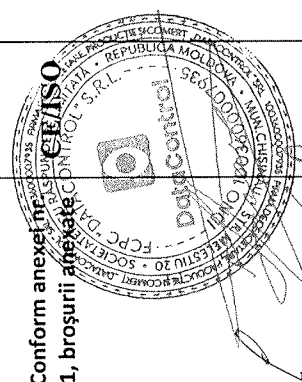


Handwritten signature and date

Handwritten signature

Handwritten signature

<p>Înălțime reglabilă Suport spate da Suport picior da Masa dentistului Turbină da Seringă cu 3 căi apă, aer, spray vîrf angulat 90°, detașabil Scaler cu minim 6 vîrfuri cu iluminare LED da Micromot.)etric da Piesă contraugi da Braț asistentă Aspirator de salivă 2 furtunuri Pauou de comandă cu aceeași funcții ca la masa dentistului da Camera intraorală da Lampă fotopolimer da Bloc hidrolic Bol din ceramică detașabil da Clătitor da Filtru pentru impurități da Posibilitatea programării volumului de apă da Turbină dentară Sistem buton la schimbul borului da Presiune de lucru de la 2.5 pînă la 2.7 bar Sursa de lumină LED Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Rotatii ≥300000 rot/min Piesă contraunghi Rotatii ≥40000 rot/min Adaptabilă la micromotor da Autoclavabilă da Schimbarea frezei buton Răcire apă/aer minim 3 orificii separate Sursa de lumină LED da Poziții 2 ≥ 4000 Lux de la 20 000 Lux. Axa de rotație ≥3 Unghi de iluminare reglabilă Înălțime reglabilă Tip lumină alb/rece Detartror (scaler) 5 vîrfuri cu iluminare LED da Miner detașabil, autoclavabil da Fregvența de lucru 25 pînă la 31 KHz Intensitate reglabilă Tip vîrfuri ≥ 4 Accesorii înusă endodontică Compresor Fără ulei da Putere ≥1,5kw Monitor ≥ 19 Camera intraorală Conectare la calculator prin USB da Tip CCD Revenirea automată la poziția inițială da Comanda de oprire urgentă da Control multifuncțional de la picior mobil Tensiune 220-240V Frecvență 50-60 Hz *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 hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>			<p>Lampa pentru examinare, 130100</p>	6
6.1	3310000 0-1	30759	Italia	Gima



Conform anexelor nr. 1, broșurii atașate



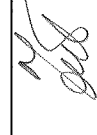

[Handwritten signature]

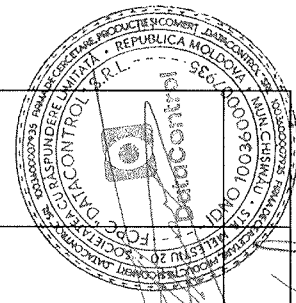
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

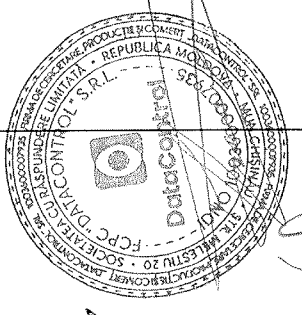
[Handwritten signature]

16	Pat pentru examinare (mecanic) adulti, 140310					<p>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>			
16.1	3310000 0-1 Pat pentru examinare (mecanic) adulti, 140310	Primitive 3	Turcia	Meissa		<p>Pat pentru examinare (mecanic) adulti Cod 140310 Descriere Canapea reglabila pentru examinarea pacienților în IMSP Parametru Specificație Secțiuni ≥ 2 Material carcasă cadru din oțel Husă da Saltea da Dimensiune, cm ≥ 190x60x60 Înălțimea reglabila, cm da 60 - 80 Greutate pacient maxim, kg ≥ 200 Tetiera reglabila Suport rolă hartie da hirtie ≥ 20 buc. Rotile cu blocare ≥ 2 Pat pentru examinare (mecanic) adulti Cod 140310 Descriere Canapea reglabila pentru examinarea pacienților în IMSP Parametru Specificație Secțiuni ≥ 2 Material carcasă cadru din oțel Husă da Saltea da Dimensiune, cm ≥ 190x60x60 Înălțimea reglabila, cm da 60 - 80 Greutate pacient maxim, kg ≥ 200 Tetiera reglabila Suport rolă hartie da hirtie ≥ 20 buc. Rotile cu blocare ≥ 2 *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 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 servicii 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/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>		<p>CE/ISO</p>
18	Brancarda sanitara, 140370					<p>Brancarda sanitara Cod 140370 Descriere Parametru Specificație Tip reglabil/fix Poziționare Tredelinburg da Antiredelinburg da Control manual Caracteristici Bare laterale da Roți Diametru ≥ 15 cm Frâne ≥ 2 Material Oțel inox Acoperire Oțel inox Sarcina maximă ≥ 180 kg Dimensiuni ≥ 210 x 75 cm Saltea Să se atribue dimensiunilor interne * 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 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 servicii 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/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>		<p>CE/ISO</p>
18.1	3310000 0-1 Brancarda sanitara, 140370	Dynamic 2	Turcia	Meissa		<p>Brancarda sanitara Cod 140370 Descriere Parametru Specificație Tip reglabil/fix Poziționare Tredelinburg da Antiredelinburg da Control manual Caracteristici Bare laterale da Roți Diametru ≥ 15 cm Frâne ≥ 2 Material Oțel inox Acoperire Oțel inox Sarcina maximă ≥ 180 kg Dimensiuni ≥ 210 x 75 cm Saltea Să se atribue dimensiunilor interne * 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 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 servicii 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/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>		<p>CE/ISO</p>
19	Pat electric, pentru adulti, 140400					<p>Pat electric, pentru adulti, 140400</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>		<p>CE/ISO</p>



22		<p>Tonometru ocular portativ, 170300</p>	2090		<p>dioptriei, dioptrii de la -7 la +7 minim Gama de mișcare Deplasare laterală, mm ≥ 100 Deplasare în adâncime, mm ≥ 100 Deplasare în înălțime, mm ≥ 30 Reglare fină de la joystick, mm ± 10 Reglarea înălțimii bărbiei, mm ≥ 70 Alimentarea, 220 V, 50 Hz da Accessorii Setul standard Bec 2 buc. *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: *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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>		
22.1	3310000 0-1	<p>Tonometru ocular portativ, 170300</p> <p>AccuPen Model: 24-3000</p>		<p>Mărea Britanie</p> <p>Keeler</p>	<p>Tonometru ocular portativ Cod 170300 Descriere Tonometrul ocular este destinat pentru măsurarea presiunii intraoculare Parametru. Specificația Tip non-corneal Autocalibrare da Precizie ≤ 20mmHg +/- 2mm ≥ 20mmHg- +/-10% Ecran LCD Alimentare baterii *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: *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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>CE/ISO</p> <p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>	
24		<p>Oftalmoscop, 170500</p>		<p>Mărea Britanie</p> <p>Keeler</p>	<p>Oftalmoscop direct Cod 170500 Descriere Oftalmoscop - dispozitiv pentru examinarea fundului de ochi Parametru Specificație Tip Portabil Diapazon focusare -20 - +20 D pași de Dioptrii 1-10; 15; 20 Sistem iluminare LED 5 fante spot mare da spot mic da stea de fixație opțional jumatate de spot da filtru rosu opțional filtru albastru opțional filtru verde opțional Alimentare Baterie reincărcabilă da Incărcător de la rețea 220V 50Hz da *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</p>	<p>CE/ISO</p> <p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>	
24.1	3310000 0-1	<p>Oftalmoscop 170500</p> <p>Model: Profession al 1128-P- 1013 + AA baterii reincarcabile</p>		<p>Mărea Britanie</p> <p>Keeler</p>	<p>Oftalmoscop direct Cod 170500 Descriere Oftalmoscop - dispozitiv pentru examinarea fundului de ochi Parametru Specificație Tip Portabil Diapazon focusare -20 - +20 D pași de Dioptrii 1-10; 15; 20 Sistem iluminare LED 5 fante spot mare da spot mic da stea de fixație opțional jumatate de spot da filtru rosu opțional filtru albastru opțional filtru verde opțional Alimentare Baterie reincărcabilă da Incărcător de la rețea 220V 50Hz da *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</p>	<p>CE/ISO</p> <p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p>	

