



ACHIZIȚII PUBLICE

CHPCS



CONTRACT nr. 21224182/05/01 de achiziționare a dispozitivelor medicale

Obiectul achiziției: Achiziționarea Dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie

Cod CPV: 33100000-1

01.08.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Dutchmed – M SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Institutul de Cardiologie</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Sveatoslav PRODAN (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	reprezentată prin director Vitalie MOSCALU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1009600033367 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600150613 (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 conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1715084426827,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 19.07.2024

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 8 luni din data înregistrării contractului de către CAPCS.
- 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.

CONDIȚII SPECIALE

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: 964 320(Nouă sute șazeci și patru mii trei sute douăzeci 00) 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 Părții 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 inițiatoare 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 inițiatoare 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, Furnizorul/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 până la 01.03.2025. 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

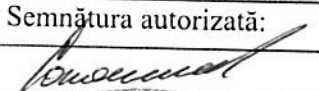
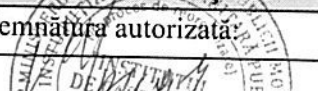

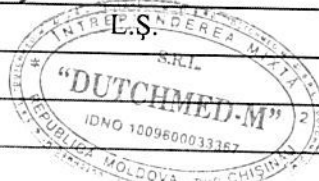
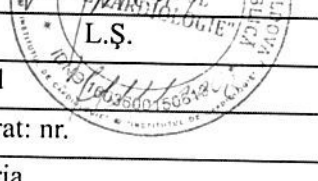
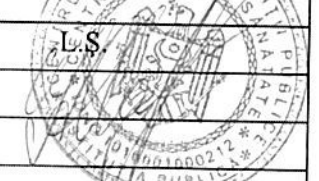
1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

- 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 livrate 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 (Specificațiile 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
Dutchmed – M SRL	IMSP Institutul de Cardiologie	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2038, mun. Chișinău, bd. Decebal 76, of. 807/808	Adresa poștală: mun. Chisinau, str. N. Testemitanu 29/1	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 068591144 / Fax: 022 522 022 , dutchmedm@gmail.com	Telefon: 022 (022) 733 711; (022) 256 110 , cardiologie2010@ms.md; icachizitii@gmail.com	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: MD41VI000002224811632MDL	IBAN: MD26TRPCCC518430A00003AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC „Victoriabank” S.A. filiala nr. 11	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1009600033367	Cod fiscal: 1003600150613	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: VICBMD2X883	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:	

RS

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	Pompă de infuzie volum mare (caracteristici avansate)	Bucata	10,00	15 750,0000	18 900,0000	157 500,0000	189 000,0000
11	Termenul de livrare/prestare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuț, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Pompă de perfuzie cu seringă (caracteristici avansate)	Bucata	24,00	14 975,0000	17 970,0000	359 400,0000	431 280,0000
12	Termenul de livrare/prestare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuț, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult)	Bucata	3,00	75 600,0000	90 720,0000	226 800,0000	272 160,0000
17	Termenul de livrare/prestare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuț, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Statie centrala de monitorizare a funcțiilor vitale	Bucata	1,00	59 900,0000	71 880,0000	59 900,0000	71 880,0000
18	Termenul de livrare/prestare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuț, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
TOTAL						803 600,0000	964 320,0000

Vinzătorul:

Dutchmed – M SRL



Beneficiarul:

