



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21259813/03/05 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea Dispozitivelor medicale cu coduri generice conform necesităților instituțiilor-medico sanitare publice (partea II)

Cod CPV: 33100000-1

17.12.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Aelo Grup SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Spitalul Raional Cahul</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Rodica COBZARI-ȚURCAN (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Vasile ROTARU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1011600009752 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1009603003860 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:

A. Achiziționarea Dispozitivelor medicale cu coduri generice conform necesităților instituțiilor-medico sanitare publice (partea II),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1721141401507,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 28.11.2024

B. Documente vor fi considerate părțile componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
- b) specificația de preț;
- c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la data de 11.08.2025;
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.

C. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

D. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Beneficiar prin intermediul Centrului, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar, Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

1. Obiectul Contractului.

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului prețul pentru bunurile/serviciile recepționate și să recepționeze bunurile/serviciile livrate/prestate de Furnizor/Prestator.

1.3. Centrul după recepționarea mijloacelor financiare pentru bunurile/serviciile recepționate de la beneficiar, se obligă să transmită mijloacele financiare pentru bunurile/serviciile livrate/prestate către Furnizor/Prestator.

1.4. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.5. Termenul de garanție [24 LUNI] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;

- Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării;

- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la momentul livrării bunurilor/serviciilor la destinația finală.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 189 569,7(Una sută optzeci și nouă mii cinci sute șaiszeci și nouă 70) lei.
(suma cu cifre și litere)

3.3. Beneficiarul transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Beneficiar și a facturilor fiscale.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;
- b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;
- c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;
- b) să asigure transferul mijloacelor financiare Centrului pentru bunurile/serviciile livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în Contract, după recepționarea mijloacelor financiare de la beneficiar, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte Părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițitoare va emite declarația de rezoluțiune.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

9.5. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1, în caz contrar, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,1% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere;

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

a) oricăror reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate;

b) oricăror daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini, întocmit de Centru.

12. Dispoziții finale.

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele întocmite anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate în prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost redactate în scris, au fost semnate de Părți și aprobate corespunzător.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil 11.07.2025. Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova la data și anul indicate mai sus.

II. CONDIȚIILE SPECIALE ALE CONTRACTULUI

1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

1.1. Bunurile se consideră livrate, doar la momentul semnării actului de predare primire. Actul de predare primire se semnează doar în cazul în care bunul a fost instalat, pus în funcțiune și personalul implicat a fost instruit.

1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale

1.4. Vânzătorul este obligat să livreze echipamente noi (puse în funcțiune, pentru prima dată) ce corespund cu Specificațiile și cerințele tehnice ale echipamentului licitat, iar anul producerii produsului este nu mai vechi de 2023.

2. Condiții speciale privind garanția bunurilor livrate.

2.1. Vânzătorul este obligat să garanteze cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 24 de luni garanție cu mentenanță din data livrării și/sau instalării/dării în exploatare conform Specificației Nr.2 (Specificatiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr.4.

2.2. Vânzătorul este obligat să reacționeze timp de 30 min sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice.

2.3. Vânzătorul este obligat să organizeze, pe perioada de garanție, inspecții planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al furnizorului. Fiecare eveniment de acest fel va fi urmat de un raport în scris.

2.4. Vânzătorul este obligat, la solicitarea beneficiarului, de a efectua instruirea personalului cu asumarea tuturor cheltuielilor cu privire la instalarea și utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Aelo Grup SRL	IMSP Spitalul Raional Cahul	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Petru Movilă 23/5 ap. 3	Adresa poștală: or. Cahul, str. Ștefan cel Mare, 23	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022601491 /061033993 , aelogrup@gmail.com	Telefon: 022 076700112 , imspcahul@ms.md	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov. md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD94EX0000002251829904MD	IBAN: MD95TRPCCF518430B00118AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: B.C. "EXIMBANK" S.A., Sucursala nr. 20	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1011600009752	Cod fiscal: 1009603003860	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: EXMMMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate cu troleu pe roțile 260222	buc	1,00	20 400,0000	24 480,0000	20 400,0000	24 480,0000
61	Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate 260231	buc	1,00	26 000,0000	31 200,0000	26 000,0000	31 200,0000
62	Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Pediatric) 260310	buc	1,00	27 190,0000	32 628,0000	27 190,0000	32 628,0000
64	Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Adult) 260320	buc	3,00	26 268,3300	31 522,0000	78 804,9900	94 566,0000
65	Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric 260430	buc	1,00	5 579,7500	6 695,7000	5 579,7500	6 695,7000
69	Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
TOTAL						157 974,7400	189 569,7000

