



دولة فلسطين  
وزارة المالية والتخطيط  
مديرية اللوازم العامة  
لجنة العطاءات المركزية

المنافسة العامة رقم  
( MOH-GSD/RINGE/2018/234 )

موضوع المناقصة  
( شراء وتوريد وتركيب أجهزة ومعدات لمراكز الطوارئ و الولادة الآمنة / يعبد )

الجهة المشتريه  
( وزارة الصحة )

جهة التمويل  
( المنحة الإيطالية RINGE )





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

دولة فلسطين  
وزارة المالية والتخطيط  
مديرية اللوازم العامة  
لجنة العطاءات المركزية

دعوة لتقديم عطاءات

المناقصة العامة رقم: ( MOH-GSD/RINGE/2018/234 )

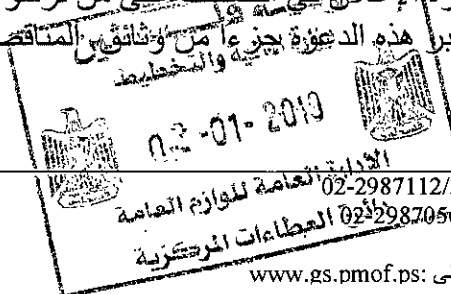
موضوع المناقصة: (شراء وتوريد وتركيب أجهزة ومعدات لمراكز الطوارئ و  
الولادة الآمنة / يعبد

الجهة المشتريّة: ( وزارة الصحة )

جهة التمويل: (المنحة الإيطالية RINGE )

1. تدعو مديرية اللوازم العامة في وزارة المالية والتخطيط ولحساب وزارة ( الصحة ) المناقصين أصحاب الإختصاص والمسجلين رسمياً والراغبين بالمشاركة في تقديم العطاءات بالطرف المختوم.
2. تقدم الأسعار بـ (بال يورو ) و غير شاملة لضريبة القيمة المضافة
3. يمكن للجهات المعنية بالمناقصة الحصول على جميع وثائق المناقصة أو الحصول على مزيد من المعلومات من خلال الموقع الإلكتروني لمديرية اللوازم العامة ([www.gs.pmf.ps](http://www.gs.pmf.ps)) أو من خلال مديرية اللوازم العامة/ وزارة المالية خلال أوقات الدوام الرسمي من الساعة 8:00 صباحاً وحتى 2:00 بعد الظهر.
4. تدفع رسوم كراسة المناقصة والبالغ قيمتها ( 500 شيكل ) لحساب وزارة المالية في بنك فلسطين على حساب رقم (219000/49)، ويتم ارفاق وصل الدفع (فيشة الإيداع) مع العطاء المقدم.
5. يجب أن يتم تسليم العطاء في صندوق العطاءات في مديرية اللوازم العامة في موعد أقصاه الساعة ( 10:00 ) من يوم ( الثلاثاء ) الموافق ( 2019/01/22 ) ويتم رفض جميع العطاءات التي ترد بعد الموعد المحدد، وسيتم فتح العطاءات في نفس الزمان والمكان بحضور من يرغب من المناقصين أو من خلال خدمة البث المباشر على الموقع الإلكتروني لمديرية اللوازم العامة.
6. على المناقص ارفاق كفالة دخول المناقصة على شكل كفالة بنكية أو شيك بنكي مصدق بقيمة (6900 يورو) على أن يكون ساري المفعول حتى تاريخ ( 2019/07/20 ).
7. أجرّة الإعلان في الصحف على من ترسو عليه المناقصة.
8. تعتبر هذه الدعوة جزءاً من وثائق المناقصة والمخطيط.

رئيس لجنة العطاءات المركزية





(تعليمات للمناقصين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

## تعليمات للمناقصين

### 1. لغة العطاء

تكتب جميع الوثائق والمراسلات المتعلقة بالعطاء باللغة المذكورة في جدول بيانات المناقصة. ويحق للمناقص ارفاق الوثائق المعززة لعطاءه بأي لغة أخرى شريطة أن تكون مرفقة بترجمة دقيقة معتمدة باللغة المذكورة في جدول بيانات المناقصة، ولغايات دراسة العطاء يتم اعتماد النصوص المترجمة.

### 2. عملة العطاء

(أ) على المناقص تقديم العطاء بالعملة المحددة في جدول بيانات المناقصة.  
(ب) في حال تقديم المناقص العطاء بعملة تختلف عن العملة المحددة في جدول بيانات المناقصة، سيتم اعتماد سعر صرف العملات حسب الأسعار المعلنة من سلطة النقد الفلسطينية في نفس تاريخ فتح العطاء وذلك لغايات تقييم العطاءات والمقارنة بينها.

### 3. فترة صلاحية العطاءات

(أ) تستمر صلاحية سريان العطاء بعد الموعد النهائي لتسليمه بحسب ما هو مذكور في "جدول بيانات المناقصة". ويتم رفض أي عطاء فترة صلاحية أقل.  
(ب) يحق لمديرية اللوازم العامة طلب تمديد فترة صلاحية العطاء قبل انتهاء مدة الصلاحية المحددة في جدول بيانات المناقصة، ويجب أن يكون طلب التمديد والإجابة عليه خطياً.

### 4. كفالة دخول المناقصة

(أ) يجب على المناقص أن يقدم مع عطائه كفالة دخول المناقصة حسب ما هو مطلوباً في جدول بيانات المناقصة من حيث القيمة والمدة والعملة.  
(ب) لن يتم قبول أي عطاء لا يحتوي على كفالة دخول المناقصة، حيث يعتبر مخالفاً للشروط القانونية.  
(ج) يتم إعادة كفالة دخول المناقصة للمناقصين غير الفائزين عندما يقوم المناقص الفائز بتقديم ضمان حسن التنفيذ.  
(د) تعاد كفالة دخول المناقصة للمناقص الفائز فور تقديمه كفالة حسن التنفيذ وتوقيع العقد.  
(هـ) يتم مصادرة كفالة دخول المناقصة في الحالات التالية:  
1. تعديل أو سحب العطاء بعد الموعد النهائي لتقديم العطاءات.  
2. رفض المناقص قيام اللجنة بتصحيح الأخطاء الحسابية الوارد في عطائه.  
3. عدم توقيع المناقص الفائز على العقد خلال المدة التي تحددها الجهة المشترية.  
4. عدم التزام المناقص الفائز بتقديم كفالة حسن التنفيذ خلال الوقت المحدد.  
(و) في حال كان المناقص انتلاف شراكة يجب أن تقدم كفالة دخول المناقصة باسم رئيس الانتلاف، وفي حال لم يكن الانتلاف مشكلاً بشكل رسمي وقت تقديم العطاء تقدم الكفالة باسم جميع الشركاء المستقبليين المذكورين في اتفاقية الانتلاف.

### 5. توضيح وثائق المناقصة

(أ) في حال رغب أي من المناقصين الحصول على أي توضيح أو تفسير حول أي من المعلومات الواردة في وثائق المناقصة على المناقص مراسلة مديرية اللوازم العامة خطياً على العنوان المذكور في جدول بيانات المناقصة (ولا تقبل المراسلات عبر البريد الإلكتروني)، حيث سيتم الرد على أي استفسارات قبل آخر موعد من الفترة الموضحة في جدول بيانات المناقصة ولن يتم قبول أي استفسار أو توضيح بعد المدة المحددة في جدول بيانات المناقصة، ويتم نشر أي توضيح على وثائق المناقصة على الموقع الإلكتروني الخاص بمديرية اللوازم العامة.



(تعليمات للمناقصين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

6. تعديل وثائق المناقصة

- (أ) يحق لمديرية اللوازم العامة تعديل وثائق المناقصة في أي وقت قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات عن طريق إصدار ملحق بها.
- (ب) أي ملحق يصدر عن مديرية اللوازم العامة يصبح جزءاً من وثائق المناقصة ويتم نشره على الموقع الإلكتروني الخاص بمديرية اللوازم العامة.
- (ج) يحق لمديرية اللوازم العامة وإذا تطلب الأمر تأجيل الموعد النهائي لتسليم العطاءات وذلك لإعطاءهم فرصة لأخذ التعديلات الواردة في الملحق بعين الاعتبار.

7. العطاءات البديلة (البدايل أو الخيارات)

يتم قبول العطاءات البديلة إلا إذا ورد غير ذلك في جدول بيانات المناقصة.

8. الوثائق المطلوبة من المناقص والتي يجب ارفاقها مع العطاء

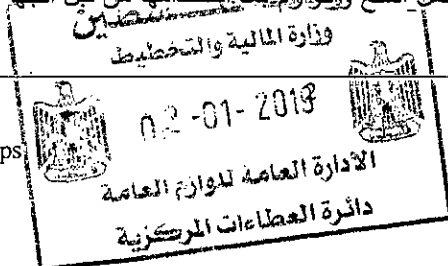
- (أ) في حال كان المناقص شركة مسجلة يجب ارفاق صورة عن شهادة تسجيل الشركة لدى مراقب عام الشركات في وزارة الاقتصاد.
- (ب) في حال كان المناقص منشأة فردية (تاجر) يجب ارفاق ما يثبت عضويته كتاجر في غرفة التجارة والصناعة (شهادة تاجر تثبت طبيعة عمله).
- (ج) صورة عن رخصة المهن الصادرة عن ضريبة الإهلاك في وزارة المالية.
- (د) كذلك السيرة الذاتية للشركة.
- (هـ) شهادة خلو طرف من الإدارة العامة لضريبة الدخل.
- (و) شهادة خلو طرف من الإدارة العامة للجمارك والمكوس وضريبة القيمة المضافة.
- (ز) صورة عن عقد التأسيس الخاص بالشركة.
- (ح) في حال كان المناقص ائتلاف يجب ارفاق جميع الوثائق المذكورة أعلاه، بالإضافة الى ما يثبت وجود الائتلاف بشهادة مصدقة من الجهات الرسمية وذات الاختصاص.

9. أسعار العطاءات والخصومات

- (أ) في حال كانت اللوازم المطلوبة قابلة للتجزئة على أكثر من مورد يحق للمناقص التقدم لأي من البنود المطلوبة أو لجميع البنود.
- (ب) في حال كانت اللوازم المطلوبة على شكل مجموعات (Lots) فعلى المناقص تسعير كل بند من البنود الواردة في المجموعة الواحدة، وفي حال عدم التقدم لأي بند من بنود المجموعة الواحدة يعتبر العطاء مخالف لشروط المناقصة.
- (ج) في حال تقديم المناقص أي خصومات يجب أن تكون غير مشروطة وعلى المناقص توضيح كيفية ومنهجية استخدامها في العطاء المقدم من قبله.
- (د) يجب أن تكون الأسعار التي يقدمها المناقص ثابتة خلال تنفيذ العقد ولا تخضع لأي تعديل.

10. المستندات التي تؤكد مطابقة السلع والخدمات المرتبطة بها

- (أ) على المناقص أن يقدم مع عطائه بطاقة تعريفية للسلع أو اللوازم المقدمة تشمل: (شهادات بلد المنشأ، اسم الصانع، الاسم التجاري، الطراز ورقم الكatalog "إن وجدت").
- (ب) على المناقص أن يقدم مع عطائه الدلائل التي تؤكد مطابقة اللوازم المقدمة منه للمواصفات الفنية المذكورة في وثائق المناقصة.
- (ج) يجب أن تتضمن الدلائل التي يقدمها المناقص وصفاً مفصلاً للمواصفات الفنية والأدائية الأساسية للسلع واللوازم والخدمات المرتبطة بها، بحيث يوضح توافقها مع المواصفات المطلوبة، وأن يقدم المناقص تقريراً بالاختلافات والاستثناءات والانحرافات (إن وجدت)، ويمكن أن تكون هذه الدلائل على شكل مواد مطبوعة أو رسومات أو بيانات.
- (د) على المناقص تقديم لائحة بجميع التفاصيل المتعلقة باللوازم المقدمة في عطائه وللمدة الزمنية المطلوبة، بما في ذلك المصادر المتأجرة، والأسعار الحالية لقطع الغيار، والمعدات الخاصة الضرورية لاستمرار عمل السلع واللوازم بعد استخدامها من قبل الجهة المشترية.





(تعليمات للمناقصين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

هـ) إذا ورد في المواصفات الفنية للوزم المطلوبة في وثائق المناقصة إشارة إلى الأسماء التجارية فهي تعتبر وصفية لا حصرية، ويحق للمناقص أن يعرض مواصفات أخرى بشرط أن تحقق نفس كفاءة البنود أو أعلى منها.

### 11. نموذج معلومات المناقص ونموذج تقديم العطاء ونموذج جدول الأسعار

على المناقص تعبئة نموذج معلومات المناقص ونموذج تقديم العطاء ونموذج جدول الأسعار (المرفقة مع أوراق المناقصة) وتعتبر هذه النماذج الزامية وعلى جميع المناقصين الالتزام بتعبئتها بالكامل دون أي تغيير في النص. وفي حال وجود أي شطب أو تعديل يضاف ختم وتوقيع المناقص عليه ولا يتم اعتماد أي تعديل ما لم يكن ختم وتوقيع المناقص موجوداً.

### 12. شكل وتوقيع العطاء

أ) على المناقص أن يحضر نسخة أصلية واحدة مميزة بكلمة "أصلية" من العطاء، كما يجب على المناقص أن يسلم عدداً من النسخ غير أصلية مميزة بكلمة "نسخة" كما هو محدد في جدول بيانات المناقصة، وفي حال وجود أي اختلاف بين النسخة والأصل يتم اعتماد الأصل.

ب) يجب أن تكون الكلمات الأصلية والنسخ كلها مطبوعة أو مكتوبة بحبر لا يمحو، وموقعة من قبل الشخص أو الأشخاص المفوضين بالتوقيع باسم المناقص، ويجب أن يحتوي العطاء على ما يثبت التفويض بالتوقيع مع ضرورة ذكر اسم ورقم هوية الشخص المفوض، وفي حال وجود أي شطب أو محو أو تعديل على أي من صفحات أو بيانات الواردة في وثائق المناقصة يجب التوقيع عليها من الشخص أو الأشخاص الذين وقعوا على العطاء وإلا لن يتم اعتمادها.

ج) في حالة ما كان المناقص إنتلاف، يجب أن يوقع العطاء الشخص المفوض بتمثيل الإنتلاف وبذلك يكون ملزم قانوناً لجميع أعضاء الإنتلاف.

### 13. اجراءات تقديم واستلام العطاءات

- أ) يجب أن تكون العطاءات المقدمة خطية وموقعة حسب الأصول وفي مظاريف مغلقة ومختومة ويتم ايداعها في صندوق العطاءات الموجود في مديرية اللوازم العامة وقبل الموعد النهائي المحدد لتسليم العطاءات الوارد في جدول بيانات المناقصة.
- ب) يمكن للمناقصين التقدم بالعطاءات من خلال التسليم باليد أو بالبريد المسجل مع علم الوصول، ولا تتحمل دائرة اللوازم العامة أية مسؤولية نتيجة التأخير في تسليم العطاء.
- ج) إذا كانت المظاريف كبيرة الحجم بحيث يتعذر وضعها في الصندوق، يتم تسليمها إلى أي من موظفي دائرة العطاءات في مديرية اللوازم العامة قبل آخر موعد لتسليم العطاءات.
- د) لا يجوز للمناقص أن يتقدم لأي عملية شراء بأكثر من عطاء واحد سواء كان بشكل مستقل أو بالانتلاف مع أطراف محلية أو أجنبية أو كليهما.
- هـ) على المناقص الراغب في سحب عطائه أو تعديله أو استبداله أن يقوم بذلك قبل انتهاء الموعد المحدد لتقديم العطاءات.
- و) إذا تقدم المناقص بطلب سحب عطائه أو تعديله أو استبداله بعد انتهاء الموعد المحدد لتقديم العطاءات، تصدر كفالة دخول المناقصة.
- ز) لن يتم قبول أي عطاء يتم تسليمه بعد الموعد النهائي لتسليم العطاءات وفي هذه الحالة يعتبر متأخراً ويتم رفضه وإرجاعه إلى صاحبه دون فتحه.
- ح) لمديرية اللوازم العامة الحق بتمديد الموعد النهائي لاستلام العطاءات عن طريق تعديل جدول بيانات المناقصة، وفي هذه الحالة تمدد حقوق وواجبات الجهة المشتري والمناقص وفقاً للموعد الجديد.

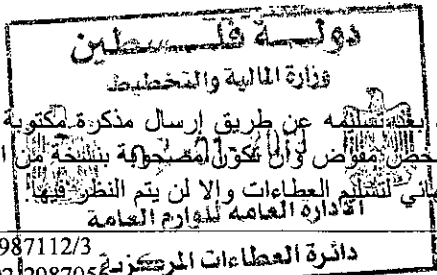
### 14. سحب وتبديل وتعديل العطاءات

للمناقص الحق بسحب أو استبدال أو تعديل العطاء بعد تسليمه عن طريق إرسال مذكرة مكتوبة تتضمن الحالة المطلوبة على أن تكون المذكرة موقعة من شخص مفوض وأن تكون المصحوبة بنسخة من التفويض وأن تصل إلى مديرية اللوازم العامة قبل الموعد النهائي لتسليم العطاءات وإلا لن يتم النظر فيها. إدارة العامة للوزم العامة

Tel:2987112/3

Fax:02-2987056

Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3

فاكس: 02-2987056

الموقع

الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(تعليمات للمناقسين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

15. فتح مظاريف العطاءات

- أ) تقوم لجنة العطاءات المركزية في وزارة المالية بفتح العطاءات في جلسة علنية في الوقت والمكان والتاريخ المحدد في جدول بيانات المناقصة وذلك بحضور المناقصين أو من يمثلهم.
- ب) تقرأ في البداية المغلفات التي تحمل علامة "الانسحاب" على الملأ ويعاد المغلف إلى صاحبه دون فتحه.
- ج) تقرأ بعدها المغلفات التي تحمل علامة "استبدال" على الملأ ويتم استبدالها بالعطاء الأول الذي يتم إرجاعه إلى صاحبه دون فتحه.
- د) تفتح المغلفات التي تحمل علامة "تعديل" وتقرأ على الملأ.
- هـ) المظاريف التي فتحت وتمت قراءتها خلال جلسة فتح العطاءات وحدها هي التي تدخل في التقييم.
- و) تفتح المظاريف واحداً تلو الآخر ويتم قراءة اسم المناقص ومبلغ العطاء والبدائل والخصومات (إن وجدت) ويعلن عن وجود كفالة المناقصة.