IMSP Institutul de Cardiologie



Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate



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	Pompă de infuzie volum mare (caracteristici avansate)		
11	Benefusion eVP	China, Mindray	DM000317054
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Descriere: Acest grup de produse include pompe de infuzie pentru volume mari cu cerințe avansate.</p> <p>Fluxul este calibrat în ml/oră.</p> <p>Au posibilitatea de a efectua calculele a raportului medicament/doză, ce permite programarea fluxului reținând direct din indicațiile medicului.</p> <p>Da – Broșura Benefusion eSP/eVP/eDS, DataSheet Benefusion eVP Parametrul Specificația Display Date afișate LCD TFT, 3,5 inch, Color, Touchscreen - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Screen Posibilitatea de ajustare a luminozității în 8 nivele - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/Brightness Alarme - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/Alarms/ 2 Levels + Manual de utilizare Benefusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag.</p> <p>2-5 – 2-6, Modul 2.</p> <p>4 Screen Display: Rata Da - Infusion Status Area Volum infuzat Da - Infusion Status Area Timpul infuzat Da - Infusion Status Area Rata KVO Da - Infusion Status Area Nivelul de încărcare a bateriei Da System Status information area Nivelul de încărcare Da - Pressure status area Evenimente 3500 - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ History Log Data/ora Da - System Status information area Capacitatea pompei: Diapazonul volumului infuzat 0.</p> <p>1 - 9999,99 ml DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/Preset Volume (VTBI) Rata fluxului 0.</p> <p>1-2300 ml/h - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Flow Rate Incrementare 0.</p> <p>01 ml DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Increment Regim de lucru KVO - menținerea venei deschise 0.</p> <p>1 - 5 ml/h DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/KVO Acuratetia infuziei $\leq \pm 4$.</p> <p>5 % DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Accuracy Functia bolus da DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Bolus rate Functia de reglare a vitezei de infuzie in bolus 0.</p> <p>1 - 2300 ml/h DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Bolus rate Functia de detectare a bulei de aer da DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Air Bubbles Detections Selectarea volumului infuzat in diapazonul 0.</p> <p>1 - 9999,99 ml DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/Preset Volume (VTBI) Selectarea ratei de infuzie in diapazon 0.</p> <p>1-2300 ml/h - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Flow Rate Calcularea dozei/medicament - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Flow Rate/ Dose Mode, Dose Time Mode Regim de lucru in flux (setarea fluxului) da - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Flow Rate/ Rate Mode Regim de lucru in picături (setarea numărului de picături) da - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ Flow Rate/ Drip Mode Pompă utilizează seturi IV de tip deschis Universale - DataSheet Benefusion eVP pag.</p> <p>2/ IV administration seis Posibilitate de adăugare în bibliotecă alte denumiri medicamente până la 5000 – DataSheet Benefusion eVP, pag.</p>			

