

Section II : Liste des besoins

Objet: Achat et Livraison d'équipement Médicaux et dispositifs Médicaux pour 100 Centres de Santé au compte du ProSSEQCU - CPT Lomé, Togo

Référence eSourcing : ITB/2023/48352

Cet appel d'offres fait référence à la acquisition d'équipement Médicaux pour 100 Centres de Santé au Togo et est composé des lots suivants :

- **Lot 1 - Équipement de diagnostic**
- **Lot 2 - Équipement de stérilisation**
- **Lot 3 - Dispositifs médicaux divers**

Lot 1 - Équipement de diagnostic

A. Spécifications techniques pour les biens et tableau comparatif de données

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	Quantité	L'offre est-elle conforme ? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
1	<p>Détecteur de pouls fœtal</p> <p>Détecteur de pouls fœtal pour la maternité, ergonomique, léger, compact et robuste pour la détection du RCF (rythme cardiaque fœtal) dans des centres de santé. Affichage des paramètres sur écran LCD ou OLED. Compatibles avec les sondes de 2Mhz, 3Mhz, 8Mhz minimum et 4 et 5 MHz preferable Fonctionnement en continu > 3 heures Arrêt automatique passé environ 1-3 minutes sans aucun signal. Indicateur d'état des piles et de faible puissance Alarme de détection des anomalies chez le fœtus preferable Alimentation pour chargeur à une batterie Non-Lithium Alimentation : 220 V, 50Hz</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Sonde obstétricale étanche 2 Mhz -Sonde obstétricale étanche 3 Mhz</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviation/Écart:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

	-Housse -Chargeur			
2	<p>Glucomètre</p> <p>Glucomètre pour être utilisé pour plusieurs types de patients (pédiatriques et adultes) pour les professionnels dans une centre de santé pour le diagnostic de l'altération de la glycémie L'échec du test, la batterie faible, les problèmes de bandelettes de test et les messages de dysfonctionnement doivent être clairement présentées à l'écran ainsi que les valeurs quantitatives qui doivent être exprimées en mmol/L ou mg/dL (ou les deux) Plage de mesure de 20 à 500 mg/dL (1,1 à 27,8 mmol/L) et Limite de détection pas supérieure à 20 mg/dL ou 1,1 mmol/L Répétabilité (variabilité intra-série) CV <5,0 %. Exactitude de la mesure: Généralement <15 % de la valeur cible ou moins de 0,83 mmol/L pour les plages de glycémie inférieures</p> <p>Volume d'échantillon au moins < 15µl Résultats disponibles en moins de 1 minute Fonctionne sur batterie interne sans aucune perte de mémoire si les piles sont retirées. Piles bouton Conforme avec l'ISO 15197:2013.</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Bandelettes de test, cartouches ou cuvettes, selon les instructions d'utilisation du fabricant (Pour 100 test) Toutes les bandelettes doivent avoir une date de péremption d'au moins 18 mois à compter de la date de production (mieux : à partir de la date de fourniture). La durée de conservation des réactifs doit de toute façon être clairement indiquée par le fabricant. Les bandelettes doivent avoir une durée de conservation minimale de 3 mois après ouverture du flacon de bandelettes. Stabilité au transport et au stockage des réactifs du kit (température et humidité) : au moins dans la plage de 5 °C à 35 °C (mieux si jusqu'à au moins 40 °C), à l'abri d'une forte humidité et de la lumière directe du soleil. Les instructions des fabricants doivent indiquer les détails spécifiques et les limitations.</p> <p>- Lancettes de sécurité préchargées actionnées par pression à usage unique, stérile et non réutilisable ; l'aiguille est</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