16. توضيح العطاءات بعد فتح المظاريف

- أ) يحق لمديرية اللوازم العامة وبهدف المساعدة في فحص وتقييم ومقارنة العطاءات، أن تطلب من المناقص توضيح ما جاء بعطائه، ولا يعتمد أي توضيح بشأن العطاء إذا لم يطلب بشكل خطي.
- ب) يجب أن يكون طلب التوضيح والإجابة عليه خطياً، ولا يسمح بطلب أو تقديم أو السماح بتغيير الأسعار إلا إذا كان ذلك لتأكيد تصحيح خطأ حسابي يتم اكتشافه خلال عملية التقييم.

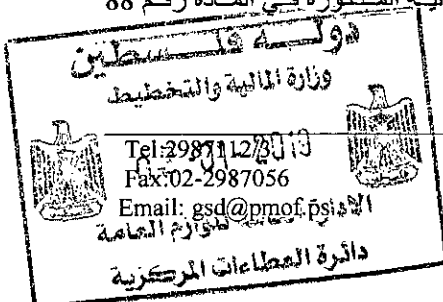
17. السرية ومحاولة التأثير

- أ) لا يتم الإفصاح عن المعلومات المتعلقة بفحص وتقييم ومقارنة العطاءات وتأهيل المناقصين وتوصية إحالة العطاء، للمناقسين أو أي شخص آخر ليس له دور رسمي بهذه العملية حتى تعلن نتائجها إلى المناقصين.
- ب) أي محاولة من قبل المناقص للتأثير أو محاولة الحصول على أي من المعلومات أثناء عملية الفحص والتقييم والمقارنة وإحالة العطاء تتسبب في استبعاد العطاء المقدم منه.
- ج) على المناقص أن يخاطب مديرية اللوازم العامة خطياً فقط في حالة أراد الاتصال بها لسان يتعلق بالعطاء، في الفترة الممتدة ما بين فتح العطاءات وحتى إحالتها.

18. تصحيح الأخطاء الحسابية

- أ) تقوم لجنة تقييم العطاء بتصحيح أية أخطاء حسابية ترد في جداول الكميات ومن ثم إبلاغ المناقص المعني بذلك التصحيح، وإذا رفض المناقص ذلك التصحيح، يرفض عطاؤه وتصادر كفالة دخول المناقصة الخاصة به.
- ب) إذا كان هناك فرق بين حاصل ضرب سعر الوحدة بالكمية المقابلة له وبين السعر الإجمالي، يؤخذ بسعر الوحدة ويعدل السعر الإجمالي طبقاً لذلك، واستثناء على هذا إذا رأت لجنة التقييم أن الفاصلة العشرية قد وضعت بطريقة خاطئة في سعر الوحدة فإنه يتم تصحيح سعر الوحدة وبالتالي يتم تصحيح السعر الإجمالي الموجود في خاتمة الإجمالي ومن ثم تصحيح المجموع الكلي.
- ج) إذا وُجد أن هناك فرقاً بين سعر الوحدة المحدد بالأرقام والسعر المحدد بالكلمات، يؤخذ بالسعر المحدد بالكلمات.
- د) إذا ظهر أي تناقض في المعلومات أو الأسعار بين النسخة الأصلية والنسخ الأخرى، يؤخذ بما ورد في النسخة الأصلية.
- هـ) يتم تدقيق العطاءات وتصحيح الأخطاء الحسابية حسب الآلية المنكورة في المادة رقم 88 من نظام الشراء العام.

19. هامش الأفضلية للمنتجات المحلية





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

(تعليمات للمناقصين)

سيتم اعطاء افضلية للسلع المنتجة محلياً بناءً على الأنظمة والقرارات والتعليمات الصادرة عن مجلس الوزراء بالخصوص، وعلى المناقص توضيح البنود التي تتطلب ذلك في عرض السعر وذلك بوضع عبارة (منتج محلي/وطني) بجانب خانة السعر في جدول تفريغ الأسعار ولن يتم قبول أي تعديلات أو توضيحات ترد بعد فتح العطاء.

## 20. معايير التقييم والإحالة

تقوم لجنة العطاءات المركزية بإحالة المناقصة على المناقص المستجيب عطاؤه جوهرياً لشروط المناقصة والذي تم تقييمه كأرخص عطاء وثبتت قدرة صاحبه على تنفيذ العقد.

## 21. العينات

- إذا تم طلب تقديم عينات في جدول بيانات المناقصة، يجب أن تكون هذه العينات موسومة وبشكل واضح برقم ووصف البند ورقم المناقصة واسم المناقص، و يجب أن تكون بنفس الكميات المحددة في جدول بيانات المناقصة، ويتحمل المناقص تكاليف نقلها.
- العينات التي يتم اختيارها أثناء التقييم لا تعاد للمناقص أو المناقصين الفائزين، ويتم الاحتفاظ بها لغايات المقارنة بها عند تنفيذ العقد.
- يفقد المناقص حقه بالمطالبة بالعينات التي لم يتم اختيارها إذا لم يطالب بها خلال مدة 15 يوماً من تاريخ دخول الإحالة النهائية حيز التنفيذ.

## 22. حالات استبعاد العطاء

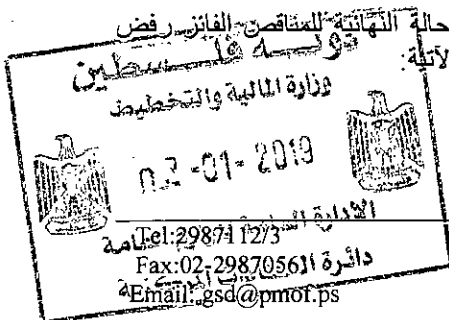
- يستبعد العطاء في أي من الحالات الآتية:
- إذا لم يكن العطاء مكتملاً أو غير موقع حسب الأصول والقانون أو غير مصحوب بكفالة دخول المناقصة من حيث القيمة والمدة والعملة المنصوص عليها.
  - إذا لم يستجب بشكل جوهري للمواصفات الفنية وشروط المناقصة أو غير ذلك من المتطلبات الهامة الواردة في وثائق المناقصة.
  - إذا كانت مدة صلاحية العطاء أقل من المدة المنصوص عليها في شروط ووثائق المناقصة.
  - إذا عدل المناقص سعره أو مضمون عطاؤه في حال طلبت لجنة التقييم منه تقديم إيضاحات خطية حول ما ورد في العطاء خلال عملية الفحص والتقييم.
  - إذا رفض تصحيح الأخطاء الحسابية التي تطلب منه من قبل لجنة تقييم العطاءات.
  - في حال ثبت بأن سعر العطاء المقدم أقل بشكل غير طبيعي عن السعر التقديري ما لم يقدم تبريراً مقبولاً يوضح فيه أسباب انخفاض السعر.
  - في حال ثبت ارتكاب المناقص لأي من التصرفات التالية:
    - عدم الوفاء بالالتزامات المفروضة عليه بموجب هذا القانون والأنظمة الصادرة بمقتضاه.
    - تضارب المصالح عند قيامه بواجباته.
    - التواطؤ أو التآمر أو ممارسة أي شكل من أشكال الفساد والخداع والغش أو التحريض، بما في ذلك تقديم الإغراءات أو عرضها سواء بطريق مباشر أو غير مباشر للتأثير على عملية الشراء أو على تنفيذ العقد.
    - التواطؤ أو التآمر، قبل أو بعد تقديم العطاء، بهدف توزيع عقود الشراء بين المناقصين أو تحديد أسعار العطاءات بصورة غير تنافسية أو خلاف ذلك لحرمان الجهة المشتريّة من منافع المنافسة العامة المفتوحة.

## 23. رفض العطاءات كافة والغاء المناقصة

أ) يحق لمديرية اللوازم العامة إلغاء المناقصة في أي وقت قبل فتح المظاريف.

ب) يحق لمديرية اللوازم العامة بعد فتح المظاريف وقبل صدور الإحالة النهائية للمناقصين الفائزين رفض العطاءات كافة وإبلاغ جميع المناقصين بذلك في أي من الحالات الآتية:

- إذا أصبح موضوع الشراء غير لازم.
- إذا لم تعد المخصصات المالية لعملية الشراء متوفرة.





(تعليمات للمناقصين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

- إذا أصبح من الضروري لاعتبارات المصلحة العامة تعديل المواصفات أو الجوانب الفنية لشروط العقد.
- إذا تبين وجود نقص أو عيوب في المواصفات تحول دون الأخذ بالاعتبار بنود أو أصناف أقل تكلفة ومعادلة وظيفياً بنفس القدر للبند أو الصنف المحدد في وثائق المناقصة، أو التي تحول دون النظر في جميع عناصر التكلفة أثناء عملية التقييم.
- إذا كانت العطاءات كافة غير مستوفية للشروط.
- إذا تبين أن سعر العطاء ذي التكلفة الأقل أعلى كثيراً من السعر التقديري.
- إذا تبين وجود تواطؤ بين المناقصين.

24. تغيير الكميات

يحق للجنة العطاءات المركزية أو الجهة المشتريّة تجاوز كميات عقودها بالزيادة أو النقصان في حدود (25%) بالنسبة لكل بند بذات الشروط والأسعار دون أن يكون للمتعاقد الحق في الاعتراض أو المطالبة بأي تعويض ودون أي تغيير في سعر الوحدة أو أي شروط أخرى مذكورة في وثائق المناقصة.

25. كفالة حسن التنفيذ وكفالة الصيانة

- (أ) على المناقص أن يقدم خلال الفترة المنصوص عليها في بلاغ الإحالة كفالة حسن التنفيذ (بقيمة 10% من قيمة الإحالة).
- (ب) على المناقص تقديم كفالة الصيانة (بقيمة 5% من قيمة الإحالة) إذا كان مطلوباً في بلاغ الإحالة.
- (ج) يجب أن تكون هذه الكفالات على شكل كفالة بنكية مصدقة أو شيك بنكي مصدق وأن تكون بالقيمة والمدة المحددة في بلاغ الإحالة.
- (د) يعتبر الإخفاق في تأمين كفالة حسن التنفيذ أو توقيع العقد سبباً كافياً لإلغاء الإحالة ومصادرة كفالة دخول المناقصة. وفي هذه الحالة يحق للجهة المشتريّة أن تحيل المناقصة على المناقص الأخرى التالي بشرط أن يكون مستجيباً جوهرياً للشروط المطلوبة و تثبت قدرة صاحبه على تنفيذ بنود العقد.

26. مصادرة كفالة حسن التنفيذ

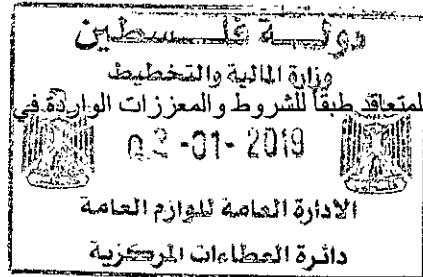
يحق للجهة المشتريّة مصادرة كفالة حسن التنفيذ أو تنفيذ العقد على حساب المتعاقد والحصول على جميع ما تستحقه من غرامات مما يكون مستحقاً للمتعاقد لديها أو لدى أية جهة مشتريّة أخرى في حالة فسخ العقد.

27. توقيع العقد

- (أ) يتم توقيع العقد بين الجهة المشتريّة كجهة متعاقدة وبين من تمت الإحالة عليه كمتعاقد في مدة أقصاها ثمانية وعشرون (28) يوماً من تاريخ دخول الإحالة النهائية حيز التنفيذ.
- (ب) يتم إرسال الاتفاقية الرسمية وشروط العقد للمناقص فور إرسال بلاغ الإحالة من قبل الجهة المشتريّة.
- (ج) على المناقص الذي أحيل عليه العطاء أن يوقع العقد ويرسله إلى الجهة المشتريّة خلال الفترة المنصوص عليها في الفقرة (أ) أعلاه.
- (د) يصبح العقد نافذاً فور توقيع، ويبدأ تنفيذ العقد من تاريخ توقيع ما لم يتم تحديد تاريخ آخر في العقد.

28. الدفعات المالية

- (أ) تقوم الجهة المشتريّة بصرف الدفعات والمستحقات المالية للمتعاقد طبقاً للشروط والمعزّزات الواردة في العقد ومتطلبات النظام المالي الذي تصدره الحكومة.







(تعليمات للمناقصين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### 29. تعديل العقد:

- إذا اقتضت الضرورة لاجراء تعديل في مضمون العقد يتم التعديل ضمن الشروط التالية:
- أ) أن يتم التعديل خلال فترة سريان العقد.
  - ب) أن يكون تعديل العقد خطياً وبرضا الطرفين.
  - ج) أن لا يؤدي هذا التعديل إلى تغيير الهدف من العقد أو طبيعته أو مجاله.
  - د) يكون تنفيذ التعديلات على العقد خاضعا لتوفر الموازنات الضرورية لذلك.

### 30. إخلال المتعاقد بشروط العقد

- إذا أخل المتعاقد بأي شرط من شروط العقد كان للجهة المشتريّة الحق في إتخاذ أي من الإجراءات الآتية:
- أ) رفض التنفيذ المعيب أو الناقص.
  - ب) الازالة والاستبدال الفوري للوازم المعيبة.
  - ج) فرض غرامات التأخير.
  - د) فسخ العقد واستكمال تنفيذه على حساب المتعاقد.

### 31. التأخر في تنفيذ العقد

- أ) إذا تأخر المتعاقد في تنفيذ العقد عن الموعد أو المواعيد المحددة في العقد جاز للجهة المتعاقدة إذا اقتضت المصلحة العامة ذلك إعطاء المتعاقد مهلة إضافية لاتمام التنفيذ على أن توقع عليه غرامة عن مدة التأخير بالنسب وطبقاً للأسس وفي الحدود المنصوص عليها في العقد، وتوقع الغرامة بمجرد حصول التأخير دون حاجة إلى تنبيه أو إنذار أو إتخاذ أي إجراءات قضائية أخرى.
- ب) تكون قيمة غرامة التأخير عن كل يوم وذلك بواقع (واحد بالألف من قيمة المواد غير الموردة عن كل يوم تأخير)، بحيث لا تتجاوز النسبة العظمى للغرامة 10% من القيمة الكلية للعقد.
- ج) لا يخل توقيع الغرامة بحق الجهة المتعاقدة في مطالبة المتعاقد بالتعويض الكامل عما أصابها من أضرار نتجت عن تأخره في الوفاء بالتزاماته.

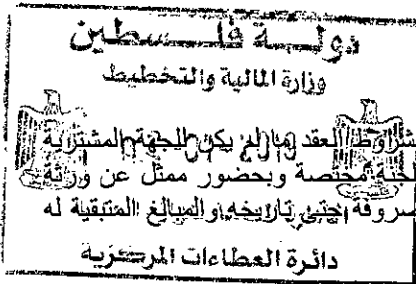
### 32. رفض اللوازم الموردة

- أ) اذا تقرر رفض اية لوازم تم توريدها بموجب عقد الشراء تقوم الجهة المشتريّة بإبلاغ المناقص بشكل خطي برفض اللوازم وبالاسباب الداعية لذلك، وعلى المناقص سحب هذه المواد وتوريد بديل لها خلال المدة المحددة.
- ب) اذا رفض المورد ازالة المواد أو اللوازم المرفوضة فسيصبح مسؤولاً مالياً عن تكلفة تخزينها وغير ذلك من النفقات ذات الصلة، وعدا ذلك فان من حق الجهة المشتريّة أن تبيع هذه اللوازم بالمزاد العلني وان تسترد نفقاتها بما في ذلك الدفعات المقدمة وغرامات التأخير وأي غرامات أخرى معمول بها من قيمة البيع، ويعاد الرصيد المتبقي إلى المورد.

### 33. وفاة المتعاقد

إذا توفي المتعاقد فإنه يحق للجهة المشتريّة:

- أ) فسخ العقد مع رد كفاية حسن التنفيذ ومحاسبة الورثة طبقاً لشروط العقد بما لم يكن للجهة المشتريّة استحقاقات على المتعاقد، حيث تقوم الجهة المشتريّة بتكليف لجنة مختصة وبحضور ممثل عن ورثة المتوفى لحصر الأعمال المنجزة وتكلفتها وتحديد المبالغ المسروقة إحتي تاريخه، والمبالغ المتبقية له





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

(تعليمات للمناقصين)

والأعمال المتبقية من العقد واعداد الحسابات اللازمة وفقاً لشروط العقد، وتقوم الجهة المشترية بتنفيذ الجزء المتبقي من الأعمال حسب الإجراءات المحددة في القانون والنظام وشروط العقد.