<p>2/ Drug Library Bibliotecă de medicamente codificate cu culori - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/ Drug Library/ Colorcoding drug name Carcasa ermetizata pentru a preveni scurgerea de lichide in interiorul dispozitivului IP33 - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/ Classification Nivelul presiunii de ocluzie maxime 50 - 1125 mmHg, 15 nivele - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Occlusion detection Funcția de evacuare a bulii de aer din sistema IV Purge și/sau Bolus - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Purge rate & Bolus Rate Funcție de chemare asistentă Nurse call - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Connectivity/ Multifunctional connector Blocarea panoului de control Automat 1 - 5 minute sau Manual On/OFF - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Auto-lock time Alarma sonora Da- DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Alarms/ Type Alarma vizuala Da- DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Alarms/ Type Ușa pompei acționată electrică Da - Manual de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag. 2-2 - 2-3, Modul 4.</p> <p>2 Setting Up the Pump și Modul 4.</p> <p>4 Loading the Infusion Set + Manual de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag. 4-1 - 4-3, Modul 2.</p>	<p>3.</p> <p>1 Front View/ Door opening key Posibilitate de amplasare într-o coloană cu fixare Da - Broșura BeneFusion eSP/eVP/eDS Construcție cu încărcare orizontală a seturilor IV Da - Manual de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag.</p> <p>2-2 - 2-3, Modul 4.</p> <p>2 Setting Up the Pump și Modul 4.</p> <p>4 Loading the Infusion Set Fixarea peruzorului pe rampă verticală și/sau orizontală Da - Manual de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag. 3-2, Modul 3.</p>	<p>3.</p> <p>1 Pole Clamp Installation Alarmă acustică și vizuală DaDataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Alarms/ Type DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Alarms/ 2 Levels: Ocluzie Da Nivelul de ocluzie Da Afișarea ocluziei în timp real Da Alarmă de flux Da Bula de aer Da Eroare de sistem Da Set decuplat Da Rezervor gol Da Ușă deschisă Da Senzor de picături Da Infuzia completă Da Baterie descărcată Da Posibilitatea de setare a volumului in diapazonul 0,1 - 9999,99 ml DaDataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Preset volume Mod silence a alarmei ON/OFF - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/ Alarms/ Reminder Sistem de reducere a erorii (tehnologie inteligentă) Setarea parametrilor implicați dați de sistemul de reducere a erorii de dozare la pornirea pompei - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/ DERS (Dose Error Reduction System) Programe de analiză presetate- Manual de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo pag. 9-3, Modul 9.</p> <p>4/ Predifining the Infusion Mode Alimentarea electrică Rețea electrică 220 V, 50 Hz Da - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Power Supply Blocul de alimentare integrat in pompă - cablu de alimentare 220V se conectează direct la pompă - Manualul de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo / 2.</p>	<p>3.</p> <p>2 Rear View/ AC power input connector pag.</p> <p>2-4 Baterie internă Reîncărcabilă tip Li-ion da Manualul de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo / A.</p> <p>2 Battery/ Type pag.</p> <p>A-2 Autonomia bateriei ≥ 5 h la fluxul de 25ml/h Da - DataSheet BeneFusion eVP, pag.</p> <p>2/Battery Accesorii incluse separat pentru fiecare pompă procurată: Suport de fixare a pompei de sistem universal de fixare a pompei de stativ vertical și orizontal da 115-074975-00 Standard pole clamp - Manualul de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo / 15 Accessories pag.</p> <p>15-2 Senzor de picături 115-032580-01 Drop sensor - Manualul de utilizare BeneFusion eVP/eVP ex/ eVP Neo / 15 Accessories pag. 15-2.</p>	<p>3310000-1</p> <p>12</p> <p>Pompă de perfuzie cu seringă (caracteristici avansate) BeneFusion eSP</p> <p>China, Mindray DM000317050</p>	<p>Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție (valabilitate, după caz)</p> <p>Pompă de perfuzie cu seringă (caracteristici avansate) Da - Broșura BeneFusion eSP/eVP/eDS, DataSheet BeneFusion eSP.</p> <p>Descriere: Peruzor cu seringă este un dispozitiv care permite administrarea intravenoasă a fluidelor medicale cu o acuratețe ridicată.</p> <p>Da - Broșura BeneFusion eSP/eVP/eDS, DataSheet BeneFusion eSP Parametrul Specificația Caracteristici generale Pompă cu un canal de perfuzie Da - DataSheet BeneFusion eSP, pag.</p> <p>1 Foto Funcția automată de deschidere și fixare a seringii Da - Manual de utilizare BeneFusion eSP eSP ex/ eSP Neo pag. 4-1 - 4-4, Modul 4.</p> <p>2 Setting Up the Pump și Modul 4.</p> <p>3 Loading the Syringe Display LCD TFI 3,5 inch, Color, Touchscreen Da - DataSheet BeneFusion eSP, pag.</p>
---	--	---	--	---	---