	<p>entièrement protégée avant et après utilisation ; rétracte automatiquement l'aiguille dans le boîtier après l'échantillonnage ; aiguille ultra tranchante de haute qualité, qui peut rapidement pénétrer la peau pour réduire la douleur du patient ; protéger l'utilisateur du risque d'infection transmise par le sang. (Pour 100 tests)</p> <p>-Jeu de solutions de contrôle (au moins : faible, moyenne et élevée), si nécessaire pour l'étalonnage. Alternativement et sur la base des instructions du fabricant, les matériaux d'étalonnage doivent être fournis.</p> <p>-Sac de transport</p>			
3	<p>Hémoglobinomètre</p> <p>Appareil utilisé pour la mesure de taux d'hémoglobine à partir du sang total prélevé chez un patient, pour être utilisé pour plusieurs patients (pédiatriques et adultes) pour les professionnels dans une centre de santé.</p> <p>- Plage de mesure : 0 à 25,6 g/dL, Résultats : ≤3 secondes,</p> <p>- Volume de l'échantillon : ~ 10 µL avec double longueur d'onde pour mesurer l'hémoglobine et compenser la turbidité ou similaire technologie. Fonctionne sur batteries et avec un chargeur de batterie AC externe, Alimentation : 220 V, 50Hz . qui permet aussi le fonctionnement possible pendant la charge.</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>- Batteries adaptés</p> <p>-Chargeur secteur</p> <p>-Boite de microcuvettes, bandelettes de test ou cartouches selon les instructions d'utilisation du fabricant (Pour 50 tests) qui doivent avoir une date de péremption d'au moins 18 mois à compter de la date de fourniture. La durée de conservation des réactifs doit de toute façon être clairement indiquée par le fabricant. Les cuvettes ou bandelettes doivent avoir une durée de conservation minimale de 3 mois après ouverture du flacon de bandelette . Stabilité au transport et au stockage des réactifs du kit (température et humidité) : au moins dans la plage de 5 °C à 35 °C (mieux si jusqu'à au moins 40 °C), à l'abri d'une forte humidité et de la lumière directe du soleil. Les instructions</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

	<p>des fabricants doivent indiquer les détails spécifiques et les limitations, le cas échéant.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lancettes de sécurité préchargées actionnées par pression à usage unique, stérile et non réutilisable ; l'aiguille est entièrement protégée avant et après utilisation ; rétracte automatiquement l'aiguille dans le boîtier après l'échantillonnage ; aiguille ultra tranchante de haute qualité, qui peut rapidement pénétrer la peau pour réduire la douleur du patient ; protéger l'utilisateur du risque d'infection transmise par le sang. (Pour 50 tests) - Jeu de solutions de contrôle (au moins : faible, moyenne et élevée), si nécessaire pour l'étalonnage. Alternativement et sur la base des instructions du fabricant, les matériaux d'étalonnage doivent être fournis. - Sac de transport 			
4	<p>Hémoleucomètre à huit touches</p> <p>Compteur mécanique des cellules sanguines 8 touches avec touches alternées rouges et blanches et totalisateur. Le nom du groupe de cellules est rappelé au-dessus de chaque compteur .</p> <p>Avec alarme sonore indiquant le passage à 100 d'un des compteurs</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
5	<p>Lampe d'examen</p> <p>Lampe d'examen à LED, flexible pour examen général avec bras flexible orientable dans toutes les directions sur roulettes</p> <p>Température de couleur: 5,500 °K LED Duree de vie: 50,000 Heures</p> <p>Intensité lumineuse @ Typique Distance de travail: 12" distance: 30,000 lux, 20" distance: 15,000 lux</p> <p>Alimentation : 220V, 50HZ</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>Cable secteur</p>	400	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

6	<p>Lampe torche</p> <p>Lampe frontale de diagnostic pour consultation générale. La lampe doit être orientable et doit disposer d'un bandeau rigide tour de tête réglable. Éclairage LED qui fournit un éclairage sans ombre avec une illumination blanche de 15 000 lx. Plastique résistant aux chocs alimentation à piles, Interrupteur marche/arrêt avec indicateur</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Sac de transport -Batteries</p>	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
7	<p>Pèse bébé + toise</p> <p>Pèse bébé digital pour lecture directe à utiliser dans un centre de santé Capacité: 20 Kg minimum Précision : 5 g < 10 kg > 10g Fonctions spéciales: TARE, auto-HOLD, auto-CLEAR ou équivalent selon marque Alimentation: Bloc secteur obligatoire et piles Plateau de forme ergonomique, d'un matériau hygiénique et facile à nettoyer et sécuritaire pour l'enfant Alimentation : 220V, 50Hz</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Toise télescopique adapté a pèse bébé avec une plage de mesure de 30 à 80 cm +-20 cm, graduation 1 mm -Appuie-tête et pieds -Piles -Adaptateur secteur d'alimentation</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
8	<p>Stéthoscope de Pinard</p> <p>Stéthoscope de Pinard obstétrical destiné à la détection des battements cardiaques du fœtus, environ 15 cm en aluminium</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse,</p>