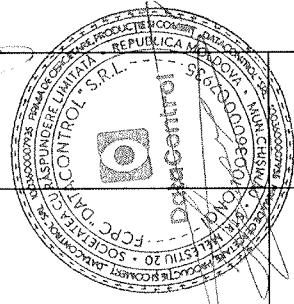
26	Lentila Volk, 170520	3310000 0-1	Volk 20D Lens - V 20LC Model: 2105-K- 1159	SUA	Volk	<p>corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație i.)țională (rusa/engleza) 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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	CE/ISO
26.1	Lentila Volk, 170520					<p>Lentila Volk Cod 170520 Descriere Lentila Volk permite efectuarea oftalmoscopiei indirecte Parametru Specificație Dioptrii 20D optional 78D da 90D da Mărire (spot) laser ≤0,94x "Distanța de focusare, mm" 15 *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certifica/ 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	Conform anexei nr. 1, broșurii anexate
27	Electroencefalograf cu funcții de baza, 260100			SUA	Natus	<p>Electroencefalograf cu funcții de bază Cod 260100 Descriere Electroencefalograf cu funcții de bază măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și printează datele pentru proceduri de diagnostic. Parametrul Specificația Aplicații Diagnosticul EEG da Electroencefalografia da Altele Să se indice Numărul de canale ≥ 32 referențiale Rezoluția datelor EEG, bit ≥ 14 Gama frecvenței de lucru, Hz >200 Display Funcția frez da Afișare derivații ≥32 Dimensiuni ≥ 20 inci EEG în timp real da Verificarea impedanței electrodului Automată Filtru de rejecție comună, dB 100 la 50 Hz Impedanța preamplificatorului, Mohm ≥ 10 Calibrarea automată da "Rata de calibrare selectată de utilizator" da Detectarea și interpretarea datelor da Controlul sensibilității Setări manuale da În pași da Gama, μV/mm 1-100 Filtru de Filtru de frecvență înaltă Banda, Hz ≥70 la setări a frecvenței înalte Setare manuală da Sincronizarea cu EEG da Capacitatea de stocare video/EEG ≥ 24 h Fotostimulator Opțional Interfașă de ieșire da I/O auxiliare Să se indice REMOTE MONITORING Opțional SISTEM PC CPU Intel Core 2 Duo, HDD min. 320 Gb, RAM min.4 Gb, Windows 7/8/10 +licență da Tip de stocare HD, purtători mobili (CD-R, DVD); Printer da Adnotări Valorile filtrului, Scala orizontală și verticală, evenimente, ora/data, ID Pacient Afișare oră, data da Afișare ID pacient da Alimentare 220 V, 50 Hz da Baterie internă Pentru versiunile laptop da *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certifica/ 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</p>	Conform anexei nr. 1, broșurii anexate



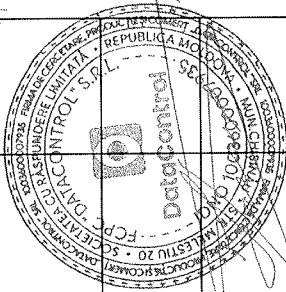
Handwritten signature

Handwritten signature

28	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110	Nicolet One V32 + video + LTM + PSG	SUA	Natus	<p>Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua Cod 260110 Descriere Electroencefalograf care măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și pretează datele pentru proceduri de diagnostic. De asemenea aici intră monitoare-EEG dedicate pentru utilizarea continuă. Parametrul Specificația aplicații Diagnosticul EEG da Monitorizarea EEG da PSG da LTM da Electroencefalografia da Alteile da Numărul de canale ≥32 Rezoluția datelor EEG, bit ≥ 14 Gama frecvenței de lucru, Hz >200 Display Funcția frez da Afișare derivații ≥32 Dimensiuni ≥ 20 inci EEG în timp real da Verificarea impedanței electrodului Automată Filtru de rejecție comună, dB 100 la 50 Hz Impedanța preamplificatorului, Mohm ≥ 10 Calibrarea automată da Rata de calibrare selectată de utilizator da Detectarea și interpretarea datelor da Detectare automată da Alarmer da Video digital da Comprimarea da Sincronizarea cu EEG da Capacitatea de stocare video/EEG ≥ 24 h Fotostimulator da Interfașă de ieșire da I/O auxiliare da Monitoring de la distanță Opțiune SISTEM PC CPU Intel Core 2 Duo, HDD min. 320 Gb, RAM min. 4 Gb, Windows 7/8/10 +licență da Tip de stocare HDD, purtători mobili(CD-R, DVD); Printer da Printare automată Opțiune Adnotări Valorile filtrului, Scala orizontală și verticală, evenimente, ora/data, ID Pacient da Afișări Afișare oră, data da Afișare ID pacient da Alimentare 220 V, 50 Hz da Baterie internă Pentru versiunile laptop da *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 CE sau declarație de conformitate CE în funcție de 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
28.1	3310000 0-1	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110			<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
29	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici de baza, 260200	ECG100L	Italia	Cardioline	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
29.1	3310000 0-1	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici de baza, 260200			<p>Electrocardiograf cu 3 canale, caracteristici de baza Cod 260200 Descriere Electrocardiograf cu 3 canale, care înregistrează, pretează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan cu display monocrom. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale-de procesare 3 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensibilitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de</p>



