

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. 48**

EM48 Troliu medicamente si tratamente

**1. Parametri tehnici si functionali**

Troliu medical care sa aiba structura realizata din aluminiu extrudat anodizat  
 Sa fie prevazut cu blat de lucru care sa fie realizat prin injectie din plastic ABS  
 Pe trei dintre laturi troliul sa fie prevazut cu maner pentru impingere  
 In partea laterala sa fie prevazut cu suprafata de lucru extractibila  
 Troliul sa fie prevazut cu minim 4 sertare de minim 610 x 470 mm, cu inaltimi diferite:  
 Minim 3 sertare sa aiba inaltimea de minim 156 mm  
 Minim 1 setare sa aiba inaltimea de minim 236 mm  
 Capacitatea de incarcare a fiecarui sertar sa fie de minim 45 kg  
 Sa fie prevazut cu sistem central de blocare  
 In partea superioara troliul sa fie prevazut cu kit partitii pentru medicamente, montat pe doua bare orizontale, format din minim 9 compartimente dispuse pe 2 randuri, dintre care 5 compartimente sa fie mici si 4 compartimente sa fie mari  
 Pe lartea laterala dreapta, troliul sa fie prevazut cu minim 2 bare laterale detasabile si ajustabile pentru accesorii  
 Pe partea laterala stanga, troliul sa fie prevazut cu minim 1 cos pentru deseuri care sa fie actionat prin deschidere cu genunchiul, capacitate minima 15 litri  
 La baza, troliul sa fie prevazut cu 4 roti duble cu diametrul de minim 125 mm, pivotante, care sa nu lase urme, dintre care minim 2 sa fie prevazute cu frana

**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**

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
	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
<b>Fisa tehnica nr. 45</b> EM45 Targa cadavre			
<b>1. Parametri tehnici si functionali</b> Troliu pentru transport decedati Sa fie realizat din otel inoxidabil minim AISI 304 Troliul sa permita ajustarea inaltimii Suprafata sa poata fi inclinata atat la partea capului cat si la partea picioarelor minim 45 grd Sa fie mobil pe patru roti La ambele capete sa fie prevazut cu manere de impingere Inaltime minim 54 - 110 cm			
<b>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare</b> Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Nationala a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), pentru activitati de import, distributie, instalare si mentenanta dispozitive medicale conform Legii nr 95/2006, cu modificarile si completarile ulterioare			
<b>3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante</b> 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;			
<b>4. Conditii de garantie si postgarantie</b> 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.			
<b>5. Conditii cu caracter tehnic</b> 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. 62**

EM62 Targa transport pacient

**1. Parametri tehnici si functionali**

Targa pentru transportul pacientilor sa fie prevazuta cu minim 4 sectiuni.

Targa sa fie lipsita de elemente structurale intre suprafata de sustinere a pacientului si caseta cu raze X in vederea realizarii radiografiilor pe intreaga sectiune a pacientului.

Targa sa fie sustinuta de minim 2 coloane telescopice situate la ambele capetele ale targii, astfel incat sa existe spatiul necesar pentru inserarea intensificatorului de imagine.

Zona operativa a aparatului de radiologie cu brat C sa fie de minim 1360x410 mm

Targa sa fie prevazut cu controale bilaterale pentru controlul vitezei.

Targa sa fie prevazuta cu manere de impingere retractabile la fiecare capat, care sa fie acoperite cu un material moale.

Targa sa fie mobila pe 4 roti antistatice cu diametrul de minim 200 mm

Rotile antistatice cu sistem incrucisat sa permita existenta pe podea a cel putin uneia dintre roti, pentru cazurile unde podeaua este neuniforma.

In cele patru colturi, targa sa fie prevazuta cu sistem de franare centralizat controlat prin pedale.

Sub targa sa existe un spatiu de minim 130mm care sa permita introducerea elevatoarelor pentru pacient.

Sa fie prevazuta cu sine laterale pliabile cu bare verticale si cu curea pentru sustinerea pacientului.

Platforma de sustinere a saltelei sa fie realizata din HPL radiotransparent.

Sa fie prevazuta cu suporturi in cele patru colturi pentru introducerea stativului pentru perfuzii.

Gradul de inclinare Trendelenburg/Antitrendelenburg sa fie indicat printr-o cumpana cu bula de aer

Operatiunile de urgenta sa poate fi realizate usor datorita retractabilitatii celor doua manere retractabile plasate la capatul superior al targii.

Targa sa fie prevazuta cu suport pentru sustinerea tubului de oxigen.

Inaltimea minima a targii sa fie ajustabila prin intermediul unor comenzi bilaterale pana la minim 580 mm

Inaltimea maxima a targii sa fie ajustabila prin intermediul unor comenzi bilaterale pana la minim 880 mm

Reglarea Trendelenburg / Antitrendelenburg sa se realizeze printr-o comanda bilaterala pana la minim 12 grade.

Sectiunea pentru spate sa fie reglabila printr-un maner pana la minim 90 grade

Partea superioara pentru picioare sa fie reglabila printr-un maner plasat bilateral pana la minim 25 grade

Partea inferioara pentru picioare sa fie reglabila pana la minim 180 grade

Dimensiunea totala a targii sa fie de minim 2100 x 830 mm

Dimensiunea suprafetei pentru sustinerea pacientului sa fie de minim 1900 x 650 mm

Greutatea maxima de sustinere a pacientului sa fie de minim 255 kg.