- 2/ Screen Austarea luminozității în 8 nivele – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Brightness Posibilitate de amplasare într-o coloană cu fixare Da – Broșura BeneFusion eSP/eVP/eDS Display Date afișate Da – Manual de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo pag.
- 2-5 – 2-6, Modul 2.
- 4 Screen Display: Viteza de infuzie Infusion status area/ Major infusion parameters Volumul de infuzie Infusion status area/ Major infusion parameters Timpul de infuzie Infusion status area/ Major infusion parameters Timpul de infuzie Infusion status area/ Major infusion parameters Mărimea seringii System status information area/ Syringe brand Producătorul seringii System status information area/ Syringe brand Nivelul de ocluzie Infusion status area/ Major infusion parameters status information area/ Alarm Notification Proprietățile pompei Rate fluxului diapazonul 0.
- 01 - 2300 ml/h – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Flow Rate Pasul de incrementare 0.
- 01 mL/h – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Increment Dozarea bolusului Incrementarea 0.
- 01 - 2300 ml/h – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/Bolus Rate Rata KVO 0.
- 01 - 5 ml/h, cu pas de incrementare 0.
- 01 ml/h – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ KVO Acuratețea $\leq \pm 1$.
- 8% – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Accuracy Compatibil cu toate marimile de seringi solicitate produse de diferiți producători min.
- 8 producători, cu prezentarea listei de producători: Seringi înregistrate deja și recomandate de către producătorul Mindray pentru BeneFusion eSP sunt: Double-Dove și B. Braun conform Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo /A.
- 8 Recommended Syringes pag.
- A-6.
- Aceste seringi oferă acuratețea generală de $\pm 1,8\%$, conform Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo /A.
- 7 Infusion Specifications/ Accuracy pag.
- A-5.
- Totodată pompele Mindray BeneFusion eSP au posibilitatea de a adăuga 12 producători noi de seringi, cele care dispun instituțiile medicale, de către utilizatori – conform Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo/ 12.
- 6 The Brand Management pag.
- 12.
- 4 Seringi acceptate 1/ 2/3/5/ 6/ 10/ 12/ 20/30/ 35/ 50/60ml și Detectare automată a seringii automate recognition of syringe size – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Syringes Nivelul presiunii de ocluzie maxime 50 - 1125 mmHg în 15 nivele – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Occlusion detection Posibilitate de adăugare în bibliotecă alte denumiri medicamente până la 5000 – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Drug Library Bibliotecă de medicamente condifiate cu culori – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Drug Library/ Colorcoding drug name Protecție la pătrunderea lichidelor în dispozitiv minim IP33 – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Classification Moduri de infuzie – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Mode Rate de perfuzie Rate Mode Dozarea în timp Dose Time Modul crescător și deserescător Ramp Mode Dozarea micro-perfuzie Microinfusion Mode Alarmer și indicatori – DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Alarms/ 2 Levels Ocluzie da Eroare de sistem da Seringă goală da Perfuzia pe sfârșite da Baterie descărcată da Alarmă sonoră DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Alarms/ Type Volum reglabil în 8 nivele - DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Alarms/ Sound volume Buton mod silențios ON/OFF - DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Alarms/ Reminder Jurnalul de evidență Numărul de evenimente memorate 3500 - DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ History Log Evenimente stocate: Butoane apășate da Coduri de eroare da Alarmer da Medicamente injectate da Cantitatea infuzată da Setări da Bolus solicitat da „Pompa de perfuzie BeneFusion eSP are posibilitatea de a stoca 3500 de evenimente.
- 2 și „History Record” conform Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo / 13.
- 6 Checking the History Record pag.
- 13-6.
- Accesând meniul „History Record” avem posibilitatea să monitorizăm următoarele evenimente ca: istoricul activităților pompei, inclusiv perfuziile, alarmer, calibrările, configurațiile de întreținere și alte operațiuni.
- Toate aceste evenimente includ cele solicitate la tender, dat fiind faptul că aceste nu sunt altceva decât funcțiile unei pompe de perfuzie.
- Alimentarea Rețea electrică 220 V, 50 Hz - DataSheet BeneFusion eSP, pag.
- 2/ Power Supply Blocul de alimentare integrat în pompă - cablu de alimentare 220V se conectează direct la pompă - Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo / 2.
- 3.
- 2 Rear View/ AC power input connector pag.
- 2-4 Baterie internă Reîncărcabilă tip Li-ion da Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo / A.