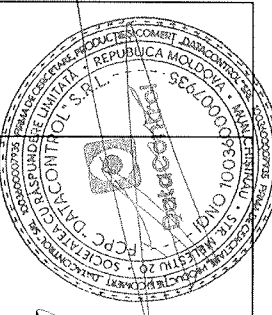
30	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210				<p>frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz Impedanța c)rare ≥ 10 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB Convertor analog-digital ≥ 12 bit Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA Detector de pacemaker da Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da Imprimantă Termică încorporată Mărirea hirtiei ≥ 60 mm Să se indice numele derivației printate da Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Derivațiile înscrise minim 12 Numărul de derivații înscrise simultan 3 Hirtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hirtie cu dispozitivul ECG da Display Grafic da LCD monocrom da "Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da Marime ecran ≥ 3 inch Rezoluție display ≥ 320x240 Numărul de derivații afișate simultan ≥ 6 Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrstă, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izoliniei da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; Timpul interpretării minim 10 s Alimentarea 220 V, 50 Hz Baterie internă reîncărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 2 h Protecție defibrilator da Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hirtie termică 30 buc. Gel de contact 1 litru *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/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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
30.1	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210	ECG100L	Italia	Cardioline	<p>Electrocardiograf cu 3 canale, caracteristici avansate Cod 260210 Descriere Electrocardiograf cu 3 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan cu display color. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 3 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensitivitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 110 dB Convertor analog-digital ≥ 16 bit Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA Detector de pacemaker da Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da Imprimantă Termică încorporată Mărirea hirtiei ≥ 60 mm Să se indice numele derivației printate da Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Derivațiile</p>

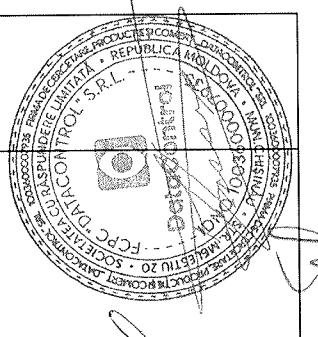


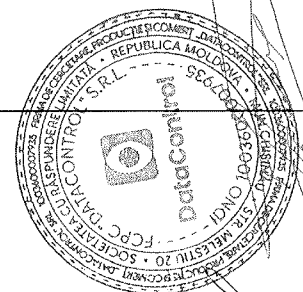
CE/ISO
1, broșurii anexate

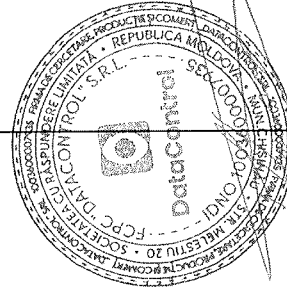
Handwritten signature

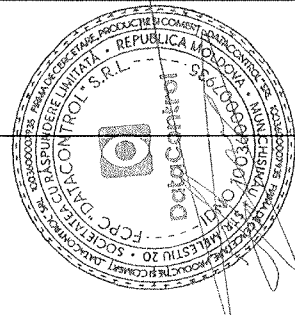
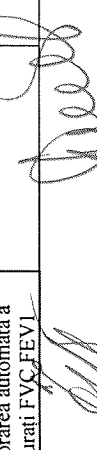
Handwritten signature

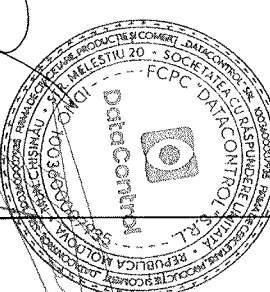
					<p>Inscriserile minimale: 12 Numărul de derivații înscrise simultan 3 Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG da Display Grafic, LCD TFT color da "Monitorizare" de display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" a... Arămare ecran ≥ 4 inch Rezoluția ≥ 320x240 pix Numărul de derivații afișate simultan ≥ 6 Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECG prin fir (să se indice interfața de transmitere) da Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, Vîrstă, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izoliniei da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; Timpul interpretării minim 10 s Alimentarea 220 V, 50 Hz Baterie internă reincărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 3 h Protecție defibrilator ≥ 400 J Indicatoari vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hîrtie termică 30 buc. Gel de contact 1 litru *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 hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	
31	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici de baza, 260220		Italia	Cardioline		
31.1	3310000 0-1 Electrocardiograf 6 canale, caracteristici de baza, 260220		Italia	Cardioline	<p>Electrocardiograf cu 6 canale, caracteristici de baza Cod 260220 Descriere Electrocardiograf cu 6 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 6 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensibilitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV. ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB Convertor analog-digital ≥ 12 bit Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA Detector de pacemaker da Indicator deconectare electroad acustic sau vizual da Imprimantă Termică încorporată Mărima hîrtiei ≥ 80 mm Să se indice numele derivației printate da Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) Derivațiile înscrise minim 12 Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6 Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG da Display Grafic, LCD TFT da "Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da Mărima ecran ≥ 5 inch Rezoluția ≥ 640x480 pix Numărul de derivații afișate simultan 12 Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrstă, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izoliniei da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p> 

32	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate, 260221			<p>Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; Timpul interpretării minim 10 s Alimentarea 220 V, 50 Hz Baterie internă reincărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 2 h Protecție defibrilator da de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hîrtie termică 30 buc. Gel de contact 1 litru Stand pe rotile stand pe rotile da, (indicaii modelul) ≥ 4 roți da ≥ 2 roți cu frînă da mîner pentru transportarea standului da coș pentru accesorii da braț suport pentru electrozi ECG da suport pentru gel de contact da ajustarea pe înălțime opțional sistem de fixare dispozitivului de suport da *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 (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 hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>		
32.1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate, 260221	ECG100L	Italia	Cardioline	<p>Electrocardiograf cu 6 canale, caracteristici avansate Cod 260221 Descriere Electrocardiograf cu 6 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan cu display color. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 6 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensibilitatea 2.5, 5, 10, 20, 40 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB Converter analog-digital ≥ 12 bit Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤ 10 μA Detector de pacemaker da Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da Imprimantă Termică încorporată Mărima hîrtiei ≥ 100 mm Să se indice numele derivației printate da Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) Derivațiile înscrise minim 12 Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6 Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG da Display Grafic, LCD TFT color da "Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da Marime ecran ≥ 6 inch Rezoluția ≥ 640x480 pix Numărul de derivații afișate simultan 12 Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECG prin fir (să se indice interfața de transmitere) da Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrsta, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izolîinii da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; Timpul interpretării minim 10 s Alimentarea 220 V, 50 Hz Baterie internă reincărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 2,5 h Protecție defibrilator ≥ 400 J Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p> 

33		Electrocardiograf 12 canale, caracteristici de baza, 260230				<p>baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hîrnie termică 30 buc. Gel de contact 1 litru Stand pe roțile stand p... ile da, (indicati modelul) ≥ 4 roți da ≥ 2 roți cu frînă da mîner pentru transpo...rea standului da coș pentru accesorii da braț suport pentru electrozi ECG da suport pentru gel de contact da ajustarea 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 hîrnie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
33.1	3310000 0-1	Electrocardiograf 12 canale, caracteristici de baza, 260230	ECG200S	Italia	Cardioline	<p>Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici de baza Cod 260230 Descriere Electrocardiograf cu 12 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan, cu display color. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 12 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensitivitatea 2, 5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 2% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz Impedanța de intrare ≥ 50 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB Converter analog-digital ≥ 12 bit Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA Detector de pacemaker da Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da Imprimantă Termică încorporată Mărimea hîrniei ≥ 110 mm Să se indice numele derivației printate da Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) Derivațiile înscrise minim 12 Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6, 12 Hîrnia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrnie cu dispozitivul ECG da Display Grafic, LCD TFT color da "Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da Marime ecran ≥ 7 inch Rezoluția ≥ 800x480 pix Numărul de derivații afișate simultan 12 Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECG Ethernet / USB / SD card da Format date ECG "BMP / JPG / GIF / PDF / XML / DICOM" da Memorie ≥ 200 înregistrări ECG da Soft specializat pentru analiza rezultatelor ECG la calculator da Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrstă, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izoliniei da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; Timpul interpretării minim 10 s Alimentarea 220 V, 50 Hz Baterie internă reincărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 2 h Protecție defibrilator ≥ 400 J Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hîrnie termică 30 buc. Gel</p>
						<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>  <p><i>Deled</i></p> <p><i>gdb</i></p> <p><i>Seferhwa</i></p>