Vinzătorul:
Aelo Grup SRL

L.Ș.

Beneficiarul:
IMSP Spitalul Raional Cahul

L.Ș.

Centrul:
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință	
Nr Lot	Modelul articolului			
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
33100000-1	Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate cu troleu pe roțile 260222	China,EDAN	DM000499500	DM000620045
61	SE 601B Troliu Model M02	INSTRUMENTS, INC.		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Electrocardiograf 6 canale, caracteristici avansate cu troleu pe roțile				
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 - DA, user manual pag 9;				
Numărul de canale de procesare 6 - DA, user manual pag 43;				
Configurația Portabil - DA;				
Derivațiile Tip înregistrare auto și manual - DA, user manual pag 43;				
Sensivitatea - DA, spec tehnica pag 2;				
Semnal de calibrare 1 mV, ± 2% - DA, user manual pag 68;				
Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz - DA, user manual pag 68;				
Filtru muscular 25, 35Hz - DA, user manual pag 69;				
Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz - DA, user manual pag 69;				
Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz - DA, user manual pag 69;				
Filtru de rețea 50 Hz - DA, spec tehnica pag 2;				
Impedanța de intrare ≥ 10 M Ohm - DA, user manual pag 68;				
Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB -(≥ 123dB (AC OFF) user manual pag 69);				
Convertor analog-digital 24 bit - DA, spec tehnic pag 2				
Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA - DA, user manual pag 66;				
Detector de pacemaker - DA, user manual pag 69;				
Indicator deconectare electrod acustic sau vizual - DA, user manual pag 51;				
Imprimantă Termică încorporată - DA, user manual pag 11;				
Mărimea hârtiei - (110mm x 140mm, 150 pagine, user manual pag 68);				
Să se indice numele derivației printate - DA, user manual pag 30;				
Viteza de înscriere - 5, 6.25, 10, 12.5, 25, 50 mm/s user manual pag 68;				
Densitatea imprimarii 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s -DA, user manual pag 68;				
Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) - DA, user manual pag 68;				
Derivațiile înscrise min 12 - DA, user manual pag 68;				
Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6 - DA, user manual pag 42;				
Hirtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hirtie cu dispozitivul ECG - DA;				
Display Grafic,LCD TFT color - DA,spec tehnic pag 1;				
"Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" - DA, user manual pag 30;				
Marime ecran 5.6" - DA, spec tehnic pag 1;				
Rezoluția - 640x480 pix - DA, spec tehnic pag 1;				
Numărul de derivații afișate simultan 12 - DA, spec tehnic pag 1;				

Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECG prin fir - DA, user manual pag 17;
Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului
Nume, ID, vîrsta, sex, greutate, înălțimea - DA, user manual pag 45;
Ajustarea automată a izoliniei - DA, user man pag 45;
Identificarea aritmiei - DA, user man pag 17;
Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM - DA, user manual pag 68;
Acuratețea ± 1 BPM - DA, user manual pag 68;
Sistem de interpretare a datelor ECG - DA, user manual pag 17;
Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR - DA, Software user manual pag 25;
Timpul interpretării minim 10 s - DA, Software user manual pag 26;
Alimentarea - 100V-240V 50/60Hz spec tehn pag 1;
Baterie internă reîncărcabilă - DA, 2500 mAh spec tehnic pag 1;
Timp operare autonomă - 5 ore, DA, user man pag 67;
Protecție defibrilator - 400 J - DA Conform IEC/EN 60601-1 și IEC/EN 60417 , user manual pag 66;
Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact - DA, user man pag 51;
status sistem - DA, user man pag 26;
deconectare alimentare rețea - DA, user man pag 51;
baterie descărcată - DA, user man pag 25;
Accesorii
Cablul pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) - 2 set - DA;
Hârtie termică 30 buc - DA; Gel contact - 1 litru - DA;
Troleu pe roțile - DA, model M02;
4 roți - DA; 2 roți cu frînă - DA;
mîner pentru transportarea standului - DA;
coș pentru accesorii - DA;
braț articulat pentru electrozi ECG - DA;
suport pentru gel de contact - DA;
ajustarea pe înălțime optional - DA;
sistem de fixare dispozitivului de suport - DA;

33100000-1	Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate 260231	China,EDAN INSTRUMENTS, INC.	DM000499496
62	SE 1201		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate 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 - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4; Numărul de canale de procesare 12 - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Configurația Portabil - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4; Derivațiile Tip înregistrare auto și manual - pag. 1 SE 1201 ECG Specification V1.4; Semnal de calibrare 1 mV, ± 2% - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru muscular 25, 35Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz - pag. 2 SE 1201 ECG Specification V1.4; Filtru de rețea 50 Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Impedanța de intrare ≥ 50 M Ohm - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 110 dB - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4 Convertor analog-digital - 24 bit - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4 Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA - pag. 3 SE 1201 ECG Specification V1.4 Detector de pacemaker - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4

Indicator deconectare electrod acustic sau vizual - DA, pag.17 SE-1201 User Manual English;
Imprimantă Termică încorporată - DA, pag.61-72 SE 1201 User Manual English;
Mărimea hîrtiei - DA 210x140mm, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4
Să se indice numele derivației printate - 3,6,12, 3+1,6+1,12+1 - pag.61-72 SE-1201 User Manual English;
Viteza de înscriere - 5mm/s, 6.25mm/s, 10mm/s, 12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s (±3%) - pag.130 SE-1201 User Manual English;
Densitatea imprimarii 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s – DA, pag.130 SE-1201 User Manual English;
Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) - DA,pag.130SE-1201 User Manual English;
Derivațiile înscrise 12 - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6, 12 - DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Hîrtia termică să fie compatibilă și de la alți producători de hîrtie cu dispozitivul ECG - DA, Toata hirtia tip 210x140mm;
Display Grafic, LCD TFT color - DA, pag 41 SE-1201 User Manual English;
"Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" - DA,pag 41 SE 1201 User Manual English;
Marime ecran - Da, 7 inch, pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Rezoluția 800x480 pix - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Touchscreen - DA;
Numărul de derivații afișate simultan 12 - DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECGEThernet / USB / SD card – DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Format date ECG"BMP / JPG / GIF / PDF / XML / DICOM"- DA,pag. 2 SE-1201 ECG SpecificationV1.4
Memorie ≥ 200 înregistrari ECG - DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Soft specializat pentru analiza rezultatelor ECG la calculator - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4
Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului Nume, ID, vîrsta, sex, greutate, înălțimea - DA, pag 39,41 SE-1201 User Manual English;
Ajustarea automată a izoliniei - pag 17 SE-1201 User Manual English;
Identificarea aritmiei - DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM - pag. 2 SE 1201 ECG Specification V1.4;
Acuratețea ± 1 BPM - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG - pag 63, 97 SE-1201 User Manual English;
Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR - DA, Software user manual pag 25;
Timpul interpretării minim 10 s - DA, Software user manual pag 26;
Alimentarea 220 V, 50 Hz - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4
Baterie internă reîncărcabilă - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Timp operare autonomă - DA, 4 ore, pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Protecție defibrilator 400 J - Da Dispozitiv clasa CF,pag. 3 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact - DA, pag 17 SE-1201 User Manual English;
Status sistem - DA, pag 17 SE-1201 User Manual English;
Deconectare alimentare rețea - DA, pag 17 SE-1201 User Manual English;
Baterie descărcată - DA,pag.17 SE-1201 User Manual English;
Accesorii
Cablul pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) - 2 set - DA;
Hîrtie termică - 30 buc - DA;
Gel de contact - 1 litru - DA;
Troleu pe roțile Model - M02
troleu pe roțile 4 roți, 2 roți cu frână - DA;
mîner pentru transportarea standului - DA;
coș pentru accesorii - DA;
braț articulat pentru electrozi ECG - DA;
suport pentru gel de contact - DA;
ajustarea pe înălțime - optional - DA;
sistem de fixare dispozitivului de suport - DA;

