

## **Contract furnizare echipamente si dotari pentru utilarea Centrului Comunitar Integrat din sat Covasna, com Costuleni, jud Iasi**

I.D.: 78904961

Documente participare:

- caiet de sarcini 5.pdf

Data publicarii	23.02.23	Coduri CPV	33100000-1
Termenul limita pentru depunere:	23.03.23	Pretul estimativ:	22.490,48 RON - 22.490,48 RON

Descriere: Furnizare echipamente și dotări pentru utilarea Centrului Comunitar Integrat din satul Covasna, com Costuleni, jud Iași în cadrul Programul Operational Regional 2014-2020, Axă prioritară 8 – Dezvoltarea infrastructurii de sănătate și sociale • Cerințele impuse prin Caietul de sarcini sunt minimale și obligatorii, ele definind funcționalitatea și calitatea echipamentului. • Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini atrage descalificarea ofertantului. • Operatorii economici pot alege să oferteze un singur lot sau mai multe loturi din lista cuprinsă în prezentul caiet de sarcini. Lotul 1: Echipamente medicale Cod CPV: 33100000-1 – Echipamente medicale Lotul 2: Elemente de mobilier: Cod CPV: 39100000-3 Mobilier Lotul 3: Papetărie: Cod CPV: 30192700-8 Papetărie Lotul 4: Computere portabile Cod CPV: 30213100-6 Computere portabile Lotul 5: Telefoane Cod CPV: 32252000-4 Telefoane GSM Lotul 6: Imprimanta Cod CPV: 30232130-4 Imprimante grafice color Lotul 7: Aplicație pentru telefon pentru determinarea vârstei gestaționale Cod CPV: 48180000-3 Pachete software pentru uz medical Lotul 8: Pelerine impermeabile Cod CPV: 18221100-5 Pelerine impermeabile Lotul 9: Pubele Cod CPV: 39224340-3 Pubele • Furnizorul va livra produsele însoțite de următoarele documente: 1) Factură fiscală și documentele de proveniență /import; 2) Certificatul de garanție emis în condițiile solicitate; 3) Certificat de calitate / conformitate; 4) Manualul de operare și întreținere și Manualul de reparații și piese de schimb (acolo unde este cazul); 5) Autorizație de livrare și servicii de la producător (acolo unde este cazul). 6) Proces verbal de recepție și punere în funcțiune; 7) Fișa tehnică; 8) Declarație conformitate producător (CE); 9) Documente de transport; 10) Aviz de însoțire a mărfii; 11) Proces verbal de instruire. Notă: În cazul în care documentele de mai sus sunt redactate în altă limbă decât limba română, se va prezenta și traducerea documentelor. • Operatorii economici, (importatori, distribuitori) vor prezenta aviz de funcționare (însoțit de anexe) emis în temeiul Ordinului Ministerului Sănătății nr. 566/2020 de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) din România, valabil la momentul prezentării, din care să reiasă că producătorul/producătorii echipamentelor pe care le include în propunerea tehnică sunt înregistrați în aviz. • Dacă producătorul este din România, nu se solicită prezentarea unui aviz de funcționare emis de ANMDM, ci certificatul de înregistrare sau avizul de la Centrul de Cercetare Științifică pentru Aparare CBRN și Ecologie.