<p>de contact 1 litru Stand pe roțile stand pe roțile da, (indicată modelul) ≥ 4 roți da ≥ 2 roți cu frână da mîner pentru transportarea standului da coș pentru accesorii da braț suport pentru electrozi ECG da s) pentru gel de contact da ajustarea pe înălțime optional sistem de fixare dispozitivului de suport da * 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/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>34</p>				
<p>Electrocardiograf 12 canale, caracteristici avansate, 260231</p>				
<p>34.1</p> <p>3310000 0-1</p> <p>Electrocardiograf 12 canale, caracteristici avansate, 260231</p> <p>ECG200S</p> <p>Italia</p> <p>Cardioline</p> <p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p> 				<p>Handwritten signature: <i>[Signature]</i></p>

35		Monitor Holter ECG, 260260	Walk400 H	Italia	<p>accessorii de braț suport pentru electrozi ECG da suport pentru gel de contact da ajustarea pe înalțime optional sistem de fixare dispozitivului de suport da *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Reș) l de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispo...ivelor Medicale să se prezinte - 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
35.1	3310000 0-1	Monitor Holter ECG, 260260	Walk400 H	Italia	<p>Monitor Holter ECG Cod 260260 Descriere Dispozitivul înregistrează ECG în 12 derivații simultan, nicimera monitorizând parametrii în timpul repausului și la efort. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 12 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare automat Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM Display LCD, LED da Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da Posibilitatea transmiterii datelor ECG la PC sau notebook USB / SD-Card / Wi-Fi / BT Alimentarea 3 V DC Baterie reincărcabilă da Timp operare autonomă ≥ 25 h Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact status sistem deconectare alimentare baterie descărcată Accesorii Cablu ECG 2 unități Set de electrozi de unica folosință adult 500 buc. Set de electrozi de unica folosință pediatric 500 buc. Softul necesar pentru analiza Holter ECG pe PC da Sursa de alimentare pentru reincărcarea bateriei da *Pentru dispozitive 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
36		Spirograf, 260500			<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> 
36.1	3310000 0-1	Spirograf, 260500	33521	Italia	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> 

					<p>FEV1/FVC Raport PEF EVC IVC Ti Te IC IRV ERV TV Pntr inem Memorie nu mai puțin de 300 teste grafice memorate Transfer date la PC teste pacient verificare aparat up-gradat (livrare Dispozitivului de măsură bidirecțional Diapazonul de volum $\geq 0-5$ l Diapazonul de flux $\geq 0-10$ l/s Eroarea la volum $\leq 3\%$ Eroarea la flux $\leq 3\%$ Afişaj Alfanumeric Control taste alfanumerice Interfața PC da Alimentare Cu sursă internă de alimentare, acumulator reîncărcabile Rețeaua electrică 220 V, 50 Hz Accesorii Să fie inclus toate consumabilele necesare pentru 200 investigații "filtre antibacteriale sau turbine de unică utilizare" Seringă de calibrare da, (doar în cazul dacă este necesară) Clește pentru nas tip adult 1 buc. Clește pentru nas tip pediatric 1 buc. Hirtir 20 buc. *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>	
37	3310000 0-1	Spirograf pentru conexiune la PC, 260510	33471	Italia Gima	<p>Spirograf pentru conexiune la PC Cod 260510 Descriere Spirometru de diagnosticare utilizat pentru a măsura debitul de aer și a volumelor rezultate din manevrele de spirometrie de bază (de exemplu, capacitatea vitală forțată [SVF], fluxul de vîrf [PF], volumul expirator forțat într-o secundă [FEV1], Afîșarea se face pe PC. Parametrul Specificația Tip Pentru conexiune la PC Gama de volum 0-5 l Gama de flux 0-10 l/s Memorarea automată a celor mai bune 3 rezultate de spirometrie da Parametri măsurați FVC FEV1 FEV1/FVC Raport PEF EVC IVC Ti Te IC IRV ERV TV Memorie nu mai puțin de 300 teste grafice memorate Transfer date la PC: teste pacient verificare aparat up-gradate software Dispozitivul de măsură bidirecțional Diapazonul de volum: $\geq 0-5$ l Diapazonul de flux: $\geq 0-10$ l/s Eroarea la volum $\leq 3\%$ Eroarea la flux $\leq 3\%$ Interfața PC da Alimentare Cu sursă internă de alimentare, acumulator reîncărcabile Rețeaua electrică 220 V, 50 Hz Accesorii "Soft specializat pentru PC pentru afîșarea rezultatelor " da Să fie inclus toate consumabilele necesare pentru 200 investigații "filtre antibacteriale sau turbine de unică utilizare" Seringă de calibrare da, (doar în cazul dacă este necesară) Clește pentru nas tip adult 1 buc. Clește pentru nas tip pediatric 1 buc. *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</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate CE/ISO</p> 

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

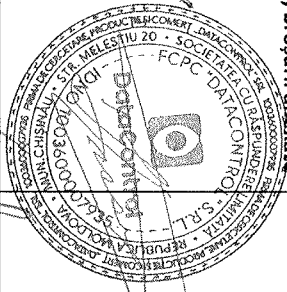
					<p>semnătura și ștampila Participanților. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	
53		<p>Cardiomonitor fetal, 260800</p>			<p>Cardiomonitor fetal Cod 260800 Descriere Cardiomonitor fetal cu posibilitatea înregistrării ECG Parametru Specificație Antepartum/intrapartum ambele Ultrasunet undă continuă sau pulsativă -1...2.5 MHz Frecvența cardiacă a fătului 50-240 bpm Activitatea uterină da Referință control zero da Calibrare Frecvența cardiacă la făt, contracții uterine Numărul de canale 2 Imprimantă termică, încorporată Alarmer vizuale și acustice Afîșaj LCD, color Conexiunea PC da Alimentarea 220 V, 50 Hz Accesorii Hîrtie pentru imprimantă- 5 buc. Electrozi- setul complet Gel de contact- 1 l Suport pe roțile *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 Participanților. *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 participanților. 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 Participanților. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
54		<p>Audiometru de triaj (screening), 260910</p>			<p>Audiometru de triaj (screening) Cod 260910 Descriere Destinat pentru investigarea acuității auzului cu frecvențe și amplitudini de semnal diferite. Parametru Specificația Tip portabil Testare, metoda Hughson-Westlake Gama de fregvență 125Hz - 8kHz Eroarea ≤1% Intensitatea (- 10 dB HL - 100 dB HL) Dimensiunea pasului 5dB Mod de testare Automat, manual Memorie internă ≥ 50 de audiograme Display LED/ LCD Alimentare 220-240v, 50-60Hz și baterie Conectare PC, port USB Optional Tip cască TDH-39 Accesorii Cască pentru audiometrie Giant de transport Buton răspuns pacient *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 Participanților. *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 participanților. 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 Participanților. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelului articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
54.1	<p>3310000 0-1</p>	<p>Audiometru de triaj (screening), 260910</p>	<p>53551</p>	<p>Italia</p>	<p>Gima</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>