2 Battery/ Type pag.
A-2 Timp de operare ≥ 5 h la 5 mL/h - DataSheet BeneFusion eSP, pag.
2/ Battery Accessorii incluse separat pentru fiecare pompă procurată: Suport de fixare a pompei de stativ vertical și orizontal 115-074975-00 Standard pole clamp - Manualul de utilizare BeneFusion eSP/eSP ex/ eSP Neo / 15 Accessories pag.

15-2.	33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult) ePM 15	China, Mindray	DM000225919
-------	------------	--	----------------	-------------

- 17
- Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]
Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult) model ePM 15. Este compatibil cu Stație centrală de monitorizare a funcțiilor vitale din lotul nr. 18 model BeneVision CMS Descriere: Sistem pentru monitorizarea și afișarea funcțiilor vitale ale pacientului cu caracteristici avansate: Broșura ePM 10/12/15, DataSheet ePM 10/12/15, Manual de utilizare seria ePM.
- Parametrul Specificația Tip pacient Adult, pediatric
DataSheet ePM 10/12/15 / Heart rate&QT Analysis&SpO2 pag.
2 Display diagonală 15,6" color LCD Data Sheet ePM 10/12/15/ Physical Specifications/ Display screen pag.
2 Multi-touch capacitiv Data Sheet ePM 10/12/15/ Physical Specifications/ Display screen pag.
2 1366 x 768 pixeli Data Sheet ePM 10/12/15/ Physical Specifications/ Display screen pag.
2 170 grade Broșura ePM 10/12/15 / Minimalist Design pag.
2 Auto - brightness Broșura ePM 10/12/15 / Physical Specifications/ Display channel pag.
2 Numărul de curbe afișate concomitent 12 Data Sheet ePM 10/12/15/ Heart rate pag.
2 Parametri afișați: ECG Data Sheet ePM 10/12/15/ SpO2 pag.
2 Pulsul Heart rate Data Sheet ePM 10/12/15/ Heart rate pag.
2 SpO2 Data Sheet ePM 10/12/15/ SpO2 pag.
2 Fotopletismograma codificat albastru (Pleth) Data Sheet ePM 10/12/15/ Product image pag.
2 Fotopletismograma codificat albastru (Pleth) Data Sheet ePM 10/12/15/ NIBP pag.
1 Presiunea sanguină neinvaziv NIBP Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
2 Presiunea sanguină invaziv IBP Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
3 Capnografia CO2 Data Sheet ePM 10/12/15/ CO2 pag.
3 Debit Cardiac prin metoda avansată de termodiluației C.
O.
Data Sheet ePM 10/12/15/ C.
O.
pag.
3 Temperatura Temperature Data Sheet ePM 10/12/15/ Temperature pag.
2 Analiza automată a undei ST Data Sheet ePM 15/ ST Segment Analysis pag.
2 Trendingul ST (ST review) Data Sheet ePM 15/ Data Review/ ST review pag.
3 Media în analiza segmentului ST 9.
8 ST Segment - Monitoring Manual de utilizare ePM Series/ ST segment monitoring/ pag.
9-17 - 9-22 Modul ECG Culegerea semnalului ECG prin cablu 3, 5, 6, 12 electrozi Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG pag.
2 I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6 Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG pag.
2 Sensitivitatea 1,25, 2,5, 5, 10, 20, 40 mm/mV - ECG/Display sensitivity - Manual de utilizare ePM Series/ ECG specifications/ pag.
A-8 Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz 105 dB - Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG/CMRR pag.
2 Rata cardiacă 15 - 300 bpm - Data Sheet ePM 10/12/15/ Heart rate pag.
2 Detectare a 27 tipuri de aritmii - Arrhythmia Analysis - Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG pag.
2 Detectarea pacemaker Pace detection - Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG pag.
2 Monitorizarea respirației 0 - 200 Data Sheet ePM 10/12/15/ Respiration pag.
2 Protecție în portiva șocurilor de defibrilare 360 J, Data Sheet ePM 10/12/15/ ECG pag.
2 Modul SpO2 Diapazonul 0 - 100% Data Sheet ePM 10/12/15/ SpO2 pag.
2 Acuratețea la 70 - 100% ± 2 % Data Sheet ePM 10/12/15/ SpO2 pag.
2 Monitorizarea rata pulsului 20 - 300 bpm Data Sheet ePM 10/12/15/ PR pag.
2 Monitorizarea pletismogramet codificat albastru (Pleth) - Data Sheet ePM 10/12/15/ Product image pag.
1 Tehnologia modulului și senzorului de SpO2 utilizat este Mindray - Data Sheet ePM 10/12/15/ SpO2 pag.

