

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. 28

EM28 Pat salon ingrijiri paliative

1. Parametri tehnici si functionali

Structura patului sa fie formata din minim 4 sectiuni dintre care 3 sa fie articulate si 1 sa fie fixa
 Sectiunile patului sa fie realizate din ABS termoformat si sa fie detasabile
 Autoregresia spatelui sa fie de cel putin 7 cm, iar autoregresia femurala sa fie de cel putin 3 cm
 Patul sa permita realizarea CPR electric
 Panourile pentru cap/picioare sa fie detasabile si cu sistem de inchidere centralizata
 Extensie pentru pat integrata minim 30 cm
 Patul sa fie prevazut cu laterale anticadere
 Sistemul de ridicare sa fie de tip compas
 Miscarile sectiunii spatelui si a sectiunii femurale sa fie controlate electric prin comenzi dedicate
 Sectiunea picioarelor sa fie reglata printr-un suport semiautomat dublu in minim 6 pozitii
 Sectiunea bazinului sa fie fixa
 Miscarile Trendelenburg/Antitrendelenburg sa fie activate electric minim 17 grade
 Patul sa fie prevazut cu baterie de urgenta care sa permita miscarea articulatiilor si a ridicarii pentru minim 2 ore
 Inaltimea patului sa fie reglabila in intervalul minim 300 - 830 mm
 Unghiul de inclinare a sectiunii spatelui sa fie de minim 70 grade
 Unghiul de inclinare a sectiunii femurale sa fie de minim 30 grade
 Sarcina maxima de sustinere a patului sa fie de minim 250 kg
 Miscarile electrice ale patului sa fie asigurate prin minim 4 motoare electrice
 Grad de protectie minim IPX6
 Patul sa fie prevazut cu 4 roti duble cu frana, dintre care minim 3 sa fie pivotante si 1 directionala
 Rotile sa aiba un diametru de minim 100 mm
 Telecomanda pentru pacient sa permita efectuarea urmatoarelor functii minim:
 Reglarea inaltimii patului
 Reglarea sectiunii spatelui
 Reglarea sectiunii femurale
 Lumina de siguranta
 Iesire usoara
 Pornit/oprit
 Panoul de control pentru operator sa fie prevazut cu sistem automat de oprire/mod de stand by temporizat dupa cel putin 90 de minute
 Prin intermediul panoului de control, operator sa poata realiza minim urmatoarele:
 CPR
 Trendelenburg de urgenta
 Pozitia „confort - tip scaun”
 Reglarea inaltimii patului
 Reglarea sectiunii spatelui
 Reglarea sectiunii femurale
 Reglarea miscarilor Trendelenburg/Antitrendelenburg
 Autocontur
 Sa fie prevazut cu buton pentru stocarea unei pozitii preferate si un buton pentru activarea/dezactivarea luminii de noapte de siguranta
 Sa fie prevazut cu leduri pentru minim:
 Indicarea starii de incarcare a bateriei

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
	<p>Indicarea necesitatii mentenantei Indicarea necesitatii de conectare la rețeaua de alimentare electrica Din panoul de comanda sa se poata bloca / debloca miscarile actionate de pe telecomanda pacientului Printr-o cheie de siguranta, miscarile efectuate prin intermediul panoului de control sa fie blocate, mai putin cele de urgenta Patul sa fie prevazut cu saltea ignifuga cu inaltimea de minim 12 cm Saltea ignifuga sa fie prevazuta cu husa detasabila, compusa cu structura centrala din spuma poliuretana si husa impermeabila, toate lavabile la masina de spalat Densitate saltea minim 30kg/m3 Patul sa fie prevazut cu stativ pentru perfuzii si stativ pentru ridicarea pacientului</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>		

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. 26

EM26 Noptiera cu masuta de servit masa

1. Parametri tehnici si functionali

Noptiera cu doua fete, prevazuta cu masuta de servire.
 Noptiera sa fie realizata din polietilena/ ABS, iar structura sa fie de tip monobloc.
 Masuta pentru servire sa fie reglabila pe inaltime, inclinabila si extractibila.
 Noptiera sa fie prevazuta cu minim urmatoarele: un sertar in partea superioara, un dulap cu usa in partea inferioara, un suport pentru prosoape si doua suporturi pentru sticle, de minim 1.5 litri in partea laterala.
 Sertarul poate fi blocat printr-un sistem cu cheie aflat in partea superioara si sa poata fi extras pe ambele parti.
 Sertarul sa fie realizat din material plastic, cu maner integrat.
 Raftul din interiorul dulapului inferioara sa fie realizat din HPL si sa fie detasabil.
 Noptiera sa dispuna de doua usi, cu o deschidere de minim 175 °, realizate din material plastic si cu un raft intern detasabil.
 Structura si coloana pentru ridicarea masutei de servire sa fie realizate din otel cromat vopsit epoxidic.
 Inaltimea coloanei masutei sa fie reglabila printr-un mecanism cu gaz intre minim 90 - 120 cm.
 Masuta sa fie realizata din ABS termoformat netoxic cu raft dublu, cu margini rotunde antisoc, antizgariere.
 Masuta sa fie glisabila longitudinal pe o distanta de minim 25 cm si sa fie inclinabila in minim 3 pozitii.
 Capacitatea minima de sustinere a masutei sa fie de minim 12kg.
 Noptiera sa fie mobila pe 4 roti pivotante de minim 50 mm, dintre care minim 2 cu sistem de blocare si bumpere din material plastic rezistente la soc, la colturi.
 Baza sa fie prevazuta cu minim 6 gauri pentru a asigura drenarea fluidelor si a ventilatiei.

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

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
	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. 10

EM10 Cusca Roche

1. Parametri tehnici si functionali

Cusca pentru scripetoterapie din 4 elemente
Structura metalica
Finisaj galvanizat
Sa includa kit de accesorii: funie, manere, scripeti din otel, suport barie cu arc metalic, carabine, centuri pentru prinderea gleznelor
Sa includa harnasament complet pentru mobilizarea unui membru
Sa includa harnasament pentru cap cu dublu sprijin pentru barbie, pentru tractiune cervicala
Sa includa harnasament pentru pelvis
Sa includa harnasament pentru sustinerea calcaneului
Sa includa saculeti cu nisip, material exterior din PVC, cu carlig de prindere, diferite greutati (0.5 - 6 kg)

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 mententenananta 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. 58

EM58 Noptiera

1. Parametri tehnici si functionali

Noptiera pentru pat odihna medic

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.