30

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

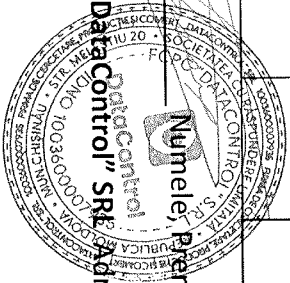
[Handwritten signature]



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

55	Alcotest, 300500			<p>Alcotest cu imprimantă portabilă Cod 700 Descriere Dispozitiv portabil destinat depistării alcoolului în aerul expirat de la pacient Parametru Specificație Depistare alcool senzor electrochimic Monitorizarea datelor pe monitor LCD sau afisor LED meniu dispozitivului în limba rom sau rus Unitatea de măsură mg/L " Domeniul de măsurare" 0 - 2,5 mg/L Pasul de măsurare 0,01 Eroarea admisibilă ≤ 10% Prelevare probă posibilitatea de prelevare a probei cu mușchet și fără depistarea automat la atingerea unui volum minim de aer expirat prelevarea pasivă la acționarea butonului Memorie investigație ≥ 2000 Alarme acustică, vizuală Pornirea dispozitivului ≤ 20s. Afișare rezultate ≤ 30s. Alimentare acumulator intern sau baterii reîncărcabile indicator a nivelului de încărcare a acumulatorului autonomie de la acumulator min. 500 investigații "deconectarea automată în caz de neutritizare" încărcător de la 220V, 50Hz Temperatura de lucru -5 ... +50°C Umiditatea 10 - 100%, Fără condens Carcasa rezistent la șocuri, căderi Accesorii Geantă geantă pentru transportare și depozitare. Să fie dotat cu buzunare, spațiu pentru dispozitiv, imprimantă, mușcheti și accesorii Imprimantă incorporată incorporată sau aparte portabilă transmiterea datelor în cazul imprimantei portabile prin: WiFi, bluetooth, infraroșu tip imprimare: termică cu autonomie: acumulator încorporat hirtie termică ≥ 5 buc. Mușchet sterile ambalat individual ≥ 100 buc. *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 (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/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Conform anexei nr. 1, broșurii anexate</p> <p>CE/ISO</p>
----	------------------	--	--	---	---



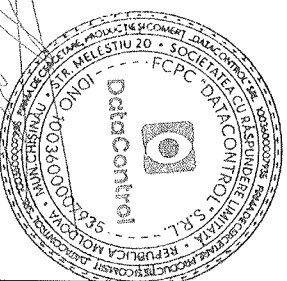
Semnat: _____ Numele, Prenumele: Alexandru Grabazei În calitate de: director general
 Ofertantului: FCPC "DataControl" S.R.L. Adresa: mun. Chișinău, str. Meleștiu 20

Handwritten signatures and initials are present on the page, including a large signature at the top left and several smaller ones at the bottom.

Anexa Nr 1 La Formularul F4.1:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Specificatia tehnica propusa
1		Concentrator de oxigen, 110400				VisionAire 5, Chart Industries, SUA
1.1	33100000-1	Concentrator de oxigen, 110400	Bucată	10.00	<p>Concentrator de oxigen Cod 110400 Descriere Dispozitiv utilizat pentru combaterea hipoxiei pacientului. Parametru Specificatie Tip portabil Concentrația O2 in fluxul produs $\geq 90\%$ Reglarea concentrației de O2 da Reglarea fluxului de O2 1 - 5 L/min Indicatorul fluxului grafic/numeric Nivelul zgomotului produs ≤ 50 dB Display grafic (afișaj parametri de lucru) LED, TFT Prezența filtrelor de particole aeriene praf, bacteriene, HEPA, etc Leșii pentru tubul de O2 minim 1 Alarame vizuale dacă concentrația O2 $\leq 82\%$ da Alarame sonore dacă fluxul este redus da Deviere la concentrația de O2 $\pm 3\%$ Borcan de umidificare a O2 1 buc. Mască facială 2 buc. Canulă nazală 2 set. Filtru de particole aerian, rezervă 1 buc. Alimentare 220 V 50 Hz</p>	<p>Da Da Da, >90% Da, 1-5 lpm Da Da, 45 dB Da Da Da Da Da</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

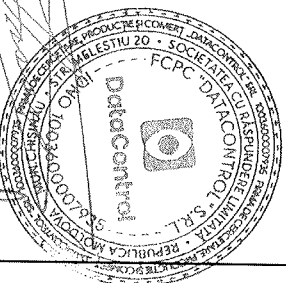


[Handwritten signatures]

[Handwritten signature]

[Handwritten signatures]

			<p>CE în funcție de evaluarea conformității c...exele 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.</p>	
2	Butelie oxigen, 110500	Bucată	<p>Butelie oxigen Cod 110500 Descriere Dispozitiv utilizat pentru combaterea hipoxiei pacientului. Parametrii Specificație Tip portabil Volum ≥2 l Material oțel/aluminiu Manometru de control pe reductor Reductor presiune 0-15 l/min Presiune de încărcare ≥ 200 atm Barbotor (umedificator) da Tub pentru conectare la butelie de oxigen ≥ 2 buc. Mască facială ≥ 2 buc. Canulă nazală ≥ 2 buc. Geanta de transport da</p>	34502, Gima, Italia
2.1	33100000-1	Bucată	<p>Butelie oxigen Cod 110500 Descriere Dispozitiv utilizat pentru combaterea hipoxiei pacientului. Parametrii Specificație Tip portabil Volum ≥2 l Material oțel/aluminiu Manometru de control pe reductor Reductor presiune 0-15 l/min Presiune de încărcare ≥ 200 atm Barbotor (umedificator) da Tub pentru conectare la butelie de oxigen ≥ 2 buc. Mască facială ≥ 2 buc. Canulă nazală ≥ 2 buc. Geanta de transport da</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</p>	Da Da Da, 2 lt Da, oțel Da Da, 0-15 l/min Da, 200 atm Nu necesita, buteliile de 2 lt sunt pentru urgenta, folosite pe durata scurta. Da Da Da Da



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

			<p>Dispozitivelor Medicale a AMED se vor p...nta 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.</p>	<p>30759, Gima, Italia</p>
6	Lampa pentru examinare, 130100	Bucată	<p>32.00</p> <p>Lampă pentru examinare Cod 130100 Descriere Lampă de examinare cu braț articulată pe suport mobil Alimentare 220V, 50Hz. Dimensiunea câmpului luminos ≥ 120 mm Temperatura culorii aproximativ 4000 K Cu înălțime reglabilă 1500-1800 mm (diapazon) Suport cu acoperire anticorozivă reglabil pe verticala Baza cu acoperire anticorozivă Tehnologia Iluminarea bazată pe tehnologia LED Timpul de viață a LEDurilor ≥ 20000 h Braț articulată / flexibil da Nivelul de iluminare la 1 m distanță minim 10 000 lux</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 emise 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.</p>	<p>Da Da Da Da, 140 mm la 50 cm distanța Da, 4200K Da Da Da Da Da, 50000h Da Da Da, 13000 la 1 m distanța</p>