33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Pediatric) 260310	China,EDAN INSTRUMENTS, INC.	DM000577957
64	X12		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale

(caracteristici de baza cu accesorii Pediatric)

Cod 260310

Descriere Sistem pentru monitorizarea și afișarea funcțiilor vitale ale pacientului cu caracteristici de bază.

Parametrul Specificația

Tip pacient Adult, pediatric, nou-născut DA, Datasheet pag 1-5;

Display, tip Diagonala ≥ 12 inch DA, Datasheet pag 1;

LCD TFT sau LED obligatoriu DA, Datasheet pag 1;

"Numărul de curbe afișate concomitent" între 3 și 12 minim DA. 13, Datasheet pag 1;

Parametri afișați Semnal ECG DA, Datasheet pag 1-5;

Pulsul DA, Datasheet pag 1-5;

SpO2 DA, Datasheet pag 1-5;

Fotopletismograma DA, Datasheet pag 1-5;

Presiunea sanguină neinvaziv DA, Datasheet pag 1-5;

Temperatura DA, Datasheet pag 1-5;

Analiza automată a undei ST DA, Datasheet pag 1-5;

Trendingul ST obligatoriu DA, Datasheet pag 1-5;

Media în analiza segmentului ST DA, Datasheet pag 1-5;

Modul ECG "Culegerea semnalului ECG prin cablu 3 electrozi" obligatoriu DA, Datasheet pag 1;

I, II, III obligatoriu DA, Datasheet pag 1;

Sensivitatea diapazon min. 2.5 - 40 mm/mV DA, 1,25-40mm/mV sau Auto. Datasheet pag 1;

Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz ≥ 100 dBDA, 105 dB Datasheet pag 2;

Rata cardiacă diapazon min. 15 - 350 bpm DA, Datasheet pag2;

Detectarea aritmiei, obligatoriu DA, Datasheet pag 2;

Detectarea pacemaker, obligatoriu DA, Datasheet pag 2;

Monitorizarea respirației Pediatric diapazon min. 0 - 150 rpm DA, Datasheet pag 2;

"Protecție în portiva șocurilor de defibrilare" obligatoriu DA, Datasheet pag 3, IEC 60601-1 Standart;

Modul SpO2, Diapazonul 1 - 100%. Da, 0-100% Datasheet pag 2;

Acuratețea la 70 - 100% ≤ 2 % Da, Datasheet pag 2;

Monitorizarea rata pulsului diapazon min. 30 - 300 bpm Da, 25-300bpm Datasheet pag 3;

Monitorizarea pletismogramei obligatoriu Da, Datasheet pag 2;

"Sa se indice tehnologia modulului și senzorului de SpO2 utilizat"(Edan Module SpO2, Datasheet pag 2;)

Modul NIBP

Diapazonul Pediatric diapazon min. 10 - 200 mmHg Da 10-240 mmHg, Datasheet pag 2;

Regim de măsurare manual, automat, butonul Start Da, Datasheet pag 2;

Regim automat 5, 10, 15, 30, 60, 120 min.