ب) السماح للورثة في حالة طلبهم وتوفير الامكانيات الفنية والمالية لديهم على الاستمرار في إتمام العمل بالشروط والمواصفات المحددة في العقد والوثائق المرفقة به شريطة أن يعينوا عنهم وكيلًا شرعيًا معتمدًا من المحكمة المختصة خلال فترة لا تتجاوز الشهر من تاريخ الوفاة لإتمام الأعمال غير المنفذة.

ج) وإذا كان العقد مبرما مع أكثر من متعاقد أو متعهد متآلفين أو متشاركين وتوفي أحدهم فيكون للجهة المشترية الحق في مطالبة باقي المتعاقدين بالاستمرار في تنفيذ العقد.

### 34. تسوية الخلافات

للجهة المشترية قبل مباشرة إجراءات فسخ العقد مع المورد وبما ينسجم مع شروط ووثائق العقد إتخاذ الإجراءات التالية:

أ) تسوية الخلافات التي نشأت بين الطرفين بالطرق الودية وبما يحفظ حقوق والتزامات الطرفين وذلك عن طريق التفاوض المباشر.

ب) إذا لم يتم التوصل الى حل ودي (وحسب شروط العقد) فعليهما اللجوء إلى التحكيم وفقاً لقانون التحكيم الساري، مع ضرورة أن يلتزم الطرفين باستمرار العمل دون توقف أثناء فترة التحكيم.

ج) إذا لم يتم حل الخلاف عن طريق التحكيم، يحق للجهة المشترية في هذه الحالة فسخ العقد وخضم كافة الخسائر التي تكبدتها أثناء فترة الخلاف وذلك من كفالة حسن التنفيذ أو من المبالغ المستحقة أو التي سئسحق للمورد لدى الجهة المشترية أو أية جهة أخرى من الجهات الخاضعة للقانون، ويحق للمتضرر اللجوء إلى القضاء.

### 35. القوة القاهرة

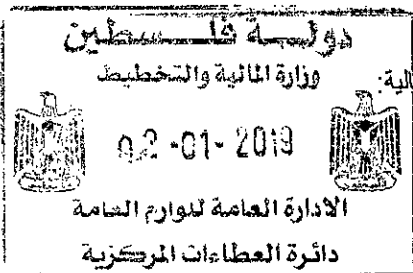
أ) القوة القاهرة هي أي حدث أو ظرف استثنائي يتصف بأنه خارج عن سيطرة أي فريق، وأنه لم يكن بوسع الفريق أن يتحرز منه بصورة معقولة قبل إبرام العقد، ولم يكن بوسع ذلك الفريق أن يتجنبه أو يتلافاه بصورة معقولة عند حدوثه.

ب) لا يتحمل المتعاقد اية مسؤولية عن اية اضرار ناجمة عن التأخير في تنفيذ العقد أو عدم الالتزام بشروطه إذا كان هذا التأخير أو عدم الالتزام ناجما عن القوة القاهرة.

ج) عند وجود قوة قاهرة فانه يجب على المتعاقد أن يتقدم فوراً بأشعار خطي إلى الجهة المشترية خلال المدة الزمنية المحددة في العقد يوضح فيه تلك الظروف والاسباب التي حالت دون تنفيذ العقد أو ادت إلى تأخير تنفيذه، ويجب أن يكون هذا التبرير مدعوماً بالقرائن المناسبة، ويجب على الطرف الذي يطالب باستثناء قائم على اساس القوة القاهرة أن يبلغ الطرف الاخر حال توقف هذا الطرف عن اعاقة تنفيذ العقد.

د) إذا استمرت ظروف القوة القاهرة إلى مدة تزيد عن اجمالي المدة المنصوص عليها في العقد فانه يمكن فسخ العقد من جانب أي من الطرفين تحت طائلة الشروط المنصوص عليها بما في ذلك أية تسوية مالية مناسبة مستحقة لصالح المتعاقد.

### 36. فسخ العقد



يقق للجهة المشترية فسخ العقد في أي من الحالات أو الأسباب التالية:

أ) بسبب فشل المورد في الوفاء بالتزاماته في تنفيذ العقد.

ب) بسبب افلاس المورد.

ج) لنواحي المصلحة العامة.

د) فسخ العقد بسبب "القوة القاهرة".



(تعليمات للمناقضين)

(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### 37. فسخ العقد لدواعي المصلحة العامة

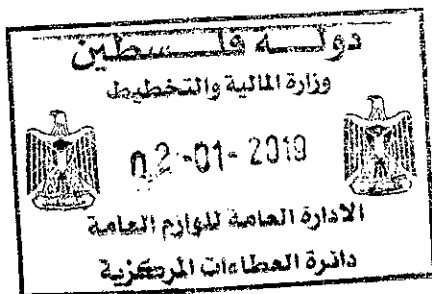
- (أ) يحق للجهة المتعاقدة فسخ العقد لدواعي المصلحة العامة، وفي هذه الحالة فان على الجهة المتعاقدة أن تدفع قيمة اللوازم أو الخدمات التي تم توريدها والتكاليف التي تحملها المتعاقد في سبيل تأمين اللوازم اينما ينطبق ذلك، مطروحا منها الدفعات المقدمة والمرحلية التي استلمها المتعاقد حتى تاريخ ابلاغه بفسخ العقد، ولا يتم دفع أية اموال مقابل الأرباح التي لم يتم تحقيقها.
- (ب) بالرغم مما ورد في الفقرة (أ) من هذه المادة يجب على الجهة المشتريه قبول واستلام اللوازم المكتملة والجاهزة للشحن خلال سبعة ايام من تسلم المتعاقد لاشعار بفسخ العقد لداعي المصلحة العامة وفقاً لأسعار العقد وشروطه.

### 38. العقوبات

- (أ) يعاقب كل من يخالف أحكام قانون الشراء العام بالآتي:
- فرض الغرامات حسب الأسس المنصوص عليها في العقد ونظام الشراء.
  - يحرم من الاشتراك في عمليات الشراء.
  - إذا كان المناقص شركة، تسري العقوبة المفروضة على كافة أعضاء مجلس إدارة الشركة.
  - يفسخ العقد الموقع مع المورد بقرار من الجهة المشتريه وتصادر قيمة التأمين، مع الحفاظ بحقها في المطالبة بالتعويض في أي من الحالات الآتية:
    - إذا استعمل الغش أو التلاعب في معاملته مع الجهة المشتريه.
    - إذا ثبت أنه قد شرع بنفسه أو بواسطة غيره بطريق مباشر أو غير مباشرة في رشوة أحد موظفي الجهات الخاضعة لأحكام القانون.
    - إذا أفلس أو أعسر إفساراً لا يمكنه من تنفيذ العطاء.
    - إذا أخفق في الوفاء بالتزاماته أو أخل بالشروط والأحكام المحددة في النظام أو العقد.
- (ب) بالإضافة الى أي عقوبة أخرى يتم وضع المناقص على القائمة السوداء.

### 39. عدم تقادم الجرائم

لا تسقط بالتقادم العقوبات المنصوص عليها في المادة (73) من قانون الشراء العام.





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

جدول بيانات المناقصة

وزارة الصحة	اسم الجهة المشتريه:
شراء وتوريد وتركيب أجهزة ومعدات لصالح مراكز الطوارئ والولادة الأمه / يعبد لصالح وزارة الصحة MOH-GSD/RINGE/2018/234	اسم ورقم المناقصة:
اسم الجهة المشتريه: وزارة الصحة العنوان: نابلس مقابل مقر المقاطعة رقم الهاتف: 09-2380060 رقم الفاكس: 09-2380060	عنوان الجهة المشتريه:
العربية	لغة العطاء:
الأسعار المقدمة يجب أن تكون باليورو وغير شاملة لضريبة القيمة المضافة	عملة العطاء:
ما تنشره سلطة النقد الفلسطينية بالتاريخ النهائي لتسليم العطاءات	سعر صرف العملات المعتمد لأغراض التقييم والإحالة
وزارة المالية والتخطيط مديرية اللوازم العامة رام الله، البالوع، عمارة الباشا، الطابق الثالث. هاتف: 02-2987112 ، فاكس: 02-2987056	لأغراض تسليم العطاء يتم اعتماد العنوان التالي:
يوم الثلاثاء 2019/01/22 الوقت: 10:00	الموعد النهائي لتسليم العطاءات هو:
2019/01/10	آخر موعد لقبول اي استفسارات أو توضيحات خاصة بالمناقصة (ولا يقبل أي استفسار يرد بعد هذا التاريخ):
150 يوماً من آخر موعد لتسليم العطاء.	مدة صلاحية العطاء
يجب ان تكون الكفالة على شكل شيك بنكي مصدق او كفالة بنكية مع مراعاة ما يلي: قيمة الكفالة: 6900 العملة: يورو مدة صلاحية الكفالة حتى تاريخ: 2019/07/20	كفالة دخول المناقصة:
سوف تؤخذ بعين الاعتبار.	العطاءات البديلة
عدد النسخ الأصلية : 1 عدد النسخ غير الأصلية : 1	عدد النسخ المطلوبة من العطاء (أصلية/ غير أصلية)
عدد النسخ الرقمية (CD) والتخطيط غير مطلوبة	العينات
آلية التقييم المرفقة مع المواصفات الفنية المطلوبة.	سيتم التقييم حسب:



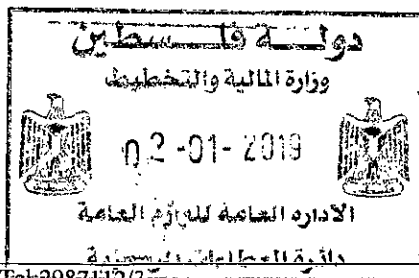
(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

نسبة الزيادة أو النقصان في الكميات المطلوبة (25% من كل بند)	
الفترة الزمنية التي يجب توقيع العقد خلالها (بالأيام)	17 يوم
المدة الزمنية المطلوبة لتوفير قطع الغيار	خلال 30 يوما على الأكثر و لمدة 10 سنوات من تاريخ التركيب و التشغيل
خدمات ما بعد البيع	مطلوبة: 1- يجب ارفاق جدول زمني للزيارات التقفدية و الصيانة الوقائية للأجهزة مع كراسة العطاء بحيث تشمل جميع الإجراءات حسب توصيات الشركة الصانعة. 2- ضرورة الاستجابة لطلب الصيانة خلال 48 ساعة ضرورة اصلاح الجهاز خلال فترة لا تزيد عن اسبوعين مع الاخذ بعين الاعتبار ما ورد من شروط في المواصفات القنية .
مدة التوريد (بالأيام)	90 يوم من تاريخ من اصدار امر التوريد الخطي
مكان التوريد	بالتنسيق مع وحدة هندسة الأجهزة الطبية و المستودعات المركزية في وزارة الصحة

رقم الهوية:

الاسم القانوني للمناقص:

التوقيع و/أو الختم:



Tel:2987412/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

11

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الالكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

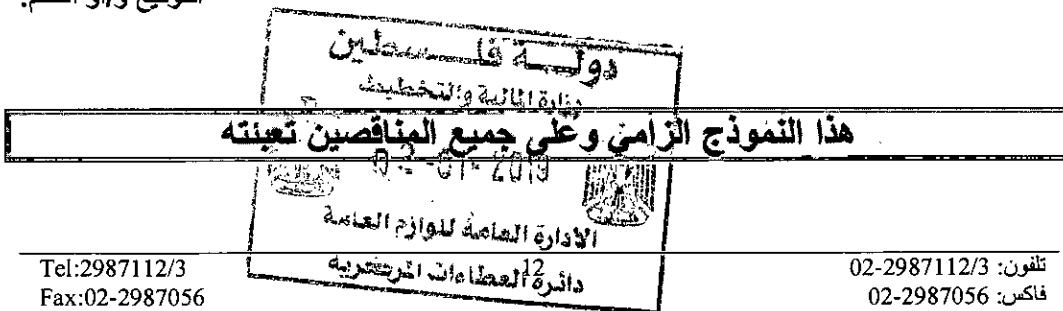
نموذج معلومات المناقص

اسم الجهة المشتريه:

اسم ورقم المناقصة:

	الاسم القانوني للمنافس: (حسب شهادة تسجيل الشركة، أو حسب شهادة التاجر)
.1 .2 .3 .4 .5 .6 .7 .8 .9 .10	في حالة كان المنافس ائتلاف شراكة، يجب إدراج اسم الائتلاف والاسم القانوني لكل عضو في الائتلاف:
	رقم المشتغل المرخص للمنافس:
الاسم: العنوان: الهاتف/الفاكس: البريد الإلكتروني:	العنوان الرسمي للمنافس:
الاسم: العنوان: الهاتف/الفاكس: البريد الإلكتروني:	معلومات عن المفوض بالتوقيع عن المنافس:

التوقيع و/أو الختم:



Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الاكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### نموذج تقديم العطاء

اسم الجهة المشتريه:

اسم ورقم المناقصة:

نحن الموقعون أدناه نقر بأننا:

1. اطلعنا على كافة وثائق المناقصة وتعليمات المناقصة بما فيها الشروط الخاصة وجدول بيانات المناقصة، والمواصفات الفنية المطلوبة، وليس لدينا أي تحفظات عليها.
2. ملتزمون بتوريد اللوازم والسلع المطلوبة ضمن المدة والمواصفات الفنية المطلوبة.
3. القيمة الإجمالية للعطاء المقدم من قبلنا تبلغ ( )، وهذا الخصم سيكون:  
(أ) لكافة البنود، و/أو  
(ب) للبنود التالية: ( )
4. نلتزم باستمرار صلاحية عطائنا طوال الفترة المنصوص في جدول بيانات المناقصة.
5. نلتزم بحضور كفالة حسن التنفيذ في حال تم إحالة المناقصة علينا.
6. على علم ودراية بأن إحالة المناقصة وبلاغ الإحالة الخطي الموجه من قبل الجهة المشتريه تشكل عقداً ملزماً لنا لحين اتمام توقيع العقد.
7. على علم ودراية أن لجنة العطاءات المركزية ليست ملزمة بالإحالة على العطاء الأقل قيمة أو أي عطاء آخر تستلمونه.

رقم الهوية:

الاسم القانوني للمنافس:

التوقيع و/أو الختم:

التاريخ: / /

ملاحظة:

يتم تعبئة هذا النموذج من قبل المنافس نفسه أو من قبل المخول قانوناً بالتوقيع عن المنافس، مع ارفاق ما يثبت ذلك.

دولة فلسطين  
وزارة المالية والتخطيط

هذا النموذج الزامي وعلى جميع المنافسين تعبئته

الإدارة العامة للوازم العامة  
دائرة العطاءات المركزية



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

**نموذج توكيل (تفويض) توقيع العطاء**

التاريخ: / /

المحترمين

السادة/ لجنة العطاءات المركزية/ وزارة المالية والتخطيط

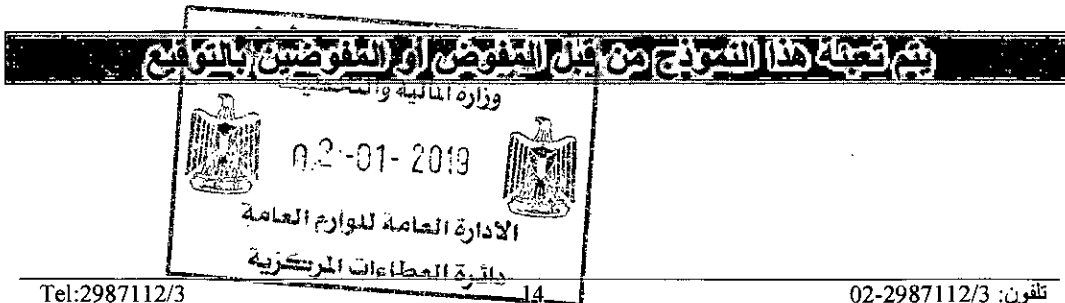
تحية طيبة وبعد،

أنا / نحن الموقعون ادناه \_\_\_\_\_ وبصفتنا  
مفوضين بالتوقيع عن \_\_\_\_\_ ، نقر ونعترف ونحن بكامل الصفات المعتمدة شرعا وقانونا بأننا قد  
اطلعنا على كامل وثائق وتعليمات المناقصة بما فيها الشروط الخاصة وجدول بيانات المناقصة، والمواصفات الفنية المطلوبة،  
وليس لدينا أي تحفظات عليها، وعليه فإننا نوكل / نفوض السيد \_\_\_\_\_ ، حامل هوية رقم  
\_\_\_\_\_ بالتوقيع نيابة عنا على جميع وثائق المناقصة، ويعتبر توقيعنا ملزماً لنا ولجميع  
الشركاء .

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام

**توقيع المفوض**

**ختم المناقص**



Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الالكتروني: www.gs.pmf.ps





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### نموذج كفالة دخول المناقصة

نوع الكفالة: كفالة دخول المناقصة  
رقم الكفالة:  
التاريخ:

المحترمين

السادة/ وزارة المالية والتخطيط  
تحية طيبة وبعد،

يكفل بنك \_\_\_\_\_ ، فرع \_\_\_\_\_ ، السادة شركة \_\_\_\_\_ ،

بمبلغ وقدره \_\_\_\_\_ (القيمة بالكلمات) ، لمدة ( \_\_\_\_\_ يوم)

تبدأ من تاريخ \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ ولغاية \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ (تاريخ الاستحقاق بالكلمات).