- 2 Modul NIBP Diapazonul 10 - 290 mmHg Data Sheet ePM 10/12/15/ NIBP pag.
- 2 Regim de măsurare Manual, Automat, STAT și Secvențial - Data Sheet ePM 10/12/15/ NIBP pag.
- 2- Butonul Start pentru NIBP este pe panoul frontal - Manual de utilizare ePM Series/ 2.
- 3.
- 1.
- 1 Front View/ (3) NIBP Start/Stop hard key pag.
- 2-2 Regim automat 1, 2, 2.5, 3, 5, 10, 15, 20, 60, 90, 120, 180, 240, 480 min - Manual de utilizare ePM Series/ NIBP Specifications/ pag.
- A-14 Buton de activare/dezactivare manual a NIBP pe panoul frontal - Manual de utilizare ePM Series/ 2.
- 3.
- 1.
- 1 Front View/ (3) NIBP Start/Stop hard key pag.
- 2-2 Metoda de măsurare oscilometrică Data Sheet ePM 10/12/15/ NIBP pag.
- 2 Protecție de suprapresiune la regimul de pacient adult 297 ± 3 mmHg Manual de utilizare ePM Series/ NIBP Specifications/ pag.
- A-14 (conform standardului ISO 80601-2-30) Modul IBP - Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
- 2 2 canale independente - Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
- 2 Diapazonul -50 .
- +360 mmHg - Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
- 3 Acuratețea ± 1mmHg - Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
- 3 Sensibilitatea de intrare 5 μV/mmHg - Data Sheet ePM 10/12/15/ IBP pag.
- 3 Monitorizarea undelor IBP 2 - Manual de utilizare ePM Series/ 15.
- 1 IBP introduction pag.
- 15-1 Modul Capnografie (CO2) - Artema Sidestream CO2 - Data Sheet ePM 10/12/15/ CO2 pag.
- 3 Diapazonul 0 - 150 mmHg Data Sheet ePM 10/12/15/ Artema sidestream CO2 pag.
- 3 Rata respiratorie 0 - 150 rpm Data Sheet ePM 10/12/15/ Artema sidestream CO2 pag.
- 3 Timp de înregistrare Apnea 10 - 40 s Data Sheet ePM 10/12/15/ Artema sidestream CO2 pag.
- 3 Monitorizarea undei CO2 - Manual de utilizare ePM Series/ CO2 Display/ pag.
- 17-2 Modul Temperatura Diapazonul 0 - 50.
- 0 °C Data Sheet ePM 10/12/15/ Temperature pag.
- 2 Rezoluția 0.
- 1 °C Data Sheet ePM 10/12/15/ Temperature pag.
- 2 Număr de canale 2 și senzor 1 unit.
- Data Sheet ePM 10/12/15/ Temperature pag.
- 2 Protocole de lucru programate Manual de utilizare ePM Series/ Managing configuration/ pag.
- 6-1 - 6-3 Protocele de lucru setate de utilizator da Manual de utilizare ePM Series/ Managing configuration/ pag.
- 6-1 - 6-3 Memorie internă - Data Review/ For 2 G storage/ DataSheet ePM10/12/15 pag.
- 3 Trendingul evenimentelor Trends data/ Data Review / DataSheet ePM10/12/15 pag.
- 3 Arhivarea datelor Review - Manual de utilizare ePM Series/ Review/ pag.
- 18-1 - 18-10.
- Imprimantă încorporată Thermal recorder Data Sheet ePM 10/12/15/ Interfacing pag.
- 4 Forme de raportare Viteza de înscriere 25, 50 mm/s - Manual de utilizare ePM Series/ Recorder Specifications/ Paper speed/ pag.
- A-5 Înscriere continuă Manual de utilizare ePM Series/ Recording/ pag.
- 21-1 - 21-2, Preprogramate - Time triggered - Manual de utilizare ePM Series/ Recording/ pag.
- 21-1 - 21-3 Personalizate - Event triggered - Manual de utilizare ePM Series/ Recording/ pag.
- 21-1 - 21-3 Alimentarea rețea electrică 100 - 240 V, 50 Hz Data Sheet ePM 10/12/15/ Power pag.
- 4 Baterie internă Li-ION - Battery / Data Sheet ePM 10/12/15/ Power pag.
- 4 Timp de lucru autonom a bateriei ≥ 2 h Data Sheet ePM 10/12/15/ Power pag.
- 4 Interfața de conectare la monitorul central Ethernet RJ45/ Data Sheet ePM 10/12/15/ Interfacing pag.
- 4 Alarma Vizuala, sonora Data Sheet ePM 10/12/15/ Alarms pag.
- 3 Manjeată deconectată NIBP cuff loose Manual de utilizare ePM Series/ NIBP Technical Alarm Messages/ pag.
- D-5 Manjeată defect NIBP cuff or Airway leak Manual de utilizare ePM Series/ NIBP Technical Alarm Messages/ pag.
- D-5 Sensor SpO2 deconectat SpO2 sensor Off Manual de utilizare ePM Series/ SpO2 Technical Alarm Messages/ pag.