				système/technologie, etc.. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).
9	<p>Tensiomètre + stéthoscope</p> <p>Tensiomètre pour mesurer la pression artérielle sur le haut du bras à la demande du clinicien adapté pour être utilisé pour les adultes et les enfants + Stéthoscope biauriculaire bifocal adulte/ enfants</p> <p>Dispositif auscultatoire, oscillométrique non invasif qui se compose d'un brassard en caoutchouc gonflable entouré d'un matériau durable, couverture flexible qui peut être facilement attachée autour du bras supérieur + Manomètre anéroïde affichant la pression du brassard pour permettre la lecture de la pression avec une précision de 2 mmHg minimum, Plage de mesure : 0 – ≥ 300 mmHg minimum, Vitesse de décompression : 2 mm Hg/seconde minimum + Poire de pompage et valve permettant le réglage de la pression du brassard</p> <p>Méthode de fixation du bras de brassard pour permettre une utilisation facile, une facilité de nettoyage et une faible attraction de la saleté ; Les tubes en caoutchouc doivent être détachables des autres pièces. La longueur du tube doit être > 30 cm Le corps du manomètre inclut un clip pour le montage sur le brassard.</p> <p>+ Stéthoscope biauriculaire bifocal pour les deux sons haute et basse fréquence à utiliser chez les adultes et chez les enfants</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Brassards réutilisables dans les tailles suivantes : Pédiatrique (14–22 cm), Adulte (25–36 cm), Grand adulte (34–43 cm). Les tailles des brassards peuvent varier selon le fabricant mais ne doivent pas s'écarter de ± 5 cm des tailles indiquées.</p> <p>-Tube en caoutchouc (longueur > 30 cm)</p> <p>-Case de protection</p>	300	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).

	-Paire d'embouts de remplacement et membrane de remplacement pour le stéthoscope			
10	<p>Tensiomètre + stéthoscope bébé</p> <p>Tensiomètre pour mesurer la pression artérielle sur le haut du bras à la demande du clinicien adapté pour être utilisé pour nouveau-nés +Stéthoscope biauriculaire pour nouveau-nés</p> <p>Dispositif auscultatoire, oscillométrique non invasif qui se compose d'un brassard en caoutchouc gonflable entouré d'un matériau durable, couverture flexible qui peut être facilement attachée autour du bras supérieur + Manomètre anéroïde affichant la pression du brassard pour permettre la lecture de la pression avec une précision de 2 mmHg minimum, Plage de mesure : 0 – ≥ 300 mmHg minimum, Vitesse de décompression : 2 mmHg/seconde minimum + Poire de pompage et valve permettant le réglage de la pression du brassard</p> <p>Méthode de fixation du bras de brassard pour permettre une utilisation facile, une facilité de nettoyage et une faible attraction de la saleté ; Les tubes en caoutchouc doivent être détachables des autres pièces.</p> <p>La longueur du tube doit être > 30 cm Le corps du manomètre doit inclure un clip pour le montage sur le brassard. + Stéthoscope biauriculaire bifocal pour les deux sons haute et basse fréquence à utiliser chez les nouveau-nés</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Brassards réutilisables dans les tailles suivantes : Néonatal (10–15 cm), Pédiatrique (14–22 cm). Les tailles des brassards peuvent varier selon le fabricant mais ne doivent pas s'écarter de ± 5 cm des tailles indiquées.</p> <p>-Tube en caoutchouc (longueur > 30 cm)</p> <p>-Case de protection</p> <p>-Paire d'embouts de remplacement et membrane de remplacement pour le stéthoscope</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

11	<p>Visionneuse de veines</p> <p>Détecteur de veines portatifs à infrarouges pour fournir une image précise en temps réel du système vasculaire. Il aide les cliniciens à vérifier l'état de la veine et à réduire le risque de ponction veineuse. Conçu pour les patients adultes, pédiatrique et néonatal Adaptée à différents types de peau. Intensité de sortie de la source lumineuse ajustable, zoom variable Avec écran LCD, OLED Aucune maintenance ni consommable à prévoir Une batterie qui se charge directement dans l'appareil (Non lithium) Alimentation : 220V, 50Hz</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Support au sol mobile -Adaptateur secteur</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/ Écarts:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc.</p> <p>(Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
----	---	-----	---	--