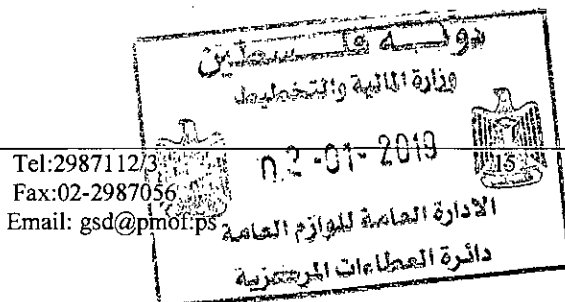
وذلك لغرض المشاركة في المناقصة ( "اسم ورقم المناقصة" ) .

ويتعهد البنك بدفع قيمة الكفالة أو أي جزء منها اليكم أو لممثليكم القانونيين عند أول مطالبة خطية تردنا من طرفكم تفيد بأن المكفول قد أخفق بتنفيذ التزاماته تجاهكم وذلك على الرغم من أي معارضة من قبل المكفول على أن تكون هذه المطالبة خلال فترة سريان الكفالة، وبخلاف ذلك سوف لن يتم النظر في مطالباتكم وتصبح الكفالة لاغية سواء أعيد أصل الكفالة إلينا أو لم يعد، علماً بأنه يتوجب إعادة أصل الكفالة حال انتهاء الغرض منها. وتكون هذه الكفالة خاضعة للقوانين والمحاكم الفلسطينية.

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام

بنك \_\_\_\_\_  
فرع \_\_\_\_\_  
الختم والتوقيع \_\_\_\_\_

والشكر الجزيل لها



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الالكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### نموذج كفالة حسن التنفيذ

نوع الكفالة: كفالة حسن التنفيذ  
رقم الكفالة:  
التاريخ:

المحترمين

السادة/ وزارة المالية والتخطيط  
تحية طيبة وبعد،

يكفل بنك \_\_\_\_\_ ، فرع \_\_\_\_\_ ، السادة شركة \_\_\_\_\_ ،

بمبلغ وقدره \_\_\_\_\_ (القيمة بالكلمات) ، لمدة ( \_\_\_\_\_ يوم)

تبدأ من تاريخ \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ ولغاية \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ (تاريخ الاستحقاق بالكلمات) .

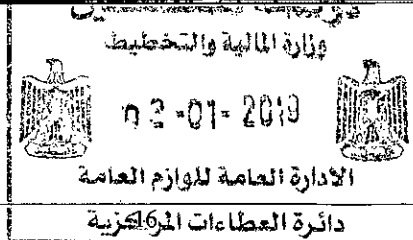
وذلك لغرض ضمان تنفيذ المناقصة ( \_\_\_\_\_ "اسم ورقم المناقصة" ) .

ويتعهد البنك بدفع قيمة الكفالة أو أي جزء منها اليكم أو لممثليكم القانونيين عند أول مطالبة خطية تردنا من طرفكم تفيد بأن المكفول قد أخفق بتنفيذ التزاماته تجاهكم وذلك على الرغم من أي معارضة من قبل المكفول على أن تكون هذه المطالبة خلال فترة سريان الكفالة، وبخلاف ذلك سوف لن يتم النظر في مطالباتكم وتصبح الكفالة لاغية سواء أعيد أصل الكفالة إلينا أو لم يعد، علماً بأنه يتوجب إعادة أصل الكفالة حال انتهاء الغرض منها. وتكون هذه الكفالة خاضعة للقوانين والمحاكم الفلسطينية.

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام

بنك \_\_\_\_\_  
فرع \_\_\_\_\_  
الختم والتوقيع \_\_\_\_\_

يلتزم المتناقصين بمضمون نموذج الكفالة اعلانه وليس بالشكل الخارجي لها



Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الاكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

### نموذج كفالة الصيانة

نوع الكفالة: كفالة صيانة  
رقم الكفالة:  
التاريخ:

المحترمين

السادة/ وزارة المالية والتخطيط  
تحية طيبة وبعد،

يكفل بنك \_\_\_\_\_ ، فرع \_\_\_\_\_ ، السادة شركة \_\_\_\_\_ ،

بمبلغ وقدره \_\_\_\_\_ (القيمة بالكلمات) ، لمدة ( \_\_\_\_\_ يوم)

تبدأ من تاريخ \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ ولغاية \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ (تاريخ الاستحقاق بالكلمات) .

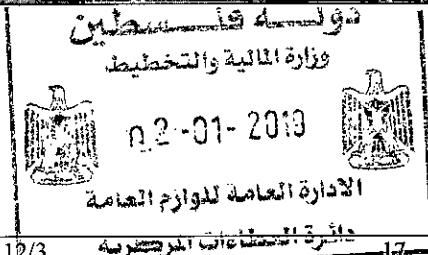
وذلك لغرض ضمان الصيانة للمناقصة ( \_\_\_\_\_ "اسم ورقم المناقصة" ) .

ويتعهد البنك بدفع قيمة الكفالة أو أي جزء منها اليكم أو لممثليكم القانونيين عند أول مطالبة خطية تردنا من طرفكم تفيد بأن المكفول قد أخفق بتنفيذ التزاماته تجاهكم وذلك على الرغم من أي معارضة من قبل المكفول على أن تكون هذه المطالبة خلال فترة سريان الكفالة، وبخلاف ذلك سوف لن يتم النظر في مطالباتكم وتصبح الكفالة لاغية سواء أعيد أصل الكفالة إلينا أو لم يعد، علماً بأنه يتوجب إعادة أصل الكفالة حال انتهاء الغرض منها. وتكون هذه الكفالة خاضعة للقوانين والمحاكم الفلسطينية.

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام

بنك \_\_\_\_\_  
فرع \_\_\_\_\_  
الختم والتوقيع \_\_\_\_\_

**يلتزم المتنافسون بمضمون نموذج الكفالة اعلاه وليس بالشكل الخارجي لهما**



Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

عقد توريد ( بموجب المناقصة العامة رقم

( )

الفريق الأول: وزارة ، العنوان ، ويمثلها:

الفريق الثاني: المناقص ، رقم المشتغل المرخص: العنوان  
، ويمثلها: ، حامل هوية رقم:

### مقدمة العقد:

حيث أن الفريق الأول قام بطرح مناقصة لتوريد ( ) من خلال المناقصة التي تحمل الرقم ( ) ، وحيث أن الفريق الثاني قد تقدم للمناقصة المذكورة وتم قبول العطاء المقدم من قبله، وعليه فقد اتفق الفريقان على ما يلي:

1. تعتبر مقدمة هذه الاتفاقية وجميع وثائق ومستندات المناقصة جزءاً لا يتجزأ من هذا العقد وتقرأ معه.
2. يلتزم الفريق الأول بما يلي:

- أ. إدارة العقد بدءاً من إحالة العقد حتى يتم إنجازه أو فسخه.
- ب. التأكد من التنفيذ السليم للعقد وفقاً للشروط المتفق عليها.
- ج. التأكد من أن اللوازم التي يتم تسليمها تتوافق مع المواصفات والمتطلبات الفنية المنصوص عليها في وثائق المناقصة وذلك من خلال مراقبة الجودة وعمل الفحوصات اللازمة وذلك على نفقة الفريق الثاني.
- د. عقد جلسات ما قبل التنفيذ مع المناقص، تشكيل فريق لإدارة العقد قادر على الإشراف على التنفيذ وتوفير الكوادر المؤهلة والدعم اللوجستي اللازمين للإدارة الفعالة للعقد.
- هـ. إجراء التنسيق مع الجهات الحكومية ذات الصلة لتسهيل الأنشطة اللازمة لتنفيذ العقد.

### 3. يلتزم الفريق الثاني بما يلي:

- أ. توريد اللوازم المحالة ضمن المواصفات والشروط المتفق عليها والواردة في وثائق المناقصة والعطاء المقدم من قبله.
  - ب. الالتزام بالتوريد خلال المدة المحددة في وثائق المناقصة.
  - ج. تقديم كفالة حسن التنفيذ بقيمة ( ) سارية المفعول حتى تاريخ ( ) .
  - د. تقديم كفالة صيانة بقيمة ( ) سارية المفعول حتى تاريخ ( ) - إن تطلب الأمر.
4. يبدأ تنفيذ العقد من تاريخ ( ) وينتهي بتاريخ ( ) ، ويحق للفريق الأول تمديد العمل بالاتفاقية إذا اقتضت المصلحة العامة ذلك.
  5. تبلغ قيمة العقد ( ) .
  6. يلتزم الفريق الأول بصرف الدفعات والمستحقات المالية المترتبة عن تنفيذ العقد للفريق الثاني بعد الانتهاء من التوريد واستكمال كافة معززات الصرف وحسب متطلبات النظام المالي الذي تصدره الحكومة.

7. يلتزم المناقص بالتوريد والتسليم في المكان وخلال المدة المحددة في (جدول بيانات المناقصة).
8. إذا تأخر الفريق الثاني في تنفيذ العقد عن الموعد أو المواعيد المحددة في العقد يحق للفريق الأول فرض غرامة عن مدة التأخير بمجرد حصول التأخير ودون حاجة إلى تنبيه أو إنذار أو إتخاذ أي إجراءات قضائية أخرى، وتكون قيمة غرامة التأخير عن كل يوم وذلك بواقع (واحد بالألف من قيمة المواد غير الواردة لهذا العقد) ، بحيث لا تتجاوز النسبة العظمى 10% من القيمة الكلية للعقد، ولا يخل فرض الغرامة على الفريق الثاني في المطالبة بالتعويض الكامل من قبل الفريق الأول عن الضرر الناتج عن التأخير في التنفيذ.

الإدارة العامة للوآزم العامة

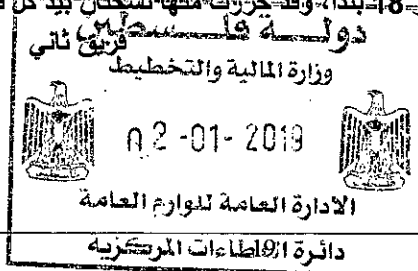
دائرة العطاءات المرصنة



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

9. لا يتحمل الفريق الثاني اية مسؤولية عن اية اضرار ناجمة عن التأخير في تنفيذ العقد أو عدم الالتزام بشروطه إذا كان هذا التأخير أو عدم الالتزام ناجماً عن القوة القاهرة، وفي هذه الحالة يتوجب على الفريق الثاني ان يتقدم بإشعار خطي الى الفريق الأول خلال اسبوع من تاريخ حدوث القوة القاهرة موضحاً فيه الظروف والأسباب التي حالت دون تنفيذ العقد أو تأخير تنفيذه، ومدعوماً بالقرائن التي تثبت ذلك.
10. يلتزم الفريق الثاني بصيانة اللوازم موضوع العقد (إن لزم الأمر ذلك) خلال فترة تنفيذ العقد أو متى تطلب الأمر ذلك.
11. يحق لكلا الطرفين الاتفاق خطياً لاجراء اي تعديل في العقد بشرط أن لا يؤدي هذا التعديل الى تغيير الهدف من العقد أو طبيعته او مجاله، كما يجب أن يصدر التعديل خلال فترة سريان العقد، ويجب أن يكون تنفيذ التعديلات على العقد خاضعاً لتوفر الإمكانيات المالية اللازمة.
12. يحق للفريق الأول تجاوز كميات أو قيمة العقد بالزيادة أو النقصان في حدود (25%) بالنسبة لكل بند بذات الشروط والاسعار المتفق عليها في العقد بين كلا الفريقين دون أن يكون للفريق الثاني الحق في المطالبة بأي تعويض عن ذلك.
13. في حال قيام الفريق الثاني بتوريد لوازم غير مطابقة للمواصفات المتفق عليها فإنه يحق للفريق الأول رفض اللوازم الغير مطابقة والاستبدال الفوري.
14. يحق للفريق الأول فسخ العقد ومصادرة كفالة حسن التنفيذ مع الاحتفاظ بحقه في المطالبة بالتعويض عن الضرر الحاصل في حال قيام الفريق الثاني بأي من المخالفات التالية:  
أ. اذا استعمل الغش أو التلاعب في معاملته مع الفريق الأول.  
ب. اذا ثبت بأنه قد شرع بنفسه او بواسطة غيره بطريق مباشر أو غير مباشر في رشوة احد موظفي الجهات الخاضعة لأحكام القانون.  
ج. إذا أفلس أو أعسر اعساراً لا يمكنه من تنفيذ العقد.  
د. إذا أخفق في الوفاء بالتزاماته أو اخل بالشروط والاحكام المحددة في النظام أو العقد.
15. في حال اخل الفريق الثاني بأي بند من بنود العقد يحق للفريق الأول اتخاذ أي من الإجراءات التالية:  
أ. الإزالة والاستبدال الفوري للوازم المعيبة.  
ب. فسخ العقد واستكمال تنفيذه على حساب المتعاقد.
16. يتحمل الفريق الثاني كافة الإلتزامات المترتبة على تنفيذ العقد تجاه الأشخاص والمستخدمين التابعين له، ولا يتحمل الفريق الأول أية التزامات تجاههم.
17. يحق للفريق الأول وقبل مباشرة إجراءات فسخ العقد مع الفريق الثاني إتخاذ أي من الإجراءات التالية:  
أ. تسوية الخلافات بالطرق الودية وبما يحفظ حقوق والتزامات الفريقين وذلك عن طريق التفاوض المباشر.  
ب. في حال عدم التوصل الى حل، يتم اللجوء إلى التحكيم وفقاً لقانون التحكيم الفلسطيني على ان يلتزم الفريقين بالاستمرار في تنفيذ العقد دون توقف أثناء فترة التحكيم.  
ج. إذا لم يتم حل الخلاف عن طريق التحكيم، يحق للفريق الأول فسخ العقد وخصم كافة الخسائر التي تكبدها أثناء فترة الخلاف وذلك من كفالة حسن التنفيذ أو من المبالغ المستحقة أو التي سئسحق للفريق الثاني لدى الفريق الأول أو أية جهة أخرى من الجهات الخاضعة للقانون، ويحق للمتضرر اللجوء إلى القضاء.
18. في حال نشوب أي نزاع بين الفريقين، فإن المحاكم المختصة هي المحاكم الفلسطينية والقانون المطبق هو القانون الفلسطيني، وقانون التحكيم الفلسطيني هو القانون المحكم.

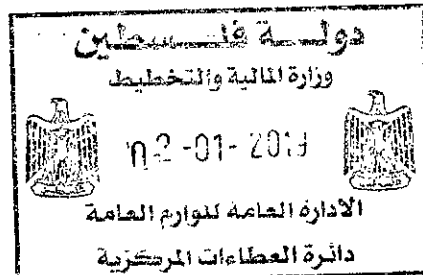
تتكون هذه الاتفاقية من تمهيد و-18-بداً، وقد جرت منها نسختان بيد كل فريق نسخة عنها.



المواصفات الفنية وآلية تقييم المناقصة

**آلية التقييم :**

- ا- لا ينظر في أي عرض غير معزز بتأمين دخول المناقصة .
- ب- تدرس العروض من الناحية الفنية بحيث تحدد المعايير الفنية وفقاً لمواصفات اللوازم المطلوبة على جدول يعد لهذه الغاية، وتخضع كافة العروض لنفس المعايير من حيث إلتزام المناقص بعرضه بمواصفات وشروط دعوة العطاء .
- ت- يؤخذ بعين الاعتبار كفاءة المناقص من الناحيتين المالية والفنية ومقدرته على الوفاء بالتزامات العطاء وسمعته التجارية والتسهيلات التي يقدمها أو الخدمة التي يوفرها، وللجنة استبعاد عرض المناقص الذي لا تتوفر فيه كل أو بعض هذه المتطلبات.
- ث- تبدأ الدراسة بالعرض الذي قدم الأقل تكلفة ثم الذي يليه حتى تتم دراسة العروض المقدمة.
- ج- إذا توافرت في العرض كافة الشروط والمواصفات والجودة توصي اللجنة الفنية بالإحالة على مقدم الأقل تكلفة .
- ح- في حالة عدم توافر المتطلبات في العرض الذي يتضمن الأقل تكلفة تنتقل الدراسة إلى العرض الذي يليه بالسعر إلى أن تصل إلى العرض الذي تتوافر فيه المتطلبات للإحالة على أن تبين أسباب إستبعاد العروض الأرخص بشكل واضح.
- خ- إذا تساوت المواصفات والأسعار والشروط والجودة المطلوبة يفضل المناقص الذي يتضمن عرضه ميزات إضافية ثم المقدم للمنتجات المحلية، ثم المناقص المقيم بفلسطين بصورة دائمة، ثم مدة التسليم الأقل إذا كانت سرعة التسليم لمصلحة الدائرة المستفيدة .





