

1. Targă transport pacient EM62

CANTITATE:

MODEL:

PRODUCĂTOR / ȚARA:

Nr. crt.	Specificații tehnice minime solicitate	Corespondența propunerii tehnice cu specificațiile minime solicitate	Furnizor (denumire, adresă, telefon, e-mail)
0	1	2	3
1	<p>Parametri tehnici și funcționali</p> <p>Targă pentru transport pacienți, adecvată utilizării în unități sanitare și investigațiilor imagistice cu aparat de radiologie cu braț C.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu minimum 4 secțiuni funcționale.</p> <p>Targa va fi lipsită de elemente structurale între suprafața de susținere a pacientului și caseta de raze X, pentru a permite realizarea radiografiilor pe întreaga zonă de examinare a pacientului.</p> <p>Targa va fi susținută de minimum 2 coloane telescopice amplasate la ambele capete ale târgii, astfel încât să permită inserarea intensificatorului de imagine.</p> <p>Zona operativă pentru aparatul de radiologie cu braț C va avea dimensiuni de minimum 1360 × 410 mm.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu comenzi bilaterale pentru controlul vitezei/funcțiilor de reglaj, conform soluției constructive a producătorului.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu mânere de împingere retractabile la fiecare capăt, acoperite cu material moale pentru protecție și confort în utilizare.</p> <p>Targa va fi mobilă pe minimum 4 roți antistatice, cu diametrul de minimum 200 mm.</p> <p>Roțile antistatice vor fi prevăzute cu sistem încrucișat/compensare care să permită menținerea contactului cu pardoseala pentru cel puțin una dintre roți în situații de pardoseală neuniformă.</p> <p>În cele patru colțuri, targa va fi prevăzută cu sistem de frânare centralizată, controlat prin pedale.</p> <p>Spațiul liber sub targă va fi de minimum 130 mm, pentru a permite introducerea elevatoarelor/dispozitivelor de transfer pacient.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu șine laterale pliabile, cu bare verticale și curea pentru susținerea/asigurarea pacientului.</p> <p>Platforma de susținere a salteii va fi realizată din HPL radiotransparent sau material echivalent/superior din punct de vedere radiotransparent și mecanic.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu suporturi în cele patru colțuri pentru introducerea stativului de perfuzii.</p> <p>Gradul de înclinare Trendelenburg/Anti-Trendelenburg va fi</p>		

	<p>indicat prin indicator mecanic tip cumpănă cu bulă de aer sau sistem echivalent.</p> <p>Operațiunile de urgență vor putea fi realizate facil prin retractabilitatea celor două mânere de la capătul superior al târgii.</p> <p>Targa va fi prevăzută cu suport pentru susținerea tubului de oxigen.</p> <p>Intervalul de reglare a înălțimii va acoperi cel puțin plaja 580–880 mm; se acceptă limită inferioară egală sau mai mică de 580 mm și limită superioară egală sau mai mare de 880 mm. Reglarea în poziție Trendelenburg/Anti-Trendelenburg se va realiza prin comandă bilaterală, cu unghi de reglare de minimum 12°.</p> <p>Secțiunea pentru spate va fi reglabilă prin mâner până la minimum 90°.</p> <p>Partea superioară pentru picioare va fi reglabilă prin mâner plasat bilateral până la minimum 25°.</p> <p>Partea inferioară pentru picioare va fi reglabilă până la minimum 180°.</p> <p>Dimensiunea totală a târgii va fi de minimum 2100 × 830 mm. Dimensiunea suprafeței pentru susținerea pacientului va fi de minimum 1900 × 650 mm.</p> <p>Greutatea maximă susținută pentru pacient va fi de minimum 255 kg.</p> <p>Salteaua pentru pacient va fi antistatică, ignifugă și antidecubit și va avea husă detașabilă.</p> <p>Grosimea saltelei va fi de minimum 100 mm.</p> <p>Husa saltelei va fi antistatică, antibacteriană, antiacarieni, ignifugă și permeabilă la aer.</p> <p>Dimensiunea saltelei va fi de minimum 1940 × 620 mm.</p> <p>Configurație minimă de livrare: stativ pentru perfuzii cu minimum 4 cârlige – minimum 1 bucată.</p> <p>Configurație minimă de livrare: suport pentru caseta de raze X – minimum 1 bucată.</p>		
2	<p>Specificații de performanță și condiții privind siguranța în exploatare</p> <p>Produsul oferit va fi adecvat utilizării în unități sanitare, corespunzător destinației declarate de producător, și va permite exploatarea în condiții de siguranță pentru pacient, personalul medical și personalul auxiliar, după caz.</p> <p>Materialele, finisajele și elementele funcționale vor permite curățarea, igienizarea și/sau dezinfectia uzuală în mediu spitalicesc, conform instrucțiunilor producătorului și destinației produsului.</p> <p>Pentru produsele încadrate de producător ca dispozitive medicale, operatorul economic va prezenta aviz de funcționare emis de ANMDMR pentru activitățile relevante contractului: import și/sau distribuție și, după caz, instalare și/sau mentenanță dispozitive medicale, pentru grupa de dispozitive medicale aferentă produsului oferit.</p> <p>Pentru produsele care nu sunt încadrate ca dispozitive</p>		