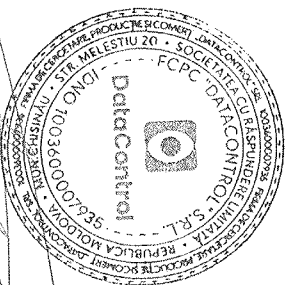


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

				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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.		
16					Primitive 3, Meissa, Turcia	
16.1	33100000-1	Pat pentru examinare (mecanic) adulti, 140310	Bucată	4.00	Pat pentru examinare (mecanic) adulti Cod 140310 Descriere Canapea reglabila pentru examinarea pacienților in IMSP Parametru Specificație Secțiuni ≥ 2 Material carcasă cadru din oțel Husă da Saltea da Dimensiune, cm ≥ 190x60x60 Înălțimea reglabila, cm da 60 - 80 Greutate pacient maxim, kg ≥ 200 Tețera reglabilă Suport rolă hartie da hirtie ≥ 20 buc. Rotile cu blocare ≥ 2 *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	Da Da, 4 secțiuni Da Da Da Da Da, 210x99x48 Da, 48-78 cm 180 Kg Da Da Da Da

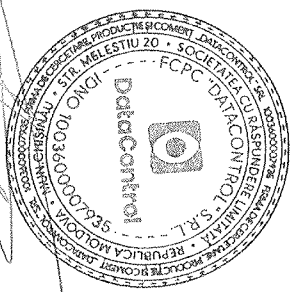


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

				<p>tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	
20	Fotoliu ginecologic, 140600				MotherCare 2, Meissa, Turcia
20.1	33100000-1 Fotoliu ginecologic, 140600	Bucată	20.00	<p>Fotoliu ginecologic Cod 140600 Descriere Destinată amplasării pacientului pentru investigații ginecologice Parametrul Specificația Acțiune electromecanică Secțiuni ≥ 3 Suporturi pentru mâini pentru picioare Carcasul oțel vopsit electrostatic Suprafața acoperită cu material moale, rezistent la detergenți chimici Înălțime reglabilă 55 - 90 cm Capacitate maximă ≥ 150 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 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>Da Da Da Da Da Da Da Da Da, 200 kg</p>
21	Lampă cu fantă, 170100				
21.1	33100000-1 Lampă cu fantă, 170100	Bucată	3.00	<p>Lampă cu fantă Cod 170100 Descriere Microscop binocular care permite examinarea stereoscopică detaliată a structurilor oculare.</p>	<p>Sitlamp H-Series Model: 3020-P-2090 Keeler, UK</p>



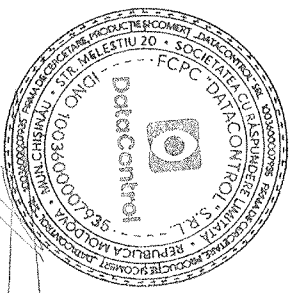
[Handwritten signatures and scribbles]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

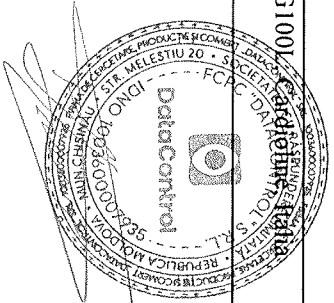
	<p>Parametrul Specificația</p> <p>Sistemul de iluminare</p> <p>Lățimea fantei, mm 0-10 minimum, ajustabilă</p> <p>Lungimea fantei, mm 0-10 minimum, ajustabilă</p> <p>Rotirea, grade 0-90</p> <p>Filtre Minim: albastru, verde, absorbție de căldură</p> <p>Microscopul Tipul Binocular</p> <p>Mărire totală 10x minimum</p> <p>Metoda de schimbare a măririi</p> <p>Să se indice Gama de reglare a dioptriei, dioptrii de la -7 la +7 minim</p> <p>Gama de mișcare</p> <p>Deplasare laterală, mm ≥ 100</p> <p>Deplasare în adâncime, mm ≥ 100</p> <p>Deplasare în înălțime, mm ≥ 30</p> <p>Reglare fină de la joystick, mm $\geq \pm 10$</p> <p>Reglarea înălțimii bărbiei, mm ≥ 70</p> <p>Alimentarea, 220 V, 50 Hz da</p> <p>Accesorii</p> <p>Setul standard</p> <p>Bec 2 buc.</p>	<p>Da,</p> <p>Da, 0-12mm</p> <p>Da, 0-12mm</p> <p>Da, +/- 180 grade</p> <p>Da, transparent, densitate normala, verde, dispersat, albastru, Infrarosu cu absorbție de caldura</p> <p>Da</p> <p>Da, de la 6x, 10x, 25x</p> <p>Da, in pasi</p> <p>Da, +/- 8 dioptrii</p> <p>Da</p> <p>Da, 107mm</p> <p>Da, 110mm</p> <p>Da, 25mm</p> <p>Da, 12mm</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da, Bulb 6v 20w</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 dispozitive 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



Handwritten signatures and initials are present on the left side of the page, including a large signature at the top and several smaller ones below.

				<p>Mărire (spot) laser ≤0,94x "Distanța de focusare, mm" 15</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/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>Da, .32x Da, 50mm</p>	
29					<p>ECG1001</p>	
29.1	33100000-1	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici de baza, 260200	Bucată	21.00	<p>Electrocardiograf cu 3 canale, caracteristici de baza Cod 260200 Descriere Electrocardiograf cu 3 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan cu display monocrom. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 3 Configurația Portabilă da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensivitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mV Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz</p>	<p>Da Da Da, 6 Da Da Da, 5, 10, 20 mm/mV Da Da, 0.05-150Hz</p>



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

<p>Filtru frecvență joasă 0,05, 0,16, 0,25, 0,32, 5, 0,67Hz</p> <p>Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz</p> <p>Filtru de rețea 50 Hz</p> <p>Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm</p> <p>Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB</p> <p>Convertor analog-digital ≥ 12 bit</p> <p>Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA</p> <p>Detector de pacemaker da</p> <p>Indicator deconectare electrod acustic sau vizual da</p> <p>Imprimantă Termică încorporată Mărimea hîrtiei: ≥ 60 mm</p> <p>Să se indice numele derivației printate da</p> <p>Viteza de înscriere 5, 10, 12,5, 25, 50 mm/s</p> <p>Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s</p> <p>Derivațiile înscrise minim 12</p> <p>Numărul de derivații înscrise simultan 3</p> <p>Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG da</p> <p>Display Grafic da LCD monochrome da</p> <p>"Monitorizarea pe display": data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da</p> <p>Marime ecran ≥ 3 inch</p> <p>Rezoluție display ≥ 320x240</p> <p>Numărul de derivații afișate simultan ≥ 6</p> <p>Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrsta, sex, greutate, înălțimea Ajustarea automată a izoliniei da</p> <p>Identificarea aritmiei da</p> <p>Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea ± 1 BPM</p> <p>Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da</p> <p>Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR;</p> <p>Timpul interpretării minim 10 s</p> <p>Alimentarea 220 V, 50 Hz</p> <p>Baterie internă reîncărcabilă da</p> <p>Timp operare autonomă ≥ 2 h</p> <p>Protecție defibrilator da</p> <p>Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da</p> <p>deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da</p> <p>Accesorii</p> <p>Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set.</p> <p>Hîrtie termică 30 buc.</p> <p>Gel de contact 1 litru</p>																					

