

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 12

EM12 Dulap inox depozitare

1. Parametri tehnici si functionali

Structura dulapului sa fie realizata integral din otel inoxidabil AISI 304.

Frontul sa fie prevazut cu minim 2 usi batante dotate cu garnitura siliconica pentru o mai buna etanseitate.

Usile sa se inchida prin intermediul unor tije verticale cu incuietoare sus-jos.

Compartimentul interior sa fie prevazut cu minim 4 rafturi ajustabile.

Intreaga structura sa fie sustinuta de 4 picioare ajustabile pe inaltime.

Dimensiuni aproximative 1000x500x2100 (H) mm

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)

Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):

Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere

Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 13

EM13 Dulap pentru medicamente

1. Parametri tehnici si functionali

Dulapul sa fie prevazut, in partea superioara, cu usi din sticla securizata pe profil din aluminiu.
 In partea inferioara, dulapul sa dispuna de doua usi batante cu finisaj plastic laminat.
 Usile sa fie prevazute cu sistem de blocare la cheie si manere anti-trauma.
 Usile sa permita o deschidere de pana la minim 110°.
 Compartimentul interior superior sa fie dotat cu minim 2 rafturi ajustabile, realizate din foaie de otel.
 Compartimentul interior inferior sa fie dotat cu minim 1 raft ajustabil, realizat din foaie de otel.
 Structura dulapului sa fie realizata din foaie de otel, vopsit cu pulberi epoxidice, pentru a garanta un grad de rezistenta ridicat la agentii chimici.
 Dulapul sa fie prevazut cu picioare de sustinere.

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)
 Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):
 Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
 Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere
 Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 14

EM14 Dulap rufe curate

1. Parametri tehnici si functionali

Dulapul sa fie realizat din oțel inoxidabil minim AISI304
 Sa fie prevazut cu 2 usi cu balamale
 Sa permita inchiderea cu cheie
 Sa fie prevazute cu 4 picioare reglabile pe inaltime si cu 4 roti cu diametrul de minim 125mm pentru a putea fi deplasate
 Sa aiba kit de fixare in perete
 Dimensiuni minime: 1000 x 500 x 1900 (H) - mm

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)
 Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):
 Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
 Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere
 Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 61

EM61 Raft inox depozitare

1. Parametri tehnici si functionali

Sa fie realizat din otel inoxidabil minim AISI 304
Sistem de rafturi cu minim 4 polite cu dimensiunea aproximativa de 1200 x 600 mm
Rafturile sa fie realizate din sarma de otel inoxidabil minim AISI304
Rafturile sa poata fi reglate pe inaltime
Dimensiuni aproximative 1200 x 600 x 1800 H mm

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)
Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):
Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere
Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 56

EM56 Dulap pentru medicamente stupefiante si psihotrope

1. Parametri tehnici si functionali

Dulapul sa fie realizat din plastic bilaminat si prevazut cu doua usi basculante.

Sa fie echipat cu usi rotative minim 270° dotate cu compartimente din ABS pentru pastrarea medicamentelor. Compartimentele ABS sa fie prevazute cu balustrada din plexiglas.

Dulapul sa aiba capacitatea a minim 60 de compartimente ABS. Sectiunea interioara sa fie prevazuta cu minim 5 rafturi ajustabile pe

inaltime si seif pentru pastrarea medicamentelor.

Seiful sa fie realizat din otel inoxidabil, cu raft interior si sistem de blocare in 3 puncte.

Dulapul sa fie prevazut cu sistem de inchidere la cheie.

Structura sa fie sustinuta de picioare ajustabile din nailon

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)

Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):

Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere

Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 11

EM11 Dulap depozitare materiale curatenie

1. Parametri tehnici si functionali

Dulap pentru materiale de curatenie
 Sa fie realizat din tabla de otel
 Sa fie prevazuta cu minim 3 rafturi si spatiu pentru depozitarea mopului si a galetii
 Sa fie prevazut cu incuietoare cu cheie

2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare

3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante

Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)
 Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata):
 Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale;
 Declaratie de conformitate CE;

4. Conditii de garantie si postgarantie

Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere
 Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

5. Conditii cu caracter tehnic

Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.

Nr.	Specificatii tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondenta propunerii tehnice cu specificatiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor/ Producator
0	1	2	3

Fisa tehnica nr. 55
EM55 Dulap din lemn

<p>1. Parametri tehnici si functionali Dulap din lemn cu minim 3 rafturi</p>		
<p>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Națională a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activități de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare</p>		
<p>3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata) Echipamentul trebuie să îndeplinească toate condițiile legale pentru punerea pe piață în România si să prezinte urmatoarele documente (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata): Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat in conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2017/745 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale; Declaratie de conformitate CE;</p>		
<p>4. Conditii de garantie si postgarantie Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului, iar timpul maxim de raspuns pentru o interventie de service sa fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalarii si punerii in functiune a echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>		
<p>5. Conditii cu caracter tehnic Transportul, instalarea, punerea in functiune si instruirea personalului sa se efectueze la beneficiar, in locatia de livrare indicata de beneficiar. Aceste operatii sa fie incluse in pretul final al echipamentului. Se va prezenta o declaratie pe proprie raspundere.</p>		