- D-4 Senzor SpO2 defect SpO2 sensor error Manual de utilizare ePM Series/ SpO2 Technical Alarm Messages/ pag.
- D-4 Alarmă concentrația SpO2 scăzută/mărită XX Low XX High Manual de utilizare ePM Series/ General Physiological Alarm Messages/ pag.
- D-1 Nivelul bateriei scăzut Low Battery Manual de utilizare ePM Series/ General Power Supply Technical Alarm Messages/ pag.
- D-8 Alarme rata cardiacă scăzută/mărită XX Low XX High Manual de utilizare ePM Series/ General Physiological Alarm Messages/ pag.
- D-1 Lipsă sursă externă de alimentare – Front View/ Manual de utilizare ePM Series / Power indicator pag.
- 2-2 – 2- 3 Buton de dezactivare/anihulare alarmei sonore Alarm Pause/Reset hard key Manual de utilizare ePM Series/ Front View/ pag.
- 2-2 Ajustarea nivelului de alarmă Changing the Alarm Volume/ Manual de utilizare ePM Series/ Changing alarm Settings/ pag.
- 8-3 8- 4 Accesorii incluse în oferta: Cablu ECG cu 3 electrozi - 1 buc.
(EV6201 + EL6304A – Catalog Mindray pag.
- 5, 9) cu 5 electrozi - 1 buc.
(EV6201 + EL6502A – Catalog Mindray pag.
- 5, 8) Electrozi ECG adult, unică utilizare 300 buc.
(040-002711-00 Adult ECG electrode (INTCO) – Catalog Mindray pag.
- 20) Senzor SpO2 adult, reutilizabil tip clesie 2 buc.
(512F – Catalog Mindray pag.
- 24) Senzor Temperatură reutilizabil 1 buc.
(MR403B – Catalog Mindray pag.
- 53) Manjete NIBP adult mediu (CM1203 Adu), adult mare (CM1204 Large Adu), adult (CM1205 Thigh) reutilizabile (1 set/3buc) 2 set.
(Catalog Mindray pag.
- 39) Hirtie termică 10 buc.
(A30-000001 – – Catalog Mindray pag.
- 119) Cablu de interconectare IBP reutilizabil 2 buc.
Cablu de interconectare tehnologia UTAH model IM2206 - Catalog Mindray pag.
- 79 Circuite pentru IBP adult, unică utilizare 10 set.
Circuite de unica utilizare Adu/Ped – 10 buc model IBP-UT – foto anexată) Circuite pentru Capnografie (CO2) adult, unică utilizare 10 set.
(EA623 IB water trap Adu/Ped – 1 cutie (10buc) + 60-15200-00 Sampling line, Adu/Ped, 2.
- 5 m – 1 cutie (25buc) - Catalog Mindray pag.