	<p>medicale, nu se va solicita aviz ANM DMR pentru produs; ofertantul va prezenta declarația producătorului/ofertantului privind încadrarea produsului și documentele de conformitate aplicabile categoriei respective de produs.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare, întreținere și curățare se vor furniza în limba română, acolo unde sunt aplicabile potrivit naturii produsului.</p>		
3	<p>Condiții privind conformitatea cu standardele și reglementările aplicabile</p> <p>Produsul oferit va îndeplini toate cerințele legale aplicabile pentru introducerea pe piață, punerea la dispoziție pe piață și/sau punerea în funcțiune în România, conform destinației declarate de producător.</p> <p>Se va prezenta declarația UE de conformitate a producătorului sau documentul de conformitate aplicabil produsului oferit, în funcție de categoria produsului.</p> <p>Se va prezenta dovada marcajului CE numai acolo unde legislația aplicabilă produsului impune marcaj CE; pentru dispozitivele medicale, marcajul CE va fi conform Regulamentului (UE) 2017/745, cu modificările și completările aplicabile.</p> <p>Certificatul emis de un organism notificat se va solicita numai dacă, potrivit clasei de risc și procedurii de evaluare a conformității aplicabile produsului, legislația impune implicarea unui organism notificat.</p> <p>Se va prezenta certificat valabil ISO 9001 și/sau ISO 13485 pentru producător și/sau furnizor, în funcție de categoria produsului oferit și de domeniul certificatului. Pentru produse care nu sunt dispozitive medicale, certificarea ISO 13485 nu va fi solicitată ca cerință exclusivă.</p> <p>Documentele redactate într-o limbă străină se vor prezenta în copie și traducere autorizată în limba română. Traducerea legalizată se va solicita numai dacă este cerută expres prin documentația de atribuire sau prin legislația aplicabilă.</p>		
4	<p>Condiții de garanție, service și postgaranție</p> <p>Termen de garanție: minimum 24 de luni de la data livrării/recepției, respectiv de la data instalării și punerii în funcțiune, după caz, în funcție de natura produsului.</p> <p>Timp maxim de răspuns pentru intervenția de service: maximum 48 de ore de la comunicarea solicitării de către beneficiar.</p> <p>Asigurarea pieselor de schimb și/sau a componentelor necesare mentenanței: minimum 10 ani de la data livrării/recepției, respectiv de la data instalării și punerii în funcțiune, după caz.</p> <p>Pentru condițiile de garanție, service și asigurare piese de schimb se va prezenta declarație pe propria răspundere a ofertantului/furnizorului.</p>		
5	<p>Condiții cu caracter tehnic privind livrarea și punerea în</p>		

<p>funcțiune</p> <p>Transportul, livrarea, montajul/instalarea, punerea în funcțiune și instruirea personalului utilizator se vor efectua la beneficiar, în locația de livrare indicată de acesta, după caz, în funcție de natura produsului.</p> <p>Toate operațiunile menționate mai sus vor fi incluse în prețul final oferit.</p> <p>Se va prezenta declarație pe propria răspundere privind includerea acestor servicii și efectuarea lor la locația beneficiarului.</p>		
--	--	--