Da 1/2/2.5/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/240/360/480 min sau la discreția utilizatorului., Datasheet pag 2;

"Buton de activare/dezactivare manual a NIBP" obligatoriu Da, Datasheet pag 2;

Metoda de măsurare, oscilometrică Da, Datasheet pag 2;

"Protecție de suprapresiune la regimului de pacient pediatric" 240 mmHg, ± 3 mmHg Da, Datasheet pag 2;

Modul Temperatura, Diapazonul min. 0 - 50.0 °C Da 0-50°C, Datasheet pag 2;

Acuratețea ± 0.1 °C , Da, Datasheet pag 2;

Rezoluția ≤ 0.1 °C Da 0.1 °C, Datasheet pag 2;

Număr de senzori, 1 unit. Da unit, Datasheet pag 2;

Protocoale de lucru preprogramate

Obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Protocoale de lucru setate de utilizator obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Memorie internă obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Trendingul evenimentelor obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Arhivarea datelor obligatoriu, Da, Datasheet pag 1;

Imprimantă Încorporată obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Forme de raportare
Viteza de înscriere min. 25, 50 mm/s Da, Datasheet pag 1;
Înscriere continuă, obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Preprogramate obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Personalizate obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Alimentarea rețea electrică 220 V, 50 Hz.obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Baterie internă obligatoriu Da, Datasheet pag 1;
Timp de lucru autonom a bateriei minim 2 h Da, >=4h Datasheet pag 1;
Interfata de conectare la monitorul central Ethernet / wireless / RS-232 / etc. obligatoriu Da, Ethernet / wireless / RS-232 Datasheet pag 1;
Alarma Vizuala, sonora obligatoriu Da, Datasheet pag 1; doc. User manual 39-67
Manjetă deconectată, obligatoriu Doc, User manual 39-67
Manjetă defect obligatoriu Doc, User manual 39-67
Senzor SpO2 deconectat obligatoriu. Doc, User manual 39-67
Senzor SpO2 defect, obligatoriu doc, User manual 39-67
Alarmă concentrația SpO2 scăzuta/mărită obligatori, doc, User manual 39-67
Nivelul baterie scăzut obligatoriu doc, User manual 39-67
Alarmerata cardiacă scăzuta/mărită obligatoriu doc,
User manual 39-67
Lipsă sursă externă de alimentare obligatoriu doc, User manual 39-67
Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore ,obligatoriudoc, User manual 39-67
Ajustarea nivelului de alarmă obligatoriu, doc, User manual 39-67
Accesorii
Cablul ECG cu 3 electrozi 2 buc., să se indice codulprodusului 01.57.471377017
Electrozi ECG pediatric, unică utilizare 300 buc., să se indice codul produsului 01.57.471859
Senzor SpO2 pediatric, reutilizabil 2 buc., să se indice codul produsului 02.01.210120030
Senzor Temperatură pediatric, reutilizabil 1 buc., să se indice codul produsului 01.15.0402.53
Manjete NIBP "pediatric, pediatric mediu, pediatric mare reutilizabil (1set/3buc)" 2 set., să se indice codul produsului cuff infant(10-15 cm) 01.57.471326018 cuff small child (13-17 cm) 01.57.471327020 cuff child(16-21,5 cm) 01.57.471328019
Hîrtie termică 5 buc., să se indice codul produsului 01.57.078035
Troleu pe roțile Indicați modelul oferit model produsului oferit M01 min. 5 roțile,obligatoriu min. 2 roțile cu frînă obligatoriu Da coș pentru accesorii obligatoriu Da mîner pentru transportare obligatoriu Da
"sistem de fixare a dispozitivului Da de suport" obligatoriu Da

33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Adult) 260320	China,EDAN INSTRUMENTS, INC.	DM000577957
65			