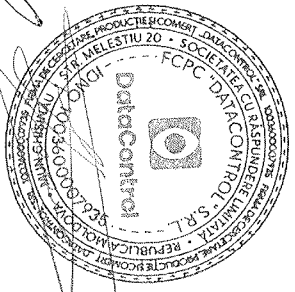
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



[Handwritten mark]

			<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 emise de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) * Pentru dispozitive 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>ECG100L, Cardioline, Italia</p>
30	Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210	Bucată	12.00	Da
30.1	33100000-1 Electrocardiograf 3 canale, caracteristici avansate, 260210		<p>Electrocardiograf cu 3 canale, caracteristici avansate Cod 260210 Descriere Electrocardiograf cu 3 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan cu display color. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 3 Configurația Portabil da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensivitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz Filtru muscular 25, 35Hz Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz Filtru de rețea 50 Hz</p>	<p>Da Da, 6 Da Da Da Da Da, 5, 10, 20 mm/mV Da, 0.05-150Hz Da Da Da Da</p>

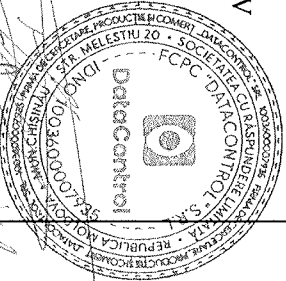
[Handwritten signature]


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



				<p>Cablu pacient cu set de electrozi pectorali (tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. Hîrtie termică 30 buc. Gel de contact 1 litru</p> <p>da da da</p>		
31				<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 emise 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 hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	ECG100L, Cardia Health	
31.1	33100000-1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici de baza, 260220	Bucată	2.00	<p>Electrocardiograf cu 6 canale, caracteristici de baza Cod 260220 Descriere Electrocardiograf cu 6 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric Numărul de canale de procesare 6 Configurația Portabilă da Derivațiile Tip înregistrare auto și manual Sensivitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mv Semnal de calibrare 1 mV, ± 3% Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz</p> <p>Da Da Da, 6 Da Da Da Da Da, 5, 10, 20 mm/mV Da Da, 0.05-150Hz</p>	

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

			<p>Înregistrează, printează și/sau interpretează 3G de la o singură sau mai multe derivații simultan, cu display color.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Tip pacient adult, pediatric</p> <p>Numărul de canale de procesare 12</p> <p>Configurația Portabilă da</p> <p>Derivațiile</p> <p>Tip înregistrare auto și manual</p> <p>Sensibilitatea 2.5, 5, 10, 20 mm/mV</p> <p>Senegal de calibrare 1 mV, ± 2%</p> <p>Gama de frecvență</p> <p>De diagnostic 0.05-150 Hz</p> <p>Filtru muscular 25, 35Hz</p> <p>Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz</p> <p>Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz</p> <p>Filtru de rețea 50 Hz</p> <p>Impedanța de intrare ≥ 50 M Ohm</p> <p>Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB</p> <p>Convertor analog-digital ≥ 12 bit</p> <p>Surgeri spre pacient prin electrozi ≤ 10 μA</p> <p>Detector de pacemaker da</p> <p>Indicator de conectare electrod acustic sau vizual da</p> <p>Împrămiantă Termică încorporată</p> <p>Mărimea hîrtiei ≥ 110 mm</p> <p>Să se indice numele derivației printate da</p> <p>Viteza de înscriere 5, 10, 12.5, 25, 50 mm/s</p> <p>Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y)</p> <p>Derivațiile înscrise minim 12</p> <p>Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6, 12</p> <p>Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG da</p> <p>Display Grafic, LCD TFT color da</p> <p>"Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" da</p> <p>Marime ecran ≥ 7 inch Rezoluția ≥ 800x480 pix da</p> <p>Numărul de derivații afișate simultan 12 da</p> <p>Possibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECG Ethernet / USB / SD card da</p> <p>Format date ECG "BMP / JPG / GIF / PDF / XML / DICOM" da</p> <p>Memorie ≥ 200 înregistrari ECG da</p>	<p>Da</p> <p>Da, 12</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da, 0.05-150Hz</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da</p> <p>Da, 100Mohm</p> <p>Da, 100dB</p> <p>da, 24 biti</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da, A4</p> <p>da</p> <p>da 5, 10, 25, 50 mm/s</p> <p>da, 12</p> <p>da</p> <p>da, color</p> <p>da, 7"</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p>
--	--	--	---	--

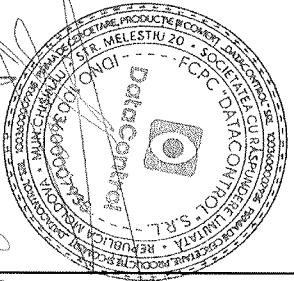
47

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



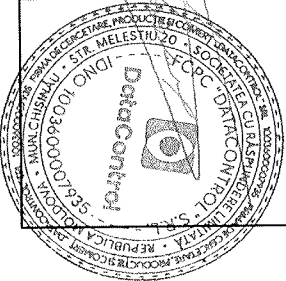
		<p>Soft specializat pentru analiza rezultatelor $\sqrt{}$ la calculator da Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, da virsta, sex, greutate, înălțimea da Ajustarea automată a izoliniei da Identificarea aritmiei da Ritmului cardiac da, 30-300 bpm Diapazon 30 - 300 BPM Acuratețea \pm 1 BPM Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG da Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR; da Timpul interpretării minim 10 s da Alimentarea 220 V, 50 Hz da Baterie internă reîncărcabilă da Timp operare autonomă \geq 2 h da Protecție defibrilator \geq 400 J da Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact da status sistem da deconectare alimentare rețea da baterie descărcată da Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și da membranari de tip clește (4 buc.) 2 set. da Hifție termică 30 buc. da Gel de contact 1 litru da Stand pe roțile stand pe roțile da, (indicați modelul) \geq 4 roți da \geq 2 roți cu frână da miner pentru transportarea standului da coș pentru accesorii da braț suport pentru electrozi ECG da suport pentru gel de contact da ajustarea pe înălțime optional sistem de fixare dispozitivului de suport da</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.</p>
--	--	--

[Handwritten scribbles]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

			<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 corepunzătoare 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 hirtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>	<p>BT-350, Bistos, Korea</p>
53	Cardiomonitor fetal, 260800	Bucată	1.00	Da
53.1	33100000-1	Cardiomonitor fetal, 260800	<p>Cardiomonitor fetal Cod 260800 Descriere Cardiomonitor fetal cu posibilitatea înregistrării ECG Parametru Specificație Antepartum/intpartum ambele Ultrasunet undă continuă sau pulsativă -1...2.5 MHz Frecvența cardiacă a fătului 50-240 bpm Activitatea uterină da Referință control zero da Calibrare Frecvența cardiacă la făt, contracții uterine Numărul de canale 2 Imprimantă termică, încorporată Alarmer vizuale și acustice Afișaj LCD, color Conexiunea PC da Alimentarea 220 V, 50 Hz Accesorii Hirtie pentru imprimantă- 5 buc. Electrozi- setul complet Gel de contact- 1 l Suport pe roțile</p>	<p>Da antepartum Da, 0.985MHz Da 30-240 bpm Da Da Da Da Da Da Da Da Da Da</p>

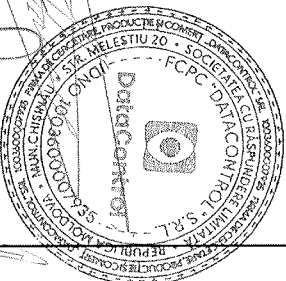
Handwritten scribbles and signatures in the top left corner.

