

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. 22**

EM22 Masa masaj si terapie

**1. Parametri tehnici si functionali**

Canapea de tratament compusa din doua sectiuni si ajustarea electrica a inaltimei din telecomanda  
 Sectiune pentru cap ajustabila mecanic  
 Sectiunea pentru cap sa fie prevazuta cu orificiu pentru respiratie  
 Ajustare inaltime electric: minim 45 - 95 cm  
 Optional canapeaua de consultatii poate fi cu latime ingusta de 60 cm sau cu latime extinsa de 80 cm  
 Unghiul de ajustare a sectiunii pentru cap: + 55° / -30 °  
 Sarcina utila: 170 kg  
 Canapeaua de examinare are capitonaje din materiale neinflamabile cu posibilitatea de a selecta culoarea exterioara dintr-un paletar de pana la 18 culori diferite astfel incat sa se potriveasca cu mediul ambiental  
 Optional canapeaua poate fi prevazuta cu suport pentru rola de hartie

**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 următoarele 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. 27**

EM27 Pat de consultatie

**1. Parametri tehnici si functionali**

Canapeaua sa aiba structura realizata din otel tubular acoperit cu rasini poliesterice.  
 Ajustarea inaltimii sa se realizeze printr-un motor electric de minim 24V, minim 6KN  
 Structura sa fie mobila pe roti cu diametrul de minim 100 mm.  
 Suprafata canapelei sa fie din spuma captusita cu material plastic ignifug de clasa 1IM, lavabil si fara cusaturi, cu o densitate de minim 40kg/mc, si o grosime de minim 40 mm  
 Inaltimea sa fie ajustabila electric prin intermediul unei comenzi.  
 Intervalul de ajutorare a inaltimii sa fie minim 570 - 910 mm.  
 Spatarul sa se regleze printr-un sistem pneumatic cu piston cu gaz activat prin maneta bilaterala.  
 Canapeaua sa fie dotata cu profile laterale pentru prinderea accesoriilor.  
 Intervalul de ajustare a spatelui sa fie minim 0° - 60°.  
 Capacitatea maxima de incarcare sa fie de minim 190 kg.  
 Clasa de protectie electrica minim IPX6  
 Dimensiunea canapelei minim 188x65cm  
 Dimensiunea spatelui minim 67x65x7cm(H)  
 Dimensiunea sezutului minim 121x65x7cm(H)  
 Grosime captuseala minim 16 mm  
 Parte aplicata minim B  
**CONFIGURATIE DE LIVRARE MINIMA:**  
 Stativ perfuzii cu minim 2 carlige  
 Suport pentru rola de hartie

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

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

**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

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
	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.		

**SPECIFICATIE TEHNICA BLAT DE LUCRU CU 2 CHIUVETE****CANTITATE:****MODEL:****PRODUCATOR / TARA:**

Nr. crt.	Specificații tehnice impuse prin caietul de sarcini	Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile tehnice impuse prin caietul de sarcini	Furnizor (denumire, adresa, telefon, fax)
0	1	2	3
1	<p><b>Parametri tehnici și funcționali</b></p> <p>Corp cu minim 2 chiuvete sa fie realizat din otel inoxidabil AISI 304, fara muchii ascutite, sa aiba marginile indoite in jos, pentru siguranta in utilizare.</p> <p>Marginea posterioara a blatului sa fie ridicata pentru a proteja impotriva stropirilor accidentale.</p> <p>Corpul chiuveta sa fie prevazut cu minim urmatoarele: robinet de spalare si sifon de scurgere minim doua usi in partea inferioara, care sa fie realizate din foi metalice, prevazute cu cate o garnitura pentru etanseitate.</p> <p>In interior sa fie prevazut cu minim un raft ajustabil.</p> <p>Bancul de lucru sa fie prevazut cu 4 picioare ajustabile pe inaltime.</p>		
2	<p><b>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare</b></p> <p>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>		
3	<p><b>Condiții privind conformitatea cu standardele relevante</b></p> <p>Certificat ISO 9001 sau ISO 13485 (copie „conform cu originalul” si traducere autorizata)</p> <p>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):</p> <p>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;</p> <p>Declaratie de conformitate CE;</p>		
4	<p><b>Condiții de garanție și postgaranție</b></p> <p>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</p> <p>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>		
5	<p><b>Condiții cu caracter tehnic</b></p> <p>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
<b>Fisa tehnica nr. 65</b> EM65 Masa de lucru din inox			
<b>1. Parametri tehnici si functionali</b> Masa de lucru din inox Masa sa aiba o structura din otel inoxidabil. Suprafata superioara sa fie din foaie de otel subtire cu colturi rotunjite si sa fie sustinuta de un panou anti-vibratie. Colturile sa fie rotunjite pentru a garanta siguranta totala a utilizatorilor. Materialul sa faciliteze operatiunile de curatare si dezinfectarea. Dimensiuni aproximative 1600 x 800 x 900 mm (lungime x latime x inaltime).			
<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 SI 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. 23**

EM23 Masuta pentru instrumentar

<p><b>1. Parametri tehnici si functionali</b>            Masuta pentru instrumente sa fie realizat integral din otel inoxidabil            Sa fie prevazuta cu doua polite detasabile            Sa fie prevazuta cu maner pentru impingere            Sa fie mobila pe minim 4 roti dintre care 2 sa fie prevazute cu frana</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>		