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale
(caracteristici de baza cu accesorii Adult)
Cod 260320
Descriere Sistem pentru monitorizarea și afișarea funcțiilor vitale ale pacientului cu caracterisitici de bază.
Parametrul Specificația
Tip pacient Adult, pediatric da DA, Datasheet pag 1-5;
Display, tip Diagonala ≥ 12 inch DA, Datasheet pag 1;
LCD TFT sau LED obligatoriu DA, Datasheet pag 1-5;
"Numărul de curbe afișate concomitent" între 3 și 12 minim DA 13, Datasheet pag 1-5;
Parametri afișați Semnal ECG DA, Datasheet pag 1-5;
Pulsul DA, Datasheet pag 1-5;
SpO2 DA, Datasheet pag 1-5;
Fotopletismogram DA, Datasheet pag 1-5;a
Presiunea sanguină neinvaziv DA, Datasheet pag 1-5;
Temperatura DA, Datasheet pag 1-5;
Analiza automată a unei ST Trendingul STobligatoriu DA, Datasheet pag 1-5;

Media în analiza segmetului ST DA, Datasheet pag 1-5;obligatoriu

Modul ECG "Culegerea semnalului ECG prin cablu 3 electrozi" obligatoriu DA, Datasheet pag 1;

I, II, III obligatoriu DA, Datasheet pag 1;

Sensivitatea diapazon min. 2.5 - 40 mm/mV

DA 1,25-40 mm/mV sau Auto , Datasheet pag 1;

Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz $\geq$ 100 dB DA105 dB, Datasheet pag 2;

Rata cardiacă diapazon min. 15 - 350 bpm DA, 15 - 350 bpm Datasheet pag 2;

Detectarea aritmiei obligatoriu Da, Datasheet pag 2

Detectarea pacemaker obligatoriu Datasheet pag 2

Monitorizarea respirației Adult diapazon min. 0 - 120 rpm Da Datasheet pag 2

"Protecție în portiva șocurilor de defibrilare" obligatoriu DA, Datasheet pag 3, IEC 60601-1 Standart;

Modul SpO2 Diapazonul 1 - 100% DA 0 - 100% , Datasheet pag 2,

Acuratețea la 70 - 100% $\leq$ 2 % Da 70 - 100% $\leq$ 2 % Datasheet pag 2

Monitorizarea rata pulsului diapazon min. 30 - 300 bpm DA, Datasheet pag 3,

Monitorizarea pletismogramei obligatoriu DA, Datasheet pag 2,

"Sa se indice tehnologia modulului și senzorului de SpO2 utilizat"(exemplu: masimo, nellcor, etc) Edan Module SpO2, Datasheet pag 2;)

Modul NIBP Diapazonul Adult diapazon min. 10 - 270 mmHg DA 10-290 mmHg, Datasheet pag 2,

Regim de măsurare manual, automat, butonul Start DA, Datasheet pag 2,

Regim automat 5, 10, 15, 30, 60, 120 min. Da 1/2/2.5/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/240/360/480 min sau la discreția utilizatorului., Datasheet pag 2;

"Buton de activare/dezactivare manual a NIBP" obligatoriu Da, Datasheet pag 2;

Metoda de măsurare oscilometrică Da, Datasheet pag 2;

"Protecție de suprapresiune la regimului de pacient adult" 300 mmHg, $\pm$ 3mmHg Da, Datasheet pag 2;

Modul Temperatura Diapazonul diapazon min. 0 - 50.0 °C Da, Datasheet pag 2;

Acuratețea $\pm$ 0.1 °C Da, Datasheet pag 2;

Rezoluția $\leq$ 0.1 °C Da, Datasheet pag 2;

Număr de senzori 1 unit. Da, Datasheet pag 2;

Protocoale de lucru preprogramate obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Protocoale de lucru setate de utilizator

Obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Memorie internă obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Trendingul evenimentelor obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Arhivarea datelor obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Imprimantă Încorporată obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Forme de raportare Viteza de înscriere min. 25, 50 mm/s Da, Datasheet pag 1;

Înscriere continuă obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Preprogramate obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Personalizate obligatoriu , Datasheet pag 1;

Alimentarea rețea electrică 220 V, 50 Hz obligatoriu, Datasheet pag 1;

Baterie internă obligatoriu Da, Datasheet pag 1;