Handwritten signature in the middle left margin.

Handwritten signature in the bottom left margin.

Handwritten signature and a circular official stamp of the National Agency for Medicines and Medical Devices (ANM) in Bucharest, Romania.

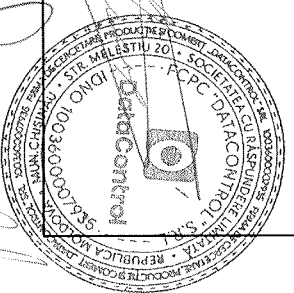
			<p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (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/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>53551, Gimna, Italia</p>
54	<p>Audiometru de triaj (screening), 260910</p>	<p>Bucată</p>	<p>1.00</p>	<p>Da</p>
54.1	<p>33100000-1 Audiometru de triaj (screening), 260910</p>		<p>Audiometru de triaj (screening) Cod 260910 Descriere Destinat pentru investigarea acuității auzului cu frecvențe și amplitudini de semnal diferite. Parametru Specificația Tip portabil Testare, metoda Hughson-Westlake Gama de frecvență 125Hz - 8KHz Eroarea ≤1% Intensitatea (- 10 dB HL - 100 dB HL) Dimensiunea pasului 5dB Mod de testare Automat, manual Memorie internă ≥ 50 de audiograme Display LED/LCD Alimentare 220-240v, 50-60Hz și baterie Conectare PC, port USB Opțional Tip cască TDH-39 Accesorii Cască pentru audiometrie</p>	<p>Da Da Da Da, 125 Hz-8KHz Da Da, -10 dBHL- 120 dBHL Da Da Nespecificat Da Da Da Da Da</p>



56

[Handwritten signatures and scribbles]

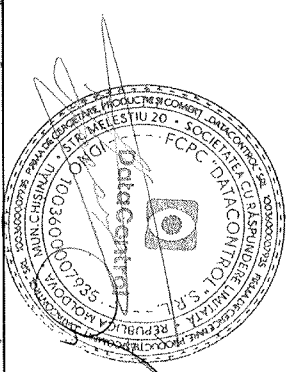
		<p>Arfişare rezultate ≤ 30s.</p> <p>Alimentare acumulator intern sau baterii reîncărcabile indicator a nivelului de încărcare a acumulatorului autonomie de la acumulator min. 500 investigații</p> <p>"deconectarea automată în caz de neutilizare"</p> <p>încărcător de la 220V, 50Hz</p> <p>Temperatura de lucru -5 ... +50°C</p> <p>Umiditatea 10 - 100%, fără condens</p> <p>Carcasa rezistent la șocuri, căderi</p> <p>Accesorii</p> <p>Geantă geantă pentru transportare și depozitare. Să fie dotat cu buzunare, spațiu pentru dispozitiv, imprimantă, mușturi și accesorii</p> <p>Imprimantă incorporată incorporată sau aparte portabilă</p> <p>transmiterea datelor în cazul imprimantei portabile prin: WiFi, bluetooth, infraroșu tip imprimare: termică cu autonomie: acumulator încorporat hîrtie termică ≥ 5 buc.</p> <p>Muștuc sterile ambalat individual ≥ 100 buc.</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.</p> <p>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 hîrtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p>
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da
		Da



Handwritten signatures and scribbles are present on the left side of the page, including a large signature at the bottom left and several smaller ones above it.

Handwritten number '3' in the bottom right corner.

				<p>Afișări Valorile filtrului, Scara orizontală și verticală, evenimente, ora/data, ID Pacient</p> <p>Afișări</p> <p>Afișare oră, data da</p> <p>Afișare ID pacient da</p> <p>Alimentare 220 V, 50 Hz da</p> <p>Baterie internă Pentru versiunile laptop da</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.</p> <p>*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:</p> <p>* 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>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>da</p> <p>nu, PC</p> <p>CE, ISO</p>
28	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110	Bucură	1.00	<p>Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua Cod 260110 Descriere Electroencefalograful care măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și printează datele pentru proceduri de diagnostic. De asemenea aici intră monitoare-EEG dedicate pentru utilizarea continuă. Parametrul Specificația Aplicații</p> <p>Diagnosticul EEG da</p> <p>Monitorizarea EEG da</p> <p>PSG da</p> <p>LTM da</p> <p>Electroencefalografia da</p> <p>Altele da Numărul de canale ≥32</p> <p>Rezoluția datelor EEG, bit ≥ 14</p> <p>Gama frecvenței de lucru, Hz >200</p> <p>Display</p> <p>Funcția freez da</p> <p>Afișare derivații ≥32</p> <p>Dimensiuni ≥ 20 inci</p> <p>EEG în timp real da</p> <p>Verificarea impedenței electrodului Automată</p> <p>Filtru de rejecție comună, dB 100 la 50 Hz</p>	<p>Nicolet One V32 + video + LTM + PSG, Natus/SUA</p>
28.133100000-1	Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua, 260110	Bucură	1.00	<p>Electroencefalograf pentru monitorizarea EEG continua Cod 260110 Descriere Electroencefalograful care măsoară, amplifică, filtrează și înregistrează semnalul EEG și printează datele pentru proceduri de diagnostic. De asemenea aici intră monitoare-EEG dedicate pentru utilizarea continuă. Parametrul Specificația Aplicații</p> <p>Diagnosticul EEG da</p> <p>Monitorizarea EEG da</p> <p>PSG da</p> <p>LTM da</p> <p>Electroencefalografia da</p> <p>Altele da Numărul de canale ≥32</p> <p>Rezoluția datelor EEG, bit ≥ 14</p> <p>Gama frecvenței de lucru, Hz >200</p> <p>Display</p> <p>Funcția freez da</p> <p>Afișare derivații ≥32</p> <p>Dimensiuni ≥ 20 inci</p> <p>EEG în timp real da</p> <p>Verificarea impedenței electrodului Automată</p> <p>Filtru de rejecție comună, dB 100 la 50 Hz</p>	<p>32 canale</p> <p>16 bit</p> <p>1024Hz</p> <p>da</p> <p>da, 32</p> <p>24"</p> <p>da</p> <p>da</p>



60

[Handwritten signatures and scribbles]