Salteaua pentru pacient sa fie antistatica, ignifuga si antidecubitus si sa aiba o husa detasabila.

Salteaua sa aiba o grosime de minim 100 mm

Husa saltelei sa fie antistatica, antibacteriana, antiacariani, ignifuga si sa permita trecerea aerului.

Salteaua sa aiba o dimensiune de minim 1940 x 620 mm.

CONFIGURATIE DE LIVRARE MINIMA:

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
	Stativ pentru perfuzii cu minim patru carlige - 1 bucata Suport pentru caseta de raze X - 1 bucata		
	<p><b>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare</b> 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><b>3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante</b> 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><b>4. Conditii de garantie si postgarantie</b> 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><b>5. Conditii cu caracter tehnic</b> 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>		

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. 8**  
EM8 Carucior rulant

**1. Parametri tehnici si functionali**

Carucior cu rotile pentru transportul pacientilor  
Scaunul sa fie pliabil si sa fie prevazut cu cotiere  
Sa fie realizat din otel lacuit  
Suporturile pentru picioare sa fie detasabile, rotative si reglabile pe inaltime  
Scaunul sa fie prevazut cu doua roti mari in partea din spate cu diametrul de minim 600mm si 2 roti mici in partea din fata cu diametrul de minim 180mm  
Caruciorul sa sustina o greutate maxima de minim 120kg  
Latime sezut minim 55 cm

**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. 7**

EM7 Carucior distribuire rufe curate

**1. Parametri tehnici si functionali**

Carut pentru transport lenjerie  
Structura sa fie asamblata cu colturi din aluminiu extrudat lateral, iar in partea din spate sa fie din panouri multistrat  
Sa fie prevazut cu blat de lucru din plastic ABS  
Pe trei dintre laturi sa fie prevazut cu manere pentru impingere  
Pentru transportul lenjeriei curate sa fie prevazut cu minim 2 sertare din plastic cu inaltimea de minim 76 mm, care sa fie extractibile si cu sistem de autoinchidere, iar in partea de jos sa fie prevazut cu un compartiment cu 2 usi si minim 1 raft interior  
Raftul sa poata fi ajustabil pe inaltime la fiecare minim 80 mm  
In partea laterala, carutul sa fie prevazut cu minim 2 suporturi cu capac pentru colectarea lenjeriei murdare, care sa fie actionate individual prin pedal  
Sa fie mobil pe 4 roti de minim 125 mm, antiurme, dintre care minim 2 sa fie prevazute cu frana

**2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare**

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Natională 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. 6**

EM6 Carucior curatenie

<p><b>1. Parametri tehnici si functionali</b>            Cadrul caruciorului de curatenie sa fie din ABS rezistent            Caruciorul sa fie prevazut cu minim 2 galeti de minim 22 fiecare, care sa aiba culori diferite si sa fie prevazute cu capac            In partea superioara, caruciorul sa fie prevazut cu minim 4 galeti de minim 6 litri fiecare, de culori diferite, care sa fie prevazute cu capac            Caruciorul sa fie prevazut cu clema pentru atasarea cozii mopului            Sa aiba spatiu pentru depozitare sac            In partea inferioara sa fie prevazut cu minim 2 sertare detasabile            Greutate maxima sustinuta minim 200 kg</p>		
<p><b>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare</b>            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><b>3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante</b>            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><b>4. Conditii de garantie si postgarantie</b>            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><b>5. Conditii cu caracter tehnic</b>            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>		

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. 68**

EM68 Troliu rufe murdare

**1. Parametri tehnici si functionali**

Troliu colectare rufe murdare care sa fie prevazut cu minim 1 post  
 Sa fie prevazut cu capac care sa fie actionat prin pedala  
 Structura sa fie din otel tubular de minim 20 mm in diametru  
 Sa fie mobil pe 4 roti pivotante

**2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare**

Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Natională 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.

Director

Sef proiect

Ofertant



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. 33**

EM33 Recipiente colectare selectiva a deseurilor medicale

<p><b>1. Parametri tehnici si functionali</b>  Recipient pentru deseuri - minim 3 dimensiuni  Sa fie rezistente la temperaturi joase si temperaturi ridicate  Capacul sa fie cu inchidere ermetica  1 bucata - recipient sa fie de minim 30 litri  Sa aiba capac dublu  Sarcina maxima sa fie de minim 15kg  1 bucata - recipient sa fie de minim 50 litri  Sa aiba capac dublu  Sarcina maxima sa fie de minim 20kg  1 bucata - recipient sa fie de minim 60 litri  Sa aiba capac dublu  Sarcina maxima sa fie de minim 25kg</p>		
<p><b>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta in exploatare</b>  Avizul de functionare eliberat de Ministerul Sanatatii prin Agentia Natională 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><b>3. Conditii privind conformitatea cu standardele relevante</b>  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><b>4. Conditii de garantie si postgarantie</b>  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><b>5. Conditii cu caracter tehnic</b>  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>		