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

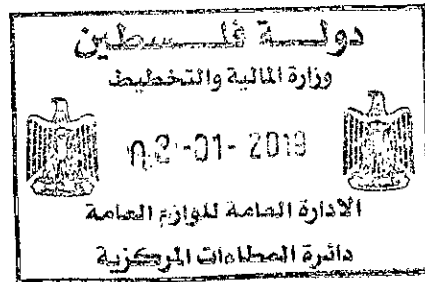
## الشروط الخاصة

- 1- على المشترك أن يقدم عطائه على النموذج الخاص فقط والمرفق بهذه الشروط.
- 2- على المشترك أن يكون مشتغلاً مرخصاً وأن يرفق بعطائه شهادة تثبت ذلك.
- 3- على المشترك أن يكون على علم بأن ما يقدمه من عرض سعر ملزم به حتى الانتهاء من التوريد.
- 4- الأسعار باليورو و غير شاملة لضريبة القيمة المضافة .
- 5- على المشترك أن يرفق بعطائه شهادة خلو ضريبي أو صورة عنها أو شهادة خصم ضريبي .
- 6- في حالة تخلف المشترك عن التوريد، للجنة العطاءات المركزية الحق المطلق في استخدام الكفالة البنكية المقدمة من المشترك للشراء من المشترك الذي يليه وتغطية فروق الأسعار منها.
- 7- ميعاد التوريد يكون خلال 90 يوم من تاريخ صدور أمر التوريد من وحدة التوريدات وإبلاغ المورد بذلك
- ( مع ضرورة كتابة رقم المناقصة ورقم الطلبية على الإرسالية والفاتورة).
- 8- على المورد ان يقوم بالتوريد بالتنسيق مع مستودعات اللوازم العامة / وزارة الصحة ووحدة الهندسة الطبية في وزارة الصحة / وان التحميل والتنزيل على نفقة المورد وذلك بالتنسيق مع المستودعات اللوازم .
- 9- يلتزم المورد بالتوقيع على صحيفة الشروط والمواصفات المذكورة أعلاه وأن يرفقها مع العطاء.
- 10- لجنة العطاءات المركزية ليست ملزمة بقبول أرخص الأسعار.
11. يكون الدفع لقاء التوريد خلال 180 يوماً من تاريخ تقديم الفاتورة مستوفية لكافة المستندات اللازمة للصرف .
- 12- لن ينظر في أي عطاء يتم إحضاره غير مستوفياً للشروط المذكورة أو مرسلأ بالفاكس.
- 13- لن يقبل أي عطاء يتم إحضاره بعد الموعد المحدد.
- 14- المواصفات الفنية المرفقة بالعطاء جزء لا يتجزأ من هذه الشروط ويلغى أي شرط يتعارض معها
- 15- الشركة المتقدمة يجب ان يكون لديها طواقم فنية-متدربة للقيام بالصيانة اللازمة لهذه الأجهزة طيلة مدة الكفالة.
- 16- إرفاق كتالوجات للمطلوب مع المواصفات الفنية (Data Sheet) .



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

- 17- يحق للجنة العطاءات المركزية إلغاء العرض إذا ارتأت اللجنة المكلفة ذلك.
- 18- تقديم تأمين صيانة على شكل كفالة بنكية او شيك بنكي مصدق بنسبة ( 5% ) من قيمة الجهاز المطلوب سارية المفعول للمدة المذكورة في مواصفات كل جهاز ولا يتم الافراج عنها الا بكتاب خطي من الجهة المستفيدة على أن تسلم عند التوريد الى وحدة الهندسة الطبية ويعاد التأمين للمتعهد بعد أن يقوم بكافة الالتزامات المترتبة عليه بموجب كتاب خطي من وحدة الهندسة الطبية .
- 19- يجب أن تكون المواد المقدمة من قبل المناقص مطابقة للمعايير والأسس المحددة من قبل مؤسسة المواصفات والمقاييس الفلسطينية وعلى المناقص احضار شهادات مطابقة من مؤسسة المواصفات والمقاييس للأجهزة المحالة عليه قبل عملية التوريد.
- 20- تحديد النوع و الموديل و بلد الصنع و بلد المصدر للأجهزة المقدمة مع إرفاق المستندات الاصلية التي تثبت ذلك.
- 21- يجب الالتزام بالمواصفات المذكورة في كراسة العطاء و أي تغيير بالمواصفات يجب توضيحه في عرض الشركة.
- 22- الالتزام بتعبئة جميع النماذج المرفقة والتي تعتبر جزء من وثائق العطاء.
- 23- للجنة العطاءات الحق بتجزئة العطاء على أكثر من مورد وذلك بما يتناسب مع المصلحة العامة.
- 24- يجب تقديم نسختين من العطاء ( نسخة اصلية + صورة ) كما يجب تقديم نسخة الكترونية من العرض CD .
25. على الشركات المتقدمة للمناقصة أن يكون لديها الخبرة الكافية في موضوع المناقصة بالإضافة إلى القدرة الإدارية
26. رسوم إعلان المناقصة في الصحف المحلية على من يرسو عليه المناقصة.



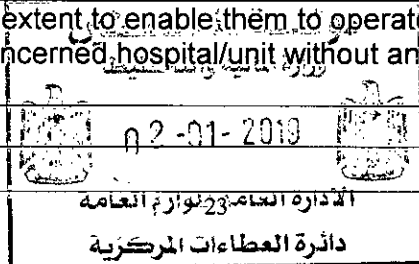




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

المواصفات الفنية للأجهزة

ITEM # : 1	QTY : 1	
TABLE TOP AUTOCLAVE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN		
Electrical control full automatic cycle (Microprocessor controlled system)		
Capacity: 32- 34 Litter stainless steel chamber		
Programs: At Least 3 standard Programs, all program parameters can be altered and stored		
Power req.: 220v, 50hz		
Pressure and temperature controlled and monitored		
Audible and visual alert upon cycle interruption and completion and alarming due to failure reasons.		
Cycle information recovery in the case of power failure or cycle interruption		
Water-level sensors included in sterilization chamber and water reservoir		
Overheating protection		
Double safety locking device		
Safety valve is included		
Two trays are included		
Digital LCD display		
Pressure and temperature alarms		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
heating element		
Door gas kit		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1. Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2. Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting, Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2. Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

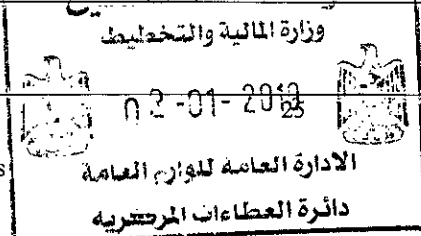
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2. warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1. The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2. The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency-Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 2	QTY : 2	
BLOOD PRESSURE MONITOR WITH SpO2	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN		
Mobile Spo2/NIBP		
Adult, Pediatric and Neonate Operation		
Spo2 range: 1-99%		
Accuracy :2-3%		
Resolution :1%		
Pulse Rate Range :20-300BPM		
Pressure range: 30 –300 mmHg adult , Pediatric rang 30-150mmHg and 20-150 mmHg for Neonate		
Resolution :1mmHg , Accuracy :+/-2%		
Automatic measurement cycle adjustable		
Alarms :Low Spo2, high Spo2, Low Pulse, high Pulse, Low pressure ,and high pressure		
Alarm Silence :Available		
Memory :24hrs data storage		
Power: 220 V AC 50/60HZ		
Battery : not less than 4 hrs lead acid		
Digital display for Spo2 , heart rate and pressure		
<b>Complete with:</b>		
SPO2 sensor for adult		
SPO2 sensor for pediatric		
SPO2 sensor for neonate		
NIBP cuff and hose for adult 3 sizes (L,S,M)		
NIBP cuff for pediatric		
NIBP cuff and hose for neonate		
Stand With Counter Weight Is Included		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
SPO2 sensor for adult		
SPO2 sensor for pediatric		
SPO2 sensor for neonate		
NIBP cuff and hose for adult		
NIBP cuff for pediatric		
NIBP cuff and hose for neonate		
Original Stand With Counter Weight		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1. Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

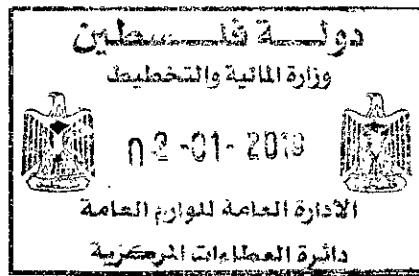
2. Service Manual (in original). soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting, Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2. Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2. warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1. The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2. The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	

02-01-2018  
الادارة العامة للوازم العامة  
مؤتمنة المصالحات العامة



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

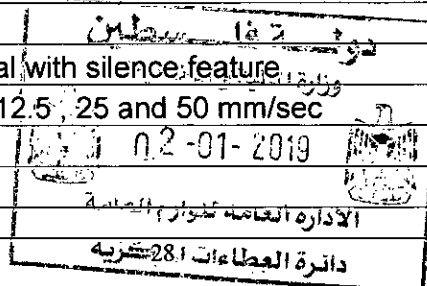




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 3	QTY : 7	
BEDSIDE MONITOR	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name <b>Manufacture in USA, EUR, or JAPAN</b>		
Type: Compact or moduler		
Display: color up to 6 waves simultaneously		
Not less than 15 inch flat panel TFT color display		
Wall mounted		
<b>Parameters:</b>		
ECG:		
Leads :5 lead (I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1-V6)		
Gain:4 Gain Selections Including 0.5 and 1		
ST included		
Safety : ESU and defibrillator protection		
Pacer detection/rejection		
Respiration:		
Through ECG		
Up to 150 bpm		
Resolution 1bpm		
Heart rate :		
User selectable source (ECG,NIBP,pleth)		
20-300bpm with accuracy less than 2%		
Temp:		
One channel		
20-45 C degrees with resolution less than 1C		
NIBP:		
One channel		
Oscillating during inflation		
Adult rang 30-300mmHg with resolution of 1mmHg		
Pediatric rang 30-150mmHg with resolution of 1mmHg		
Neonate rang 20-150mmHg with resolution of 1mmHg		
SPO2:		
One channel		
Dual wavelength LED		
Range 1%-99% with resolution of 1%		
Trend for 24 Hrs		
Alarms :audible and visual with silence feature		
Wave form speed 6.25 , 12.5 , 25 and 50 mm/sec		
Printer is included		
Power: 220V , 50Hz		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

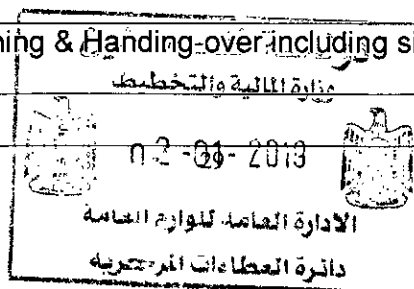


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

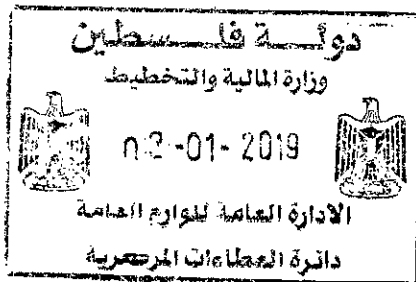
Battery rechargeable not less than 2 hr.		
<b>Include the following accessories :</b>		
5 and 3 ECG cable complete with lead wires		
2 different Temp. probes		
NIBP cuff and hose (3 sizes for adult ,Pediatric and neonate for 3 monitors)		
Adult SPO2 sensor		
Pediatric SpO2 Sensor		
Neonatal SPO2 sensor - for 3 monitors		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
5 ECG cable complete with lead wires		
3 ECG cable complete with lead wires		
Temp. probe		
NIBP cuff and hose for adult 3 sizes (L,M,S)		
NIBP cuff and hose for pediatric		
NIBP cuff and hose for Neonate		
SPO2 sensor for adult		
SPO2 sensor for Pediatric		
SPO2 sensor for Neonate		
SPO2 sensor for Neonate -Low perfusion		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	







(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 4	QTY :1	
CAST CUTTER WITH VACUUM	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN		
Oscillating cast cutter with vacuum pump		
Oscillating speed: Around 15,000 cpm		
Noise level : Less than 45dB		
Max weight for the saw : Not mor than 1000 gm		
Vacuum pump suction: 2500 wgmm		
Filtration : 100% for particles > 0.5 Micron		
Dust Bag capacity: around 8 Ltr.		
Sound level : Not more than 50dB		
Including: wrenches 12 & 13mm		
Stainless Steel Saw blade normal Ø50 mm and Ø65mm (2sets)		
Dust removal is included		
On portable Base 4 castors.		
Stainless steel removable blades are included		
Power supply: 220VAC,50Hz		
Including All Filters Needed and replacement cast vacuum bags		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Set of blades	1	
Key to change the blade	1	
Filter	1 set	
Replacement bags	1 set	
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2. Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2-Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 2 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

الأمانة العامة للوزارم العامة  
دائرة العطاءات المرشحة

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع

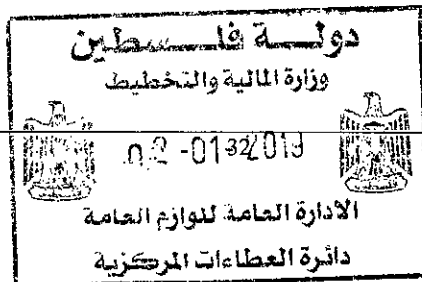
الالكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

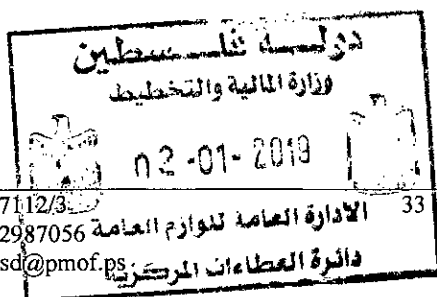


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 5	QTY : 2	
DRESSING TROLLEY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
All over the metal parts of the table must be made of 304 grade stainless steel, Welding must be fully finished		
Circular stainless steel tube frame		
Made of tubular pipe construction total		
Top and frame made of stainless steel pipe round type		
Dimension: 900 *500 * 850h mm Approx.		
Equipped with two S.S shelves		
Tray shaped		
Equipped with bottle holder		
Movable rectangular waste bin		
Equipped with drawer and bowl		
Push handle.		
Moved on castors Two with breaks and two without breaks.		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	



Tel: 2987112/3  
Fax: 02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

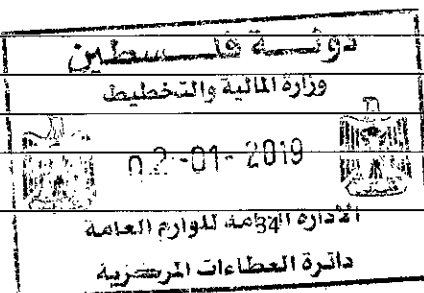
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 6	QTY : 2	
ELECTROCARDIOGRAPH MACHINE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Leads: 12 standard leads acquired simultaneously and continuously		
Number Of Channels: Three real times continuous with rhythm, interpretation and measurements		
Programs: adult , pediatric and Neonate		
Arrhythmia: detection of arrhythmia events		
HRV: acquisition and processing of heart rate variation		
Parameter Calculation		
ECG analysis and measurments programs		
HRV: heart rate variation		
Memory storage not less than 20 patient		
Pacemaker recognition: recognize pulse in accordance with current IEC standards		
Internal Defibrillation protection		
Recording speed: writer speed : 5, 10, 25 or 50mm/sec		
LCD DISPLAY: backlit graphic display around 5"		
display channel: 1, 3, 6 , 12		
operation modes : Auto or Manual		
Copy button for generating multiple copies		
A4 Printer thermal		
Rechargeable battery		
Battery power capacity not less than tow hour		
power: 220V AC 50/60Hz		
<b>Complete with the following:</b>		
Cart Is included		
Cable holder is included		
ECG cable		
Limp electrodes set		
Chest pump electrodes set		
Neonate electrodes		
Jell tube (qty 5)		
ECG paper (10 rolls)		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
ECG cable		
Limp electrodes set		
Chest pump electrodes set		
Neonate electrodes		

Tel: 2987112/3  
Fax: 02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



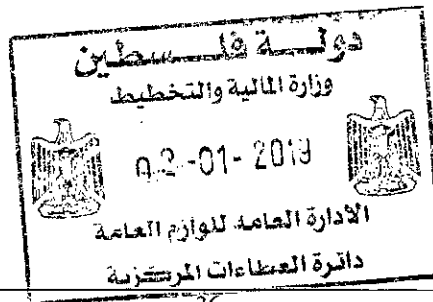
(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

Jell tube		
ECG paper		
Rechargeable battery		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

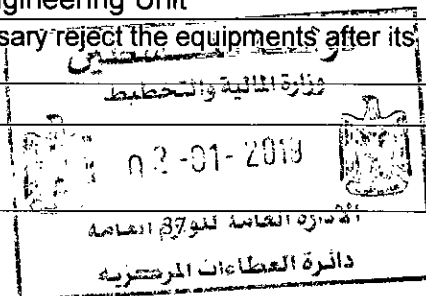
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 7	QTY : 2	
EMERGENCY TROLLEY COMPLETE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Height: 900mm; Width: 900mm; Depth 600mm.Approx.		
Material: High-strength ABS material or powder coated strong metal.		
Frame: Stainless steel guard rail, Sliding side shelf, Centralized lock		
Five drawers:(two large and the other 3 drawers with deffirent sizes), all with partitions		
Mobile on four castors, two with brakes		
Drawer cassette for top cavity included		
Bumper on four corners		
Iv pole holder		
Oxygen tank holder		
Backboard included		
MONITOR/DEFIB TRAY: Defibrillator swing arm included		
IV pole with hooks included		
Waste bin with holder incuded		
Sharp box holder included		
<b>COMPLETE WITH:</b>		
Dressing set (specify)		
Endotrachial tube 8 sizes 10 each		
Fully catheters 8 sizes 10 each		
O2 cylinder complete with regulator flow meter and masks (12L)		
Laryngoscope set (00,0,1,2,3,4) with carrying case.		
Diagnostic set (Otoscope & ophthalmoscope) with carrying case		
Ambo bag set silicon infant, child, adult		
<b>Accessories must be price separately:</b>		
O2 cylinder complete with regulator flow meter and masks (12L)		
Laryngoscope set (00,0,1,2,3,4) with carrying case.		
Diagnostic set (Otoscope & ophthalmoscope) with carrying case		
Ambo bag set silicon infant, child, adult		
Dressing set (specify)		
Endotrachial tube 8 sizes 10 each		
Fully catheters 8 sizes 10 each		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	



