

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. 2 EM2 Aparat drenaj limfatic			
1. Parametri tehnici si functionali Aparat masaj limfatic pentru uz profesional Manson tip pantalon - 1 bucata Manson tip maneca - 1 bucata Cablu de alimentare Cabluri de conexiune mansoane Marcaj CE Posibilitatea reglarii dimensiunilor mansoanelor din pozitionarea fermoarelor de la marimea M, marime L, Marime XL (extender). Ajustarea parametrilor de tratament Maxim 24 de celule de compresie Minim 2 - maxim 3 cicluri de compresie Presiune reglabila intre 20 - 90 mmHg Procedura de testare inaintea fiecarui protocol de tratament			
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. 29

EM29 Pedalier mecanic

1. Parametri tehnici si functionali

- Antrenarea bratelor si picioarelor
- Rezistenta de franare reglabila in mod continuu - pliabila, pedale reglabile
- Afisaj LCD (timp, pedalari pe minut, pedalari totale si afisare de calorii)
- Dimensiuni: (LxLxH) 49x36x27 cm
- Greutate: 2,3 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 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. 32

EM32 Qvadriceps

1. Parametri tehnici si functionali

Suport tibial bilateral ce permite exercitii independente de flexie - extensie pentru articulatia genunchiului si/sau a cotului.
Sistem de reglare pe inaltime a suporturilor tibiale.
Ajustarea pe latime a elementelor pentru flexie si extensie.
Manere mobile, ajustabile pe 3 niveluri.
Inclinatia spatelui: 12°.
Inclinatia sezutului: 4°.
Discuri ce insumeaza 20 kg, impartite pe ambele parti, prezente in echiparea standard.
Cadru metalic, vopsit epoxy.
Umplutura si captuseala ignifuga, clasa 1IM, densitatea buretelui 40.
Stabilizatoare anti-alunecare.
Dimensiuni:
Inaltime: 120 cm.
Inaltime pana la axul mecanic al bratului mobil: 85 cm.
Adancime: 90 cm.
Inaltimea sezutului: 65 cm
Latimea sezutului: 54 cm.
Adancimea sezutului: 50 cm.
Greutate: 45 kg + 20 kg discuri.
Sistem special pentru ajustarea flexiei si extensiei.
Incarcaturi independente pentru membrele stang si drept.
Spatar ajustabil pana la 80°.
Dimensiuni: 165x50x55h cm.

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.		

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. 34

EM34 Roata pentru umar

1. Parametri tehnici si functionali

Echipata cu 4 brate lungi de 130 cm si 4 brate lungi de 110 cm
 Maner anti-alunecare
 Inaltime ajustabila
 Rezistenta variabila
 Contine kit pentru a fi fixata pe perete
 Dimensiuni: 132 x 25 x 200 h 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. 39
EM39 Set accesorii gimnastica

<p>1. Parametri tehnici si functionali Suport mobil cu accesorii pentru gimnastica Contine: 6 popice colorate 10 saci cu nisip 16 funii colorate de 2,5 m lungime 10 frânhii cu contragreutate 10 corzi de sarit 16 bile de lemn colorate 4 mingi pentru gimnastica ritmica de 0,28 kg 16 blocuri de lemn colorate 16 cercuri din nylon colorate Ø 60 cm 9 discuri de vinil</p>		
<p>2. Specificatii de performanta si conditii privind siguranta în 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. 40

EM40 Set benzi elastice

1. Parametri tehnici si functionali

Set de 5 benzi elastice din latex
Dimensiune: 5,5m/fiecare

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. 41

EM41 Set dispozitive ergoterapie si terapie ocupationala

1. Parametri tehnici si functionali

Panou reeducarea miscarii:
Contine minim 8 dispozitive diferite pentru reeducarea miscarii
Sa se livreze cu toate accesoriile necesare functiunii
Spirala verticala:
Baza din lemn natural
Dimensiuni: 40 x 17 x 31 h cm
Spirala orizontala:
Baza din lemn natural
Dimensiuni: 40 x 30 x 38 h cm
Aparat insurubare:
Baza din lemn natural
Dimensiuni: 40 x 17 x 21 h cm
Disc pentru recuperarea mobilitatii degetelor, maini si articulatiei pumnului: flexie, extensie, adductie si abductie:
Dimensiune: Ø 18 cm
Greutate: 225 gr
Set de 3 discuri cu 3 niveluri de rezistenta:
Galben: mica
Rosu: medie
Verde: mare
Set de 4 discuri, dimensiune: Ø 18 cm, combina 2 rezistente diferite pe acelasi disc, permitand personalizarea terapiei.:
-Crem (foarte moale) - Rosu (medie)
-Galben (lejer) - Verde (mare)
-Rosu (medie) - Albastru (foarte mare)
-Verde (mare) - Negru (maxima)
Flexoare palmare:
Tastele cu arcuri independente sunt concepute in asemenea maniera incat degetele cu o musculature tonificata, puternica, nu pot compensa pentru degetele ce prezinta slabiciune musculara. Sunt folosite pentru recuperarea functiei degetelor si pentru cresterea tonusului muscular al antebratului.
Set de 5 bucati:
-Galben: foarte moale - 7N/0.7 kg
-Rosu: moale - 14N/1.4 kg
-Verde: medie - 23N/2.3 kg
-Albastru: puternic - 32N/3.2 kg
-Negru: foarte puternic - 41N/4.1 kg
Set de 5 bucati mingi in forma de ou confectionate din silicon cu diferite duritati: foarte moale, moale, medie, ferma, foarte ferma
Set de 5 bucati mingi pentru antrenarea mainii confectionate din silicon cu diferite duritati: foarte moale, moale, medie, ferma, foarte ferma
Kit terapeutic din plastelina 5 bucati cu diferite duritati, greutate: 85 g fiecare

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

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>pentru punerea pe piață în România și să prezinte următoarele documente (copie „conform cu originalul” și traducere autorizată):</p> <p>Certificat de conformitate CE emis de un organism notificat în 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>		
	<p>4. Conditii de garantie si postgarantie</p> <p>Termen de garantie: minim 24 de luni de la data instalării și punerii în funcțiune a echipamentului, iar timpul maxim de răspuns pentru o intervenție de service să fie de maxim 48 de ore de la comunicare. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere</p> <p>Asigurare de piese de schimb minim 10 ani de la data instalării și punerii în funcțiune a echipamentului. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere.</p>		
	<p>5. Conditii cu caracter tehnic</p> <p>Transportul, instalarea, punerea în funcțiune și instruirea personalului să se efectueze la beneficiar, în locația de livrare indicată de beneficiar. Aceste operații să fie incluse în prețul final al echipamentului. Se va prezenta o declarație pe proprie răspundere.</p>		

Fisa tehnica nr. 42

EM42 SET PLACI ECHILIBRU

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	Parametri tehnici și funcționali Placa balans semi-cerc Acoperita cu material cauciucat anti-alunecare Dimensiuni: 80 x 60 x 13 h cm (+/-5%)		
2	Specificații de performanță și condiții privind siguranța în 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	Condiții 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	Condiții de garanție și postgaranție 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	Condiții 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.		