DM000225927

China, Mindray

Stafie centrala de monitorizare a functiilor vitale

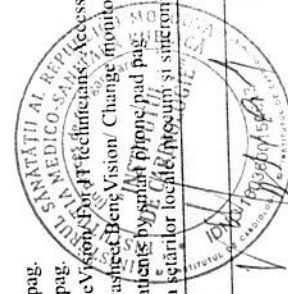
Bene-Vision CMS

33100000-1

18

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție (valabilitate, după caz)

- Stafie centrala de monitorizare a functiilor vitale model Bene-Vision CMS (Stație de monitorizare centrală) Este compatibilă cu Monitor pentru monitorizarea functiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult) din lotul nr. 17 Broșura Bene-Vision, DataSheet Bene-Vision.
- Descriere: Sistem de monitorizare destinat utilizării într-un mediu clinic pentru a oferi clinicienilor monitorizarea la distanță a parametrilor fiziologici a pacienților. Broșura Bene-Vision, DataSheet Bene-Vision Parametrii Specificația Software pentru stația centrala de monitorizare cu licență inclusă fără termen de expirare DA. Instalarea software-ului pe PC-ul din dotarea instituției DA inclusă în prețul ofertei
- Compatibilă cu monitoare pentru monitorizarea functiilor vitale (caracteristici avansate) model ePM 15 Mindray Licența adaugatoare pentru acces de pe smartphone (IOS si Android) la informațiile de monitorizare a pacienților de aproape oriunde
- DA Broșura Bene-Vision/ View patients by smart phone/pad pag.
- 3 Posibilitățile software-lui stației centrale de monitorizare: Vizualizare în timp real a datelor clinice ale pacienților DA Datasheet Bene-Vision/ Perform real-time monitoring pag.
- 1 Redarea în timp real a alarmelor pacienților DA Datasheet Bene-Vision/ Give visual and audio alarm indicators pag.
- 1 Modificarea/ajustarea limitelor de alarme de la distanța DA Datasheet Bene-Vision/ Manage alarm pag.
- 1 Stocarea și revizuirea istorică a datelor și alarmelor clinice ale pacienților DA Datasheet Bene-Vision/ Store monitoring data locally pag.
1. Internare și externarea pacienților DA Datasheet Bene-Vision/ Admit/Discharge/Transfer patients pag.
- 1 Tipăritura datelor în timp real și istorice ale pacienților DA Datasheet Bene-Vision/ Print reports pag.
- 1 Transferul datelor clinice și setărilor pacientului între mai multe stații centrale DA Broșura Bene-Vision/ Access to hospital network pag.
- 6 Controlul de la distanță a monitorarelor pacientului pentru a porni/opri măsurarea NIBP DA Datasheet Bene-Vision/ Change monitoring device settings pag.
- 1 Accesarea și vizualizarea datelor pacienților de pe smartphone DA Broșura Bene-Vision/ View patients by smart phone/pad pag.
- 3 Conectarea monitorarelor și configurarea software-ului DA inclusă în prețul ofertei Configurarea setărilor locale, wireless și sincronizarea setărilor din rețea cu un dispozitiv de la distanță DA inclusă în prețul ofertei.



Signature: *[Handwritten Signature]*

Signature: *[Handwritten Signature]*