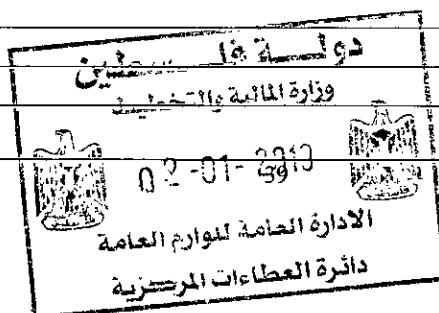




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 8	QTY :1	
FETAL HEART MONITOR WITH TROLLEY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Intrapartum Monitor		
Dual Ultrasound Capability (for twins)		
Pulse Doppler System		
Output Intensity: <10 mW/cm <sup>2</sup> .		
Wide Beam Ultrasound Transducer.		
Ultrasonic :		
Pluse Doppler system		
MultiCrystal US probe		
Ultrasonic working frequency: 1MHZ		
Ultrasonic output intensity ISATA: 2.5mW/cm <sup>2</sup>		
Sampling rate: 1 KHZ		
FHR Measuring range: 35bpm~240bpm		
FHR accuracy: 1bpm		
FHR volume: Adjustable		
FHR alarm: High and low limits setting, automatic memory		
Contraction.(TOCO)		
Toco transducer: External pressure transducer		
Toco measuring range: 100g-400g		
Toco pressure display: 0-100mmHg.		
Reference/Zero controls: Push button with Auto- Zero		
External sealed lightweight TOCO transducer with clip for belt attachment		
Special Processing: Autocorrelation		
Uterine Activity		
MHR/FHR coincidence detection		
Multiple FHR		
Digital Output Signals: HR, UA, date, time, fetal movement, system parameters, event		
More than 12 hours data storage, they can be played and reprinted		
Zero noise processing, no undesired sound in the speaker		
RS232 Computer interface		
<b>DISPLAY FEATURES:</b>		
TFT LCD display, not less than 6 "		
Screen for US and TOCO		
Digital FHR		
Digital UA		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gsd@pmof.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

<b>ALARMS:</b>		
Audible/visual		
High/low FHR		
Loss of contact		
<b>INTEGRATED RECORDER:</b>		
Thermal array		
High resolution chart recorder with 2 channels.		
Paper Speed: 1, 2, 3 cm/min		
Event marker: Patient and clinical		
Annotations: Time, date, mode, paper speed, alarm status, events, annotations, patient ID, Vital Signs		
Record storage		
Power supply: 220VAC, 50Hz		
<b>Complete with:</b>		
TOCO transducer		
US transducer (QTY:2)		
Ultrasound gel 5tubes		
Belts		
Mobile trolley		
Chart paper 50 packs		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
TOCO Transducer		
US Transducer		
Fetal ECG with accessories needed		
Maternal ECG/NIBP/SpO2		
Mobile Trolley		
IUP kit		
Chart Paper		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1. Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2. Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting, Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2. Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		

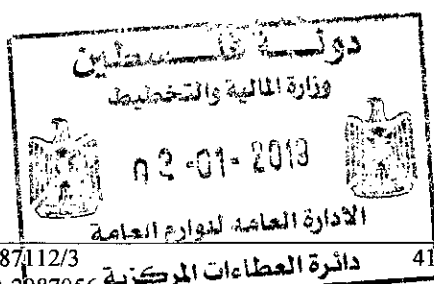
Tel:2987112/3 40 الادارة العامة للذوارم العامة  
Fax:02-2987056 دائرة العطاءات المرصدة  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2. warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1. The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2. The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	



Tel: 2987112/3  
Fax: 02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

دائرة العطاءات المركزية 41

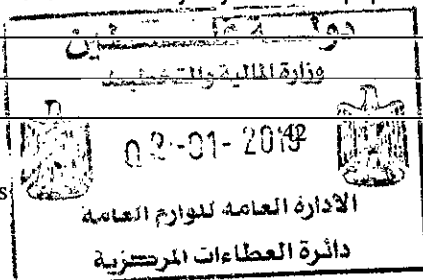
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 9	QTY :1	
	COMPLIANCE	DEVIATIONS
<b>GYNACOLOGY COUCH</b>		
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
3 sections Hydraulic		
Elevation, Tilt & Backrest: Hydraulic movement		
All over the metal parts of the table and all joints must be made of durable and heavy duty metal , Welding must be fully finished. - no plastic joints		
Length: around 190 cm		
Width: around 70 cm		
Adjustable height from 55 to 90 cm		
Backrest angle 0-70 deg.		
Load capacity not less than 180 Kg		
Mattress included, well ventilated, prevents humidity and mites breeding, Bi-elastic waterproof, transpirable and fireproof cover, Non-allergic, anti-mite and washable, 15cm thickness ,capacity not less than 120 Kg		
Leg rest is foldable and removable		
Lithotomic stirrups is included		
Stability mechanism on uneven surfaces		
Head end with paper roll and holder is included		
Dual-sided foot pedals for hi-lo/Trendelenburg/Rev. Trendelenburg		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1. Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2. Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital	Must	
<b>Installation</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

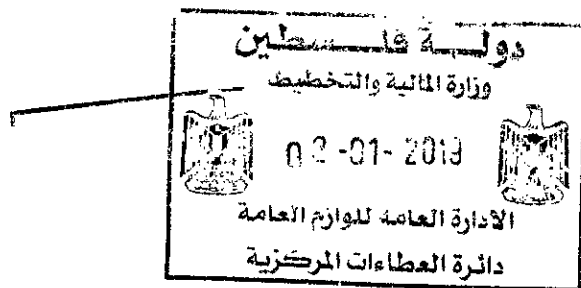


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preparation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recommendations in service manual will also be part of the warranty	N/A	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

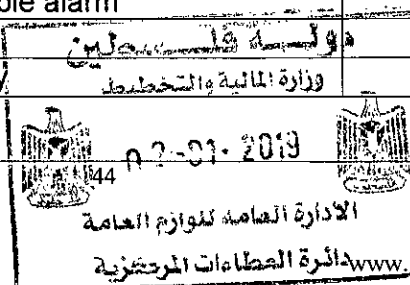




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 10	QTY : 3	
	COMPLIANCE	DEVIATIONS
<b>INFANT INCUBATOR</b>		
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Mobile neonatal incubator for infants in-hospital support.		
FDA Clearance		
<b>Electrical characteristics:</b>		
* A 220V, 50Hz mono-phase electrical source with line connection plug (3 wires )		
* Protections against over-voltage and over-current line conditions.		
<b>Operational characteristics:</b>		
Microprocessor controlled equipment.		
Double wall transparent shield.		
Completely tip-up frontal access hatch.		
Variable height hood		
Double Temperature control, skin 34-38°C and air modes 20-38°C		
Temp accuracy 99%.		
Dual skin temperture monitoring		
Humidity control 30% to 95%		
Two side-access panels		
At least n° 4 access doors with covers and at least n° 6 separate tubing ports with related covers.		
Left and right Tubing grommets on both front and rear		
Adjustable bed tilt with mattress		
IV pole with 4 hocks included		
Sliding out integrated X-ray tray .		
Patient removable bed/mattress not smaller than 55 cm (length) x 34 cm (wide).		
Mattress made by a material flame retardant, washable, antibacterial and resistant to: corrosion, water, detergent soap, ethylic alcohol solution with or without nitrite and to the hypochlorite of sodium.		
2 Drawers big size included		
Shelf for monitor is included		
Mobile equipment with at least 4 castor anti-static and rust-free wheels and two brakes.		
Alarms : visual and audible for air flow, Skin temperature , Air temperature , sensors failure , Air circulation failure , Power failure with possibility to silence audible alarm		
Noise level inside < 40 dB.		
Micro air intake filter 99.9% efficiency.		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

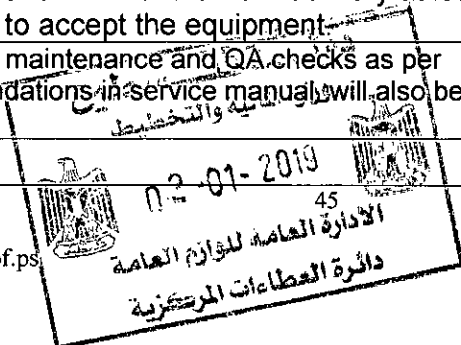


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gsd.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

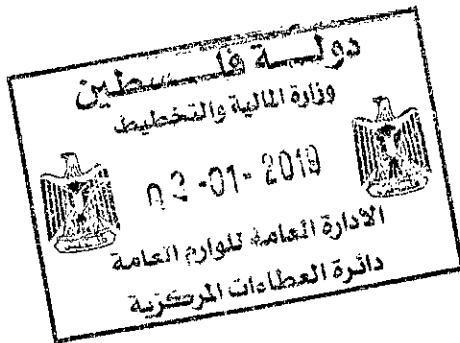
Digital displays for air and skin temperatures ,humidity and oxygen%.		
Oxygen servo control Module (Oxygen monitor) to be priced seperatley		
Humidity servo control Module to be priced seperatley		
Including all 2 temp probes , sensors ,( filters (Set of 5 boxes)).		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Temperature air probe		
Skin air probe		
Air filter		
Heater		
Fan		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	N/A	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1. The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance. The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2. The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	







(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 11	QTY : 1	
	COMPLIANCE	DEVIATIONS
<b>INFANT SCALE</b>		
Good brand name Manufacture in <b>USA, EUR, or JAPAN.</b>		
Electronic scale with a large weighing tray.		
Capacity: up to 25kg.		
Accurate to 10 grams.		
Internal damping system compensates for movements.		
Weight in Kg and lb. conversion.		
Ordinary Batteries operated or by transformer.		
Metal Tray and Chasis.		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	

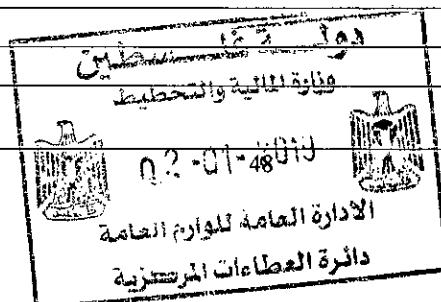




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 12	QTY : 2	
INFANT/NEONATAL VENTILATOR	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
<b>Latest Version Comprehensive Ventilator</b>		
<b>General Specifications</b>		
Patient Spectrum: Infant and neonates down to 100 gram		
Patient weight: 0.1 to 25 kg		
Patient ID: Alphanumeric 24 characters		
Mobile & Movable on Castors with brakes.		
Color touch LCD with not less than 12 inch		
Graphical user interface is included : 3 waves, 3 loops simultaneously , and 2 trends in addition to all parameters		
Ventilator must be works with central supply and must be provided with all requierd hoses & connectors		
Ventilator must work with medical compressor ( compressor included )		
In-Built Nebulizer of up to 20 min must be included		
Tidal volume: 2ml – 500 ml		
Inspiratory flow, L/min (Peak Flow): 0.5- 180		
Inspiratory pressure, cm H2O: 0-90 VCV, 0-90 PCV		
Respiratory rate : 1-200 bpm		
Inspiratory time : 0.15-5 sec		
I.E Ratio: 4:1, 1:8		
Automatic Inspiratory hold of range: 0-3 sec		
Expiratory hold up to 20 sec		
FiO2, % : 21%-100%		
PEEP/CPAP, cmH2O: 0- 60		
Pressure support (PSV), cmH2O: 0-90		
Flow trigger & Pressure trigger		
Battery backup for not less than 2 hrs		
<b>Ventilator Setup</b>		
Leak compensation: ON, OFF		
Circuit compliance compensation: 0.0 to 7.5 mL/cmH2O		
Humidifier compensation: Active, passive		
<b>Loops</b>		
Flow-volume: Airway flow/airway volume		
Paw-volume: Airway pressure/airway volume		
<b>Waveformes</b>		
Inspiratory flow L/min		
Airway volume L or mL		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



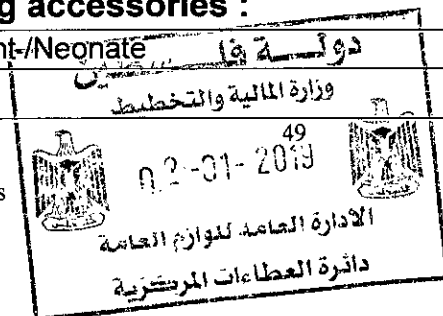
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

Airway flow L/m or mL/m		
Inspiratory (machine) cmH2O		
Airway pressure cmH2O		
Expiratory flow L/min		
<b>Mode type:</b>		
*Assist control A/C		
*Control mandatory ventilation(CMV )		
*Synchronized intermittent mandatory ventilation(SIMV)		
*Spontaneous ventilation ( SPONT)		
*Volume support (VS)		
*CPAP/PSV		
<b>Breath type:</b>		
APRV/BiPhasic		
Volume, Pressure,		
<b>Apnea-backup:</b>		
Apnea ventilation (Backup ventilation) in all modes.		
Volume		
Pressure		
<b>Displayed parameters:</b>		
Spon Vt: spontaneous Tidal volume.		
Vti: inspired Tidal volume.		
Vte: expired Tidal volume.		
Mandatory Tidal volume.		
Minute volume		
I:E ratio		
Inspiratory time		
Expiratory time		
Breath rate		
Spon rate		
Peak inspiratory flow		
Pressure values (Ppeak , PEEP, Pmean , Pplateau)		
FiO2 ratio		
<b>Alarms:</b>		
Audible, and visual with massage for all monitored parameters		
Gas supply failure		
Power failure		
Ventilator inoperative		
Low battery		
<b>Report generation</b>		
<b>Include the following accessories :</b>		
Servo Humidifier for infant-/Neonate		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



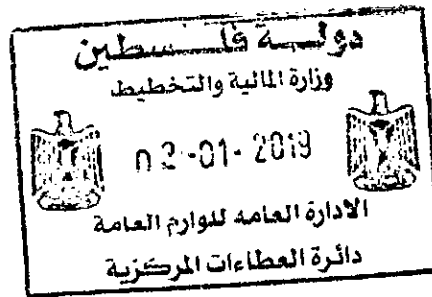
(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

Built-in gas blending system		
Patient circuits reusable for infant and neonate with heating wires ,water trap and all filters		
All sensors (O2 sensor ,Flow sensor ,.....etc)		
Holder for patient circuit		
Supply hoses DIN type and 3m O2 and Air tubes		
Test Lung , silicon , 1 sizes		
PM Maintenance kit		
Batteries		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY</b>		
Servo Humidifier for infant /Neonate		
Medical Gas Compressor original from the same company		
Maintenance kit		
Backup batteries.		
All sensors (O2,Flow ,.....etc)		
PM Maintenance kit		
Batteries		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by-Biomedical.Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recommendations in service manual will also be part of the warranty	N/A	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

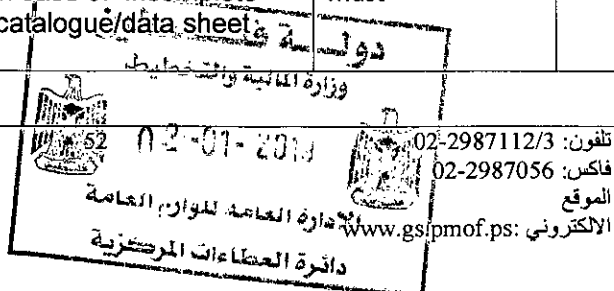




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 13	QTY : 2	
INSTRUMENT TROLLEY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name manufacturer in USA, EUR, Japan		
<b>Construction :</b> Circular stainless steel tube frame, The trolley is made of 304 medical grade stainless steel and designed without sharp edges.		
Made of tubular pipe construction total.		
With S.S. top and frame also made of stainless steel pipe round type.		
Moved on castors Four nonconductive silent castors with cross brakes, $\phi$ 75mm.		
Tray shaped		
With two S.S. shelves.		
With Removable Stainless steel Drawer.		
Hinges of stainless steel Rod On the all the three sides.		
The trolley design, fabrication and finish are of high quality to assure durability.		
Push handle		
Overall approximate size (Nearly): 800 mm (L) x 500 mm (W) x 850 mm (H)		
Welding must be fully finished.		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	

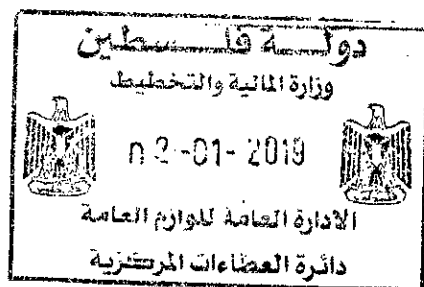
Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

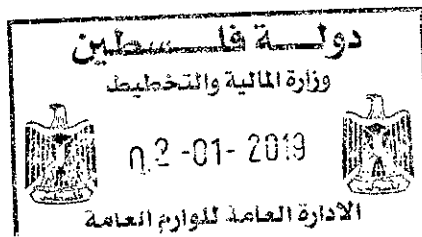
ITEM # : 14	QTY : 3	
I.V STAND	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in <b>USA, EUR, or JAPAN.</b>		
<b>Construction :</b> Circular stainless steel tube frame, The stand is made of 304 medical grade stainless steel and designed without sharp edges.		
Adjustable hight		
Four hooks		
5 Casters		
Rustproof, Washable with Disinfectants.		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- <b>Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 15	QTY : 1	
LINEN TROLLEY CLEAN/DIRTY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Structure and Shelves Stainless steel		
3 S.S shelves		
Stainless steel bag holder for the collection of dirty linen		
Bag is made from canvas and can be removed (Reusable)		
Bumpers are on each corner		
4 castors :125 mm diameter with 2 brakes		
Dimension 1330* 650 * 1040H mm, approx.		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	