Timp de lucru autonom a bateriei minim 2 h, Da, >Datasheet pag 1;

Interfața de conectare la monitorul central Ethernet / wireless / RS-232 / etc. obligatoriu Da, Ethernet / wireless / RS-232 Datasheet pag 1;

Alarma Vizuala, sonora obligatoriu. Da, doc.User Manual 39-67

Manjetă deconectată,obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Manjetă defect obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Senzor SpO2 deconectat obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Senzor SpO2 defect obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Alarmă concentrația SpO2 scăzută/mărită obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Nivelul baterie scăzut obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Alarmerata cardiacă scăzută/mărită

Obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67

Lipsă sursă externă de alimentare

Obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67
Da, doc.User Manual 39-67
Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67
Ajustarea nivelului de alarmă obligatoriu Da, doc.User Manual 39-67
Accesorii
Cablul ECG cu 3 electrozi 2 buc., să se indice codul produsului 01.57.471377017
Electrozi ECG adult, unică utilizare 300 buc., să se indice codul produsului 01.57.472011
Senzor SpO2 adult, reutilizabil tip cleste 2 buc., să se indice codul produsului 02.57.225029
Senzor Temperatură adult, reutilizabil 1 buc., să se indice codul produsului 01.15.040225
Manjete NIBP "adult mediu, adult, adult marereutilizabile (1set/3buc)" 2 set., să se indice codul produsului
Cuff adult (27-35 cm) 01.57.470330
Cuff small adult (20,5-28 cm) 01.25.471329
Cuff Large adult (34-43 cm) 01.57.471331
Hirtie termică, 10 buc., să se indice codul produsului 01.57.07835
Troleu pe roțile Indicați modelul oferit model produsului oferit M01 min. 5 roțile obligatoriu Da
min. 2 roțile cu frână obligatoriu Da
coș pentru accesorii obligatoriu Da
mîner pentru transportare obligatoriu Da
"sistem de fixare a dispozitivului Da de suport" obligatoriu Da

33100000-1	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric 260430	China,EDAN	DM000149244
69	H100B	INSTRUMENTS, INC.	
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric			
Descrierea Pulsoximetru portabil destinat pentru pacienții care sunt transportați – DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Parametru Specificație			
Tip - Portabil – DA, A se vedea H100B Data sheet V1.2;			
Tip pacient Adult, pediatric – DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Interval de măsurare Diapazon 0-100% - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Rata de măsurare - DA, Adult 70-100% ≤ 2%, Pediatric 70-100% ≤ 3% A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Pulsul 25 bpm ~ 300 bpm - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Rezoluția SPO2 / 1% - DA, A se vedea H100B Data sheet - V1.2;			
Pulsul / 1 bpm - DA, A se vedea H100B Data sheet -V1.2;			
Afișaj SPO2 - DA, A se vedea H100B Data sheet -V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES			
Valoare pulsului - DA, A se vedea H100B Data sheet -V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES;			
Puterea semnalului - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual -ES;			
Indicator baterie descărcată - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual -ES;			
Display LED sau LCD - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Alarme Auditiv, Vizual - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES			
SpO2 și valoarea pulsului mare/mic - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES			
Sensor deconectat - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES			
Sensor epuizat - DA, A se vedea H100B Data sheet V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES			
Buton de dezactivare alarmei sonore - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Alimentare Baterie reîncărcabilă da, de la 220V 50Hz -DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Durata de viață ~ 48ore - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2;			
Accesorii			
Sensor SpO2 reutilizabil, adult 2 buc - codul produsului 02.01.210120			
Sensor SpO2 reutilizabil, pediatric 1buc - codul produsului 02.01.210121			
Bloc de alimentare de la rețeaua electrică 1 buc codul produsului - 83.60.261429			
Acumulator/Baterii reîncărcabile 1 buc – codul produsului 21.21.064164013			

Vînzătorul:

Aelo Grup SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Raional Cahul

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.