B. Exigences de durabilité, qualité, normes et de garantie (fabricant & produit) pour TOUS les articles du lot 1

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	L'offre est-elle conforme? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
<p>Normes et certificats de qualité (fabricant & produit) pour TOUS LES ARTICLES de ce lot</p>	<p>Le soumissionnaire doit fournir:</p> <p>-Autorisation de mise sur le marché délivrée par l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou l'autorité de réglementation des États-Unis. Si l'autorisation de l'Union européenne est présentée, veuillez fournir déclaration UE de conformité avec tous les éléments en tant que dispositif médical de classe I pour le dispositif médical class II fournir fournir Attestation ET/Certificat EC valide selon MDD/MDR/IVDR relative aux dispositifs médicaux émises par les CAB, les organismes notifiés ou accrédités reconnus par au moins une autorité de réglementation l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les documents demandez pour chaque article de votre offre</p>

	<p>européenne et/ou les États-Unis (FDA) ou pour IAF.</p> <p>-Un preuve du système de gestion de la qualité du fabricant valide et certifié qui inclut le champ d'application ainsi que les emplacements et les installations où les activités pertinentes sont effectuées conformément aux dernières versions de la norme ISO 13485, émises par les CAB, les organismes notifiés ou accrédités reconnus par au moins une autorité de réglementation l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou les États-Unis (FDA) ou pour IAF.</p> <p>-Preuve d'emballage et d'étiquetage primaire et secondaire conformément à l'approbation réglementaire et à l'autorisation de mise sur le marché disponible.</p> <p>-Si le soumissionnaire est le fabricant, il doit fournir un agrément de fabrication de l'équipement (licence valide de l'autorité compétente) ou Si le soumissionnaire n'est pas le fabricant, il doit fournir l'autorisation du fabricant pour commercialiser les articles.</p>		
Garantie	<p><u>Période</u>: La durée minimale de la garantie doit être de 12 mois</p> <p><u>Service</u>: la garantie couvre les services de maintenance préventive et de réparation/remplacement d'équipement défectueux pendant la période de garantie. Le soumissionnaire doit fournir le coordonnées/profil du partenaire/représentant (nom, point focal, situation légale, services fournis et expérience dans le domaine) à contacter en cas de besoin</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les termes et conditions et coordonnées de point focal de chaque fabricant de votre offre</p>
Manuel d'opérations et/ou d'utilisation du	<p>Le soumissionnaire fournira le manuel d'opérations et/ou d'utilisation du matériel en français et le manuel d'entretien/ dépannage en Français</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Confirmation que le manuel d'utilisation sera fourni dans la langue requise.</p>

matériel français	en			
Promotion de genre diversité travail	de et au	Le soumissionnaire doit partager sa politique interne en matière de promotion de genre et la diversité au travail et/ou préciser les mesures et actions qui sont en place.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Joindre la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables
Système de gestion environnementale ou santé et sécurité	de	Le soumissionnaire doit démontrer que le fabricant est en possession d'un certificat valide confirmant ses bonnes pratiques en matière de gestion de l'environnement (ISO 14001 ISO 45001 ou équivalent). A défaut, le soumissionnaire doit partager sa politique interne ou les mesures y relatives.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Joindre le ISO ou la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables

Lot 2 - Équipement de stérilisation

A. Spécifications techniques pour les biens et tableau comparatif de données

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	Quantité	L'offre est-elle conforme? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
1	Autoclave de paillasse Stérilisateur médical à vapeur d'eau conçu pour être utilisé dans des centres médicaux pour la stérilisation des (instruments médicaux, vêtements, verreries, et liquides), format de paillasse d'une capacité de 50 litres au moins . Avec cycles automatiques programmables Température de travail : 121 à 134°C avec contrôle électronique. Avec une unité de contrôle numérique par microprocesseur assurant un fonctionnement entièrement automatique du cycle de stérilisation, contrôle et surveillance des paramètres physiques et documentation claire du cycle de stérilisation contrôle l'autoclave. Commande électromécanique pour la fermeture et l'ouverture. Fermeture sécurisée de la porte activée par la pression ou similaire pour une	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Déviations/Écart s:	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).

<p> interruption de Programme en tout sécurité Écran d'affichage digital en écran LCD ou similaire Affichage digital de la température, pression, vide, température et phases du cycle Minuterie pour programmer le temps de stérilisation. Matière de la chambre interior : AISI 316L Manomètre pour visualiser la pression et le vide Interrupteur on/off Droits d'accès sécurisés par code pour la modification de paramètres et autres interventions relatif à la sécurité Mémoire interne permettant de sauvegarder cycles de stérilisation Signal visuel et sonore a la fin de programme Stabilité/homogénéité : +/- 2 C° Port RS232 ou similaire pour connectivité Générateur de vapeur intégrée Alimentation électrique monophasée 220V, 50Hz Conforme à la norme EN 13060 for small Autoclaves OU EN 285 for Large Autoclaves selon taille ou équivalent ISO 17665-1:2006 ou équivalent EN 61010-1 ou équivalent EN 61010-2-040 ou équivalent Accessoires et Consommables -Stabilisateur de tension avec délai de reprise -Multiprise parasurtenseur APC -Un dispositif d'adoucissement ou de filtration d'eau pour l' alimentation de la qualité d'eau requis pour l'autoclave -Pince pour sortir le matériel -2 Joints de porte -1 Filtres à air -10 Test de Bowie Dick -50 Témoins de stérilisation </p>			
--	--	--	--

B. Exigences de durabilité, qualité, normes et de garantie (fabricant & produit) pour TOUS les articles

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	L'offre est-elle conforme? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
Normes et certificats de qualité (fabricant & produit)	<p>Le soumissionnaire doit fournir:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Autorisation de mise sur le marché délivrée par l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou l'autorité de réglementation des États-Unis. Si l'autorisation de l'Union européenne est présentée, veuillez fournir déclaration UE de conformité avec tous les éléments. -Un preuve du système de gestion de la qualité du fabricant valide et certifié qui inclut le champ d'application ainsi que les emplacements et les installations où les activités pertinentes sont effectuées conformément aux dernières versions de la norme ISO 13485, émises par les CAB, les organismes notifiés ou accrédités reconnus par au moins une autorité de réglementation l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou les États-Unis (FDA) ou pour IAF. -Si le soumissionnaire est le fabricant, il doit fournir un agrément de fabrication de l'équipement (licence valide de l'autorité compétente) ou Si le soumissionnaire n'est pas le fabricant, il doit fournir l'autorisation du fabricant pour commercialiser les articles. 	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les documents demandez pour chaque article de votre offre</p>
Garantie	<p><u>Période</u>: La durée minimale de la garantie doit être de 12 mois</p> <p><u>Service</u>: la garantie couvre les services Maintenance préventive du matériel selon le plan de maintenance du fabricant (technicien, pièces de rechanges, etc) pendant la période de garantie et de réparation/remplacement d'équipement défectueux pendant la période de garantie.</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les termes et conditions et coordonnées de point focal de chaque fabricant de votre offre</p>

	Le soumissionnaire doit fournir le coordonnées/profil du partenaire/représentant (nom, point focal, situation légale, services fournis et expérience dans le domaine) à contacter en cas de besoin		
Manuel d'opérations et/ou d'utilisation du matériel en français	Le soumissionnaire fournira le manuel d'opérations et/ou d'utilisation du matériel en français et le manuel d'entretien/ dépannage en Français	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Confirmation que le manuel d'utilisation sera fourni dans la langue requise.
Promotion de genre et diversité au travail	Le soumissionnaire doit partager sa politique interne en matière de promotion de genre et la diversité au travail et/ou préciser les mesures et actions qui sont en place.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Joindre la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables
Système de gestion environnementale ou santé et sécurité	Le soumissionnaire doit démontrer que le fabricant est en possession d'un certificat valide confirmant ses bonnes pratiques en matière de gestion de l'environnement (ISO 14001 ISO 45001 ou équivalent). A défaut, le soumissionnaire doit partager sa politique interne ou les mesures y relatives.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Joindre le ISO ou la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables

C. Besoins en matière de services connexes

Service	Exigences minimales de l'UNOPS quant aux services	Quantité	Unité physique	Lieu d'exécution des services	Date(s) de fin de la prestation de services
1	Installation, formation sur le démarrage et la mise en marche de l'équipement , 5 équipement échantillon à Lomé	1	EA	DAF/MINISTÈRE DE LA SANTÉ, DE L'HYGIÈNE PUBLIQUE ET DE L'ACCÈS UNIVERSEL AUX SOINS NOUVEAU CENTRE ADMINISTRATIF DES SERVICES BP: 336: Lomé Togo	Dès la réception de