Tel: 2987112/3  
Fax: 02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

54

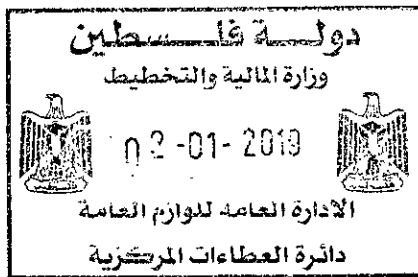
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # :16	QTY : 2	
MEDICATION CABINET	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
<b>Construction</b> :304 medical grade Stainless steel / washable / coated / Rustproof		
Upper section with two lockable glass doors		
Lock and flat key and two adjustable inox shelves		
Lower section with two sheet steel locking doors and removable sheet steel shelf		
Knock down construction		
Dimensions: (75Wx38Dx169H) cm		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	

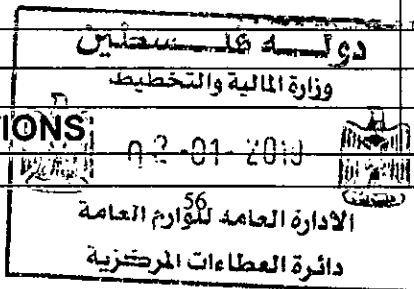




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 17	QTY : 2	
MEDICATION TROLLEY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Double Facing Nursing & medication Trolley		
Made of steel sheet frame and powder painted or strong metal or high strong plastic		
Top compact laminated to prevent from chemicals		
Strong rubber for protection surrounds bottom		
Side rails on top		
IV rod height adjustable		
Hand for movement		
3 baskets attached		
4 castors with 2 brakes		
Dimension: 720 * 450 * 1020H mm approx.		
6 drawers: 3 drawers on each side (6 for both side) for ABS bins and 3 draws( different sizes) on one side.		
<b>ABS Bin drawers :</b>		
3 drawers on each side ( 6 for both sides)		
5 ABS Bins per drawer with PS dividers can separate the medicine		
Lables are available to indicate varied message.		
ABS bins can take out easily		
2 central key lock function at both sides		
<b>Strong drawers with big space:</b>		
3 drawers different sizes (L,S,M) with dividers : dividers can be organized easily		
From one side		
Used to place large expendables and supplies		
<b>Complete with the following:</b>		
Dividers for ABS bin and drawers		
lable cards for drawers		
Waste container set & lid		
Multi-storage basket		
Sharps container set		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
IV rod height adjustable		
Waste container set & lid		
Multi-storage basket		
Sharps container set		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

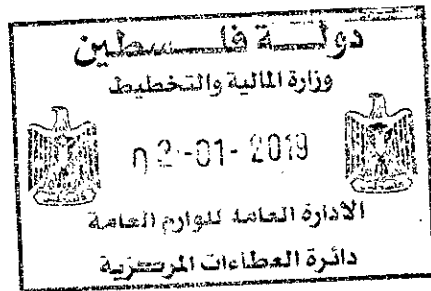


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

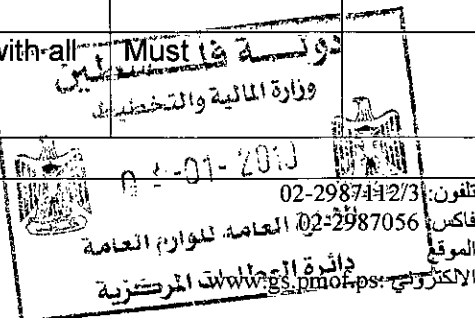
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

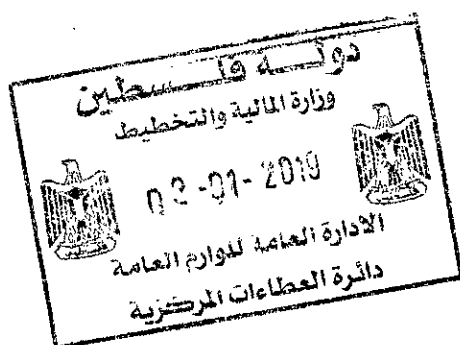
ITEM # : 18	QTY : 2	
ULTRASONIC NEBULIZER	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Desk Top Ultrasonic Nebulizer		
Nebulization : 0.4-0.7 ml/min		
Max. Cup capacity : 8ml		
Particles : 1-5 micron		
Oscillating frequency: 2.4 MHz approx.		
LCD display for time , and air flow		
On/off button		
POWER SUPPLY: 220VAC/50Hz		
Including mouth piece , tubes , filters , masks for infant and pediatrics		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
mouth piece, one set		
filters, one set		
tubes, one set		
masks for adult and pediatric, one set		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with-all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

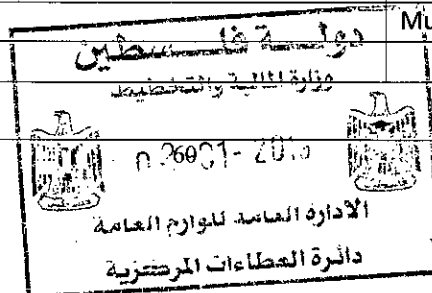




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 19	QTY : 2	
OPEN INCUBATOR WITH RESUSCITATOR	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Mobile on 4 castors with break mechanism		
Microprocessor control for temperature with built in Temp.sensor		
Audible and visual alarms for temperature (low and high) sensors , power failure with alarm silence feature		
Display for skin and control temperatures		
Tiltable warmer head to easy use of mobile x- ray		
Examination lamp included		
Removable sides for easy access to baby		
Basinet trendelenburg $\pm 25^\circ$ at least		
Washable and hypoallergenic mattress included		
Oxygen and suction outlets (Regulator Controlled)		
With x-ray cassette tray		
Monitor shelf and holder are included		
2 drawers are included		
Lateral rail for accessories is included		
Handles for movement		
<b>Including:-</b>		
Heating Element QTY of 2		
Skin Temperature sensor QTY of 2		
Oxygen flowmeter with humidifier		
Suction complete (regulator ,safety bottle , collection bottle and tubing)		
IV pole		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Temperature sensor		
Oxygen flowmeter with humidifier		
Suction complete		
IV pole		
Heating Element		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

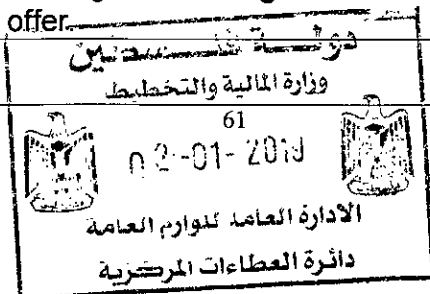


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b><u>TRAINING</u></b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b><u>INSPECTION</u></b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b><u>Installation</u></b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b><u>Warranty</u></b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	N/A	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b><u>MAINTENANCE &amp; REPAIR</u></b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b><u>TERMS AND CONDITIONS</u></b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps

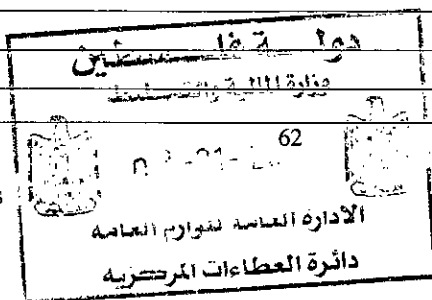


(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

ITEM # : 20	QTY :9	
OXYGEN FLOWMETER UNIT COMPLETE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
<b>Configurations:</b>		
To be used in All Departments with 4bar supply pressure		
Wall / Rail mounted type direct contact to the outlet		
Consists of: Flow meter, Humidifier: and gas specific male adapter.		
<b>Flow meter.</b>		
Metal base , unbreakable glass or transparent strong plastic numeric marked flow numbers in L\m.		
Back-pressure compensated is available.		
Flow range: From 0 to 15 L/min.		
Increment: 0.50 L/min		
Accuracy: $\pm 0.25$ L/min		
Max. flush flow rate 50 l/min		
Supply pressure 50 psi		
Knob and needle valve have a stop to prevent entire components from unscrewing completely		
Humidifier: Capacity: 500 cc.		
Metal connector to the flowmeter , transparent strong plastic unbreakable, autoclavable		
Built-in safety relief valve prevents over pressure.		
Gas male adapter,DIN or OHAIO type connector , to be specified before delivery after consulting biomedical engineering unit.		
<b>Complete with:</b>		
Plate holder and clamp.		
Mask and tube 3 sizes ( Adult , child and pediatric ) are included.		
Nasal tube 3 sizes ( Adult , child and pediatric ) are included.		
Christmastree oxygen adapter		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Flow meter		
Humidifier		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



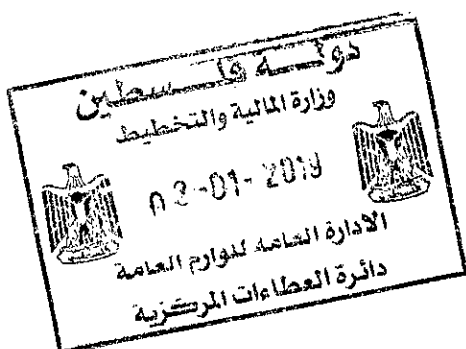
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gsd.pmf.ps





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

Connector		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 21	QTY : 4	
PATIENT TROLLEY (Stretcher)	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
2 section, hydraulic		
Steel sections coated with powder varnish, washable and Rustproof		
All Joints are made of the same metal.No Plastic joints all over the bed .		
Full-length radiolucent mattress platform with sliding X-ray cassette tray		
Weight capacity not less than 220Kg		
Length : Around 2100 mm		
Width : Around 800 mm		
Height : adjustable 420 to 800 mm approx,		
Dual-sided foot pedals for hi-lo/Trendelenburg/Rev. Trendelenburg		
Trendelenburg /anti-Trendelenburg : Not less than +/-12 deg		
Back section angle 0-70 deg ,With Gas spring		
CPR function (Easy mechanism)		
Mattress <b>included</b> ,well ventilated, prevents humidity and mites breeding, Bi-elastic waterproof, transpirable and fireproof cover, Non-allergic, anti-mite and washable,12cm thickness ,capacity not less than 150 Kg		
Anti-static castors: 150 mm with locking		
5th Castor included : for easy movement and maneuverability		
Pair of S.S side rails, no plastic joints.the height of the side not less than 25 from the mattress top		
Push handles included		
Infusion rod and holder included		
Bumper on four corners included		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Mattress.		
Infusion rod.		
Side rails.		
X-ray cassettes Holder		
Paper roll holder		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	N/A	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	N/A	
3. Parts Price list	N/A	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

دائرة العطاءات المرستزية  
مديرية اللوازم العامة  
02-01-2019

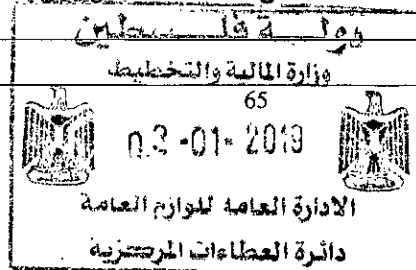
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	N/A	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	N/A	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps

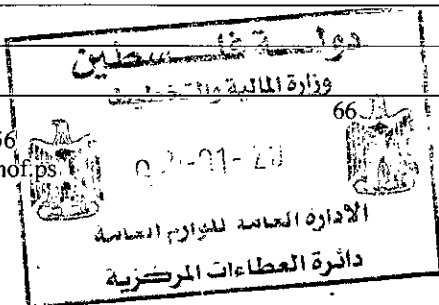


(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

ITEM # : 22	QTY : 1	
PHOTOTHERAPY UNIT	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
LED phototherapy unit.		
Used For treatment of hyper bilirubinemia in the newborn.		
Tilting head.		
Including white and blue LEDs with separate on /off switches.		
Adjustment Intensity: not less than 40μW/cm <sup>2</sup> /nm.		
Wavelength: 400 to 500 nm.		
UV or IR shield.		
Width: 45cm Approx.		
Depth : 70cm Approx.		
Height Adjustable: 100cm to150cm approx.		
Effective surface area: not less than 40 x 20cm.		
Can be used in incubator and radiant warmers.		
Mobile on 4 castors with break mechanism.		
Power supply: 220VAC, 50Hz		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

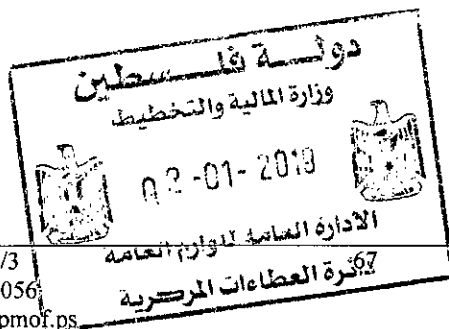


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preparation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2. warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recommendations in service manual will also be part of the warranty	N/A	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1. The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	N/A	
2. The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6. Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9. The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	



Tel: 2987112/3  
Fax: 02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps

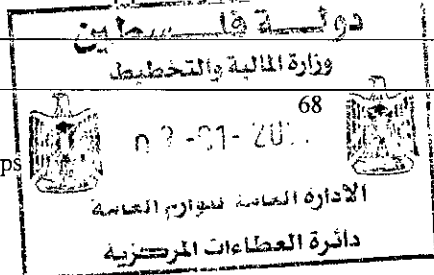
www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 23	QTY : 1	
PLASTER TABLE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Construction : Stainless steel interior and exterior 304 medical grade Stainless steel / washable / coated / Rustproof		
<b>1-extention and plaster table:</b>		
Over all length 200cm approx.		
Over all width 60cm approx.		
Height adjustment 60-90cm approx.		
4 Castors with brake		
Trendelenburg / reverse Trendelenburg 200/200		
Back section up 750		
Leg section up/down 300/450		
<b>Lower limbs traction device complete with:</b>		
1.pair dynamometers		
2.pair popliteus		
3.pair ankle leather cuffs for adults and children		
<b>Including the following accessories :</b>		
1. IV Pole 4 hocks		
2. Side rails		
3. Foot support		
4. Mesh basket		
5. Oxygen bottle holder		
6. X-Ray cassette holder		
7. Body strap		
8. Scapula supports for adults and children;		
9. Pelvis support with counter traction rod, for adults and children;		
10. Trunk holder arch, complete with leather belt		
11. Chin leather support with traction device.		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
All Accessories Specify		
<b>TERMS AND CONDITIONS:</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Instruction/User Manual (in original) hard copy	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be CE approved. certificate-should be submitted.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

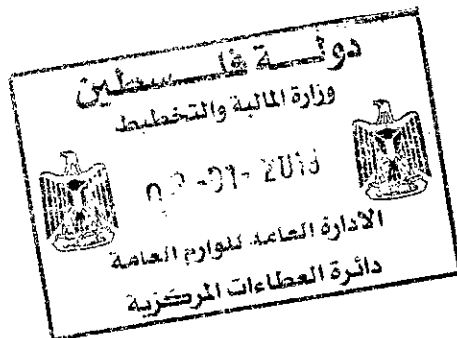


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

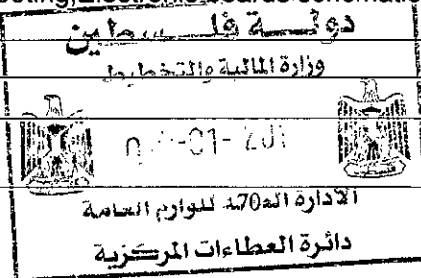
2-Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
2.Country of origin should be clear in the offer	Must	
3.Country of source should be clear in the offer	Must	
4.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
7.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	
8. Company must be registered in MOH	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 24	QTY : 1	
PORTABLE VENTILATOR	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
To be used for Patient transport		
Portable Ventilator for (infant/Neonate, pediatric and adult)		
Pressure Control, Pressure Support, Volume Control and Spontaneous		
Gas delivery is from O2 supply OR O2 cylinder		
Capability of air/O2 mixing		
Can work on 12v DC supply with backup battery up to 5 hr		
Modes of operation : Control, Assist/Control, SIMV/CPAP		
Tidal volume : 50-2000 ml		
I:E ratio 4:1 and 1:4		
Inspiratory time :0.2 – 3 sec		
Breath rate: not less than 0 to 60 bpm		
Manual Breath		
PEEP/CPAP: 0 to 20 cmH2O		
Pressure control: 1 to 99 cmH2O		
Pressure support: 1 to 60 cmH 2O		
Flow: 6-100 l/min		
O2 : 21%-100%		
Not less than 6" Display for : Pressure , Exhaled tidal volume , Breath rate, Exhaled minute volume , PEEP.		
Alarms :- Pressure , Tidal volume, Power Supply Low&Lost , apnea, Internal battery low and empty, High and low oxygen inlet pressure		
<b>Complete with:</b>		
Patient circuits reusable for infant, pediatric and adult with all filters are included		
All sensors Needed should be delivered		
4 liter O2 cylinder included with all connections and fittings		
Suitable case for the machine and all accessories and O2 cylinder.		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting,Electronic boards-schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		



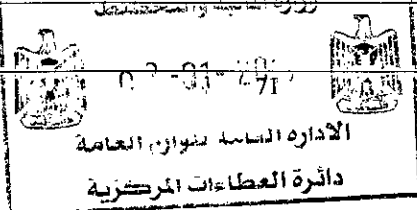




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preparation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

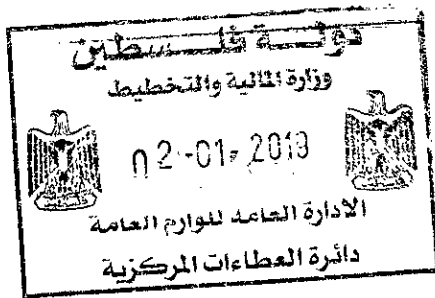


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

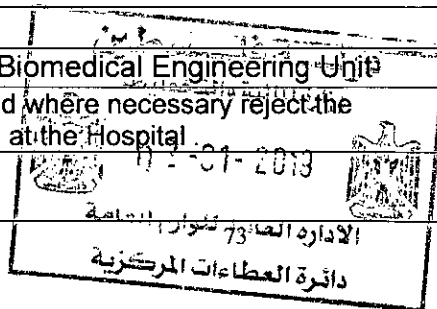
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

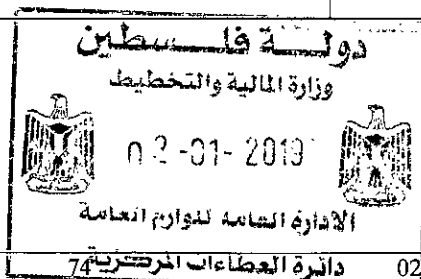
ITEM # : 25	QTY : 3	
MOBILE SIDE LAMP	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Compact examination light		
LED Technology		
Equipped with ON/OFF switch		
Light intensity: 50,000 Lux. at least, at 1 meter distance		
Light field size: 15-25 cm.		
Adjustable height: 60-120 cm.		
Diameter of the lamp head: approx. 30cm		
Electronic light intensity control: 50-100%		
LED life: not less than 40,000hr.		
Colour rendering index Ra: 95		
Color temperature: 4300 K		
Including transformer.		
Mobile on Strong structure original stable stand on 5 castors with breaks.		
Mains power: 220 VAC, 50Hz.		
<b>OPTIONAL ACCESSORIES TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
LED module		
Transformer		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance , Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA/CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital.	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preparation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	NA	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	NA	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

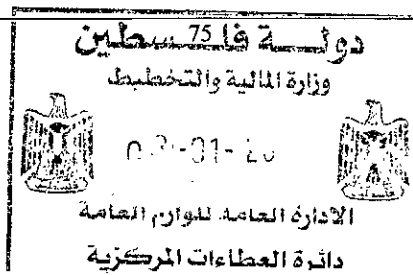




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 26	QTY :1	
SPHYGMOMANOMETER PORTABLE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
<b>Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.</b>		
Desk Type		
Protective case lightweight alaminum dle		
Accessories velcro cuff with latex bag		
Bulb with valves		
Measuring range: 0-300mmHg		
Mercury purity: 99.99% (if mercury operated)		
Glass Tube: 3Ømm (I.D) X 300mm		
Accuracy: Error Not more than 5mmHg		
Including cuffs and tubes for adult (large and medium) and child		
<b>OPTIONAL TO BE PRICED SEPARATELY:-</b>		
Cuffs and Tubes		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1. Operating Manual (in original) soft and hard copies	Must	
2. Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .	Must	
3. Parts Price list	Must	
<b>STANDERDS:</b>		
1. Equipment should be FDA/CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2. Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 2 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2. warranty should be for 30 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

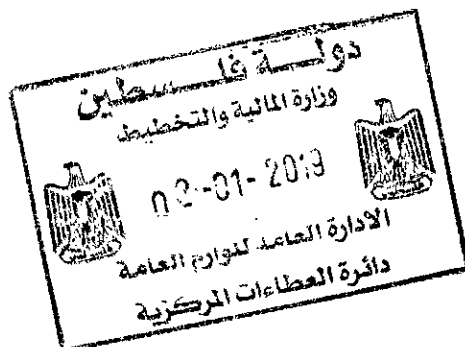


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	NA	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
2.Country of origin should be clear in the offer	Must	
3.Country of source should be clear in the offer	Must	
4.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue <b>including data sheet</b> is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
8.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

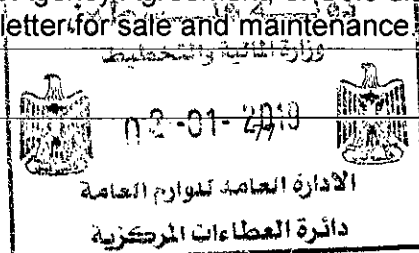




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 27	QTY : 1	
SPHYGMOMANOMETER PORTABLE BABY	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Desk Type		
Protective case lightweight alaminum dle casting (335 X 55 mm)		
Accessories velcro cuff with latex bag		
Bulb with valves (NO:90)		
Measuring range: 0-300mmHg		
Mercury purity: 99.99%		
Including cuff and tubes for baby		
Including basket		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>1- Company must submit registration certificate from MOH</b>	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	
9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.	Must	

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

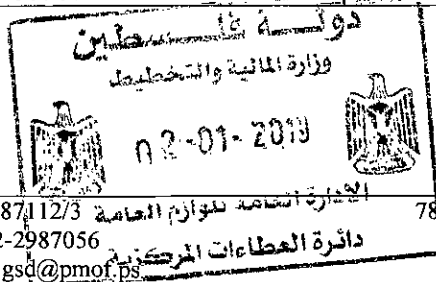


تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع  
الاكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 28	QTY : 2	
STOOL CHAIR (Stainless Steel)	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Examination revolving stool with three spoke Base and paddle		
Adjustable height range: 40- 75 cm		
Four castors 50 mm diameter		
With seat diameter around 40-50 cm		
All Made of 304 medical grade stainless steel.rustproof.		
Good finishing		
Back rest made of same seat material.		
Foot rings		
Maximum load : not less than 150kg		
All metallic parts are made of 304 medical grade stainless steel.		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	



Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

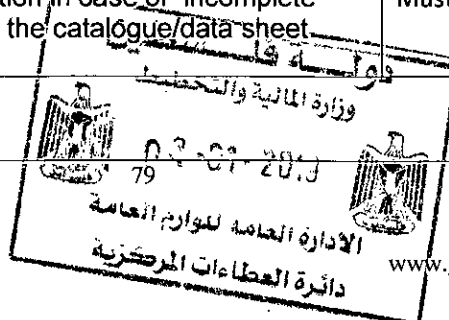
تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

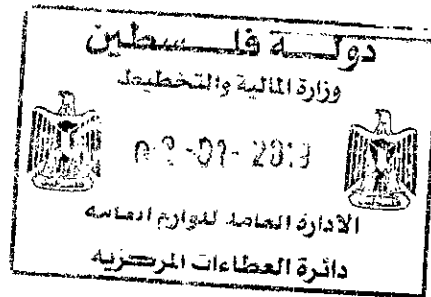
ITEM # : 29	QTY :8	
SUCTION UNIT COMPLETE WALL MOUNTED	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Wall mounted type		
Durable solid metal body corrosion free		
DIN or OHAIO type connector , to selected later After consulting biomedical engineering unit .		
Adjustable vacuum pressure : From 0 to -750 mmHg Max.		
Safety bottle, washable, unbreakable. With overflow cut off valve.		
Collecting bottle is included:-		
Collecting bottle size 2000 ml		
Overflow trap		
Bacterial filter		
Autoclavable		
All connecting tubes between bottles are included		
Including Vacuum regulator with vacuum gauge.		
Including plate holder and clamp.		
Including bacteria filter at the inlet of the safety bottle with 10 spare filters		
Prices for all mentioned accessories and spares.		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # :30 WHEEL CHAIR ADULT	QTY : 2	
	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
Solid construction		
Upholstered armrests		
Detachable folding foot plates		
Seat width 50 cm		
Seat depth 42 cm		
Back tiers 57-cm rad.		
Front tiers 34-cm rad.		
Wheels ( tires) are made of solid plastic or leather.		
All joints are made from metal ( no plastic joints )		
Load capacity not less than 180 kg		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2. Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1. Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2. The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3. Country of origin should be clear in the offer	Must	
4. Country of source should be clear in the offer	Must	
5. Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6. Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7. The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	

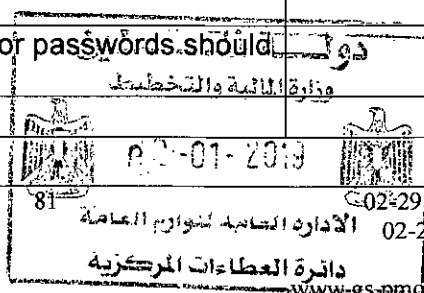




(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

ITEM # : 31	QTY : 1	
X-RAY CR SYSTEM	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
<b>FDA Clearance Or CE with ISO and TUV or CSA or UTRL or PMDA or MHLW Certificates.</b>		
• All connections , wirings , cables and switches neede to connect the system with HIS , RIS , working stations and devices and all what it needs to complete the system should be included.		
<b>Application Area :</b> All radiographic exams , including Full Leg Full Spine, extremities, neonatal and pediatric applications		
<b>Systems Components :</b>		
1-Image plate reader		
2- Work station with flat medical grade monitor not less than 17 inch Medical Grade		
3-DICOM mobility interfaces,ready to be connected to Packs		
4- Image processing software		
5-UPS		
6-Two Set of Cassettes		
7-Advanced special packages software for all image processing including 2D,all kind of exams ,workflow , quality assurance ,data entry ,storage device ,DICOM worklist.		
8- Suitable table for the system : for Image plate reader ,work station and UPS including place to store the cassettes.		
<b>Specifications:</b>		
Not less than 16 bit image plate readed		
Cassette puffer capacity : min 1 cassette input 1 cassette output.		
Drop-and-go cassette buffer		
Throughput : not less than 40 cassette/Hr for 35*43 cassette size and better for smaller cassettes		
Pixel Spatial Resolution : Not less than 10 Pixels /mm for all Cassette sizes , higher resolution is prferable.		
state-of-the-art image quality with potential dose reduction		
Cassette life : minimum 3 years warranty		
Patient ID : manual entry , bar code DICOM mobility worklist RIS/HIS interface .		
LED Long life Eraser unit the vendor should specify life time of eraser .		
Open for service procedures , secure link or passwords should be given to MOH engineers for service.		
<b>Work station:</b>		

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps



تلفون: 02-2987112/3  
فاكس: 02-2987056  
الموقع الإلكتروني: www.gs.pmf.ps



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

CPU/components: Dual core processor or higher, 2.4 GHz or higher, 4 GB RAM, USB2, Dual 500GB HD ,medical grade monitor not less than 17 inch Medical Grade with CD/DVD writer.		
Image storage		
Software Features :automated image processing ,image quality assurance,image review ,quantitative exposure record, system quality control in addition to Advanced special packages software for all image processing including 2D,all kind of exams ,workflow , quality assurance ,data entry ,storage device ,DICOM worklist,orthopedic image tools ,oversized image plates.		
Cassette sizes (2 of each) :35*43 ,35*35 ,24*30 ,18*24 .		
DICOM mobility interfaces Software and features.		
<b>Viewing software for not less than 3 PCs must be included</b> : To be installed on computers in the emergency station and clinics..		
<b>All needed network: wires and hardware must be included to connect the main station with the reader and viewing stations.</b>		
<b>Service Software should be submitted for free for MOH Engineer.</b>		
<b>Items to be priced separately:</b>		
<b>Viewing Station</b> with the following Specs: CPU/components: Dual core processor or higher, 2.4 GHz or higher, 4 GB RAM, USB2, Dual 50GB HD ,medical grade monitor not less than 17 inch Medical Grade with CD/DVD writer.With Software Features :automated image processing ,image quality assurance,image review ,quantitative exposure record, system quality control in addition to Advanced special packages software for all image processing including 2D,all kind of exams ,workflow , quality assurance ,data entry ,storage device ,DICOM worklist,orthopedic image tools ,oversized image plates.		
Cassettes All sizes		
Cassette Eraser		
Maintenance and Calibration Kit for service		
Service training in the manufacturer for MOH Engineer for not less than 5 working days in the manufacturer.		
Viewing software		
<b>DOCUMENTATION</b>		
1.Operating Manual (in original) soft and hard copies		
2.Service Manual (in original).soft and hard copies include Maintenance ,Trouble shooting,Electronic boards schematics , Spare parts list .		
3. Parts Price list		



(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

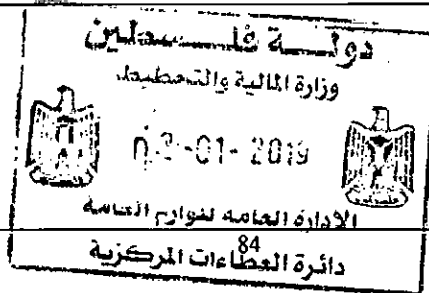
<b>STANDERDS:</b>		
1-Equipment should be FDA or CE approved. certificate should be submitted.	Must	
2.Manufacturer should have ISO certification for quality standards .certificate should be submitted.	Must	
<b>TRAINING</b>		
Training of 4 x operators to an extent to enable them to operate and common fault finding in concerned hospital/unit without any additional cost.	Must	
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Installation</b>		
Installation, Testing, Commissioning & Handing-over including site preperation if needed	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 3 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
2.warranty should be for 42 months from delivery at least if the site is not ready to accept the equipment.	Must	
3. Regular preventive maintenance and QA checks as per manufacturer recomindations in service manual will also be part of the warranty	Must	
4. 95% uptime guarantee should be given. In case downtime exceeds 5%, penalty in the form of extended warranty, double the number of days for which the equipment goes out of service will be applied.	Must	
<b>MAINTENANCE &amp; REPAIR</b>		
1.The supplier must ensure the availability of expertise service and maintenance The vendor should submit company profile including names and No. of engineers, training certifications preferably on the same product.	Must	
2.The seller will guarantee to supply the necessary spares for next at least 10 years from the date of final acceptance of the system, if so required by PN.	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Date of manufacturing should be clear in the offer	Must	
6.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	



(M)

- 7.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).
- 8.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet
- 9.The Vendor should submit Agency Agreement, or Sole distribution agreement or Authorization letter for sale and maintenance.

ITEM # : 132	QTY : 3	
X-RAY VIEWER DOUBLE	COMPLIANCE	DEVIATIONS
Good brand name Manufacture in USA, EUR, or JAPAN.		
2part viewers.(double)		
Fluorescent light		
Power: 220 V, 50/60 HZ		
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
<b>INSPECTION</b>		
1. Inspection Authority: Biomedical Engineering Unit	Must	
2.Shall inspect and test and where necessary reject the equipments after its arrival at the Hospital .	Must	
<b>Warranty</b>		
1.Warranty: 2 years on site comprehensive warranty (labour & spares covering all parts of the units and items supplied), from the date of issue of installation certificate by Biomedical Engineering Unit	Must	
<b>TERMS AND CONDITIONS</b>		
1- Company must submit registration certificate from MOH	Must	
2.The Supplied equipment should be complete with all accessories and consumables needed to work completely as specified	Must	
3.Country of origin should be clear in the offer	Must	
4.Country of source should be clear in the offer	Must	
5.Complete and original New catalogue including data sheet is attached with the offer.	Must	
6.Number of units installed in Palestine if any (a list of the same model with serial number and location).	Must	
7.The offer will not be taken in consideration in case of incomplete compliance sheet or any conflict between the catalogue/data sheet submitted and the compliance sheet	Must	





(MOH-GSD/RINGE/2018/234)

جدول تفريغ الاسعار

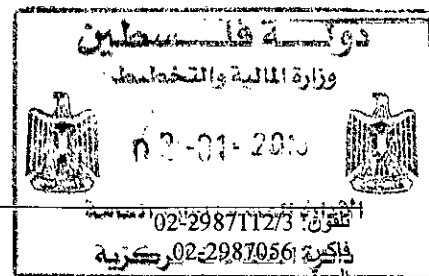
NO	DESCRIPTION	QTY	UNIT PRICE(€)	TOTAL (€) NOT INCLUDE VAT
1	Autoclave table top 34 L	1		
2	Automatic blood pressure with SPO2 monitor	2		
3	Bed side monitor	7		
4	Cast cutter with vacuum	1		
5	Dressing trolley	2		
6	Electrocardiograph	2		
7	Emergency trolley complete	2		
8	Fetal Heart Monitor	1		
9	Gyna couch	1		
10	Infant incubator	3		
11	Infant scale	1		
12	Infant ventilator	2		
13	Instrument trolley	2		
14	IV STAND	3		
15	Linnin trolley clean/dirty	1		
16	Medication cabinet	2		
17	Medication trolley	2		
18	Nebulizer	2		
19	Open incubator with resusitator	2		
20	Oxygen flowmeter comp.	9		
21	Patient trolley (stretcher)	4		
22	Phototherapy unit	1		
23	Plaster table	1		
24	Portable Ventilator	1		
25	Side lamp	3		
26	Sphygmomanometer portable	1		
27	Sphygmomanometer portable baby	1		
28	Stool chair	2		
29	Suction complete wall mounted	8		
30	Wheel chair adult	2		
31	X-ray CR system	1		
32	X-ray viewer double	3		

اجمالي العرض المقدم (باليورو) غير شامل لضريبة القيمة المضافة

رئيس لجنة العطاءات المركزية

Tel:2987112/3  
Fax:02-2987056  
Email: gsd@pmof.ps

85



www.gs.pmf.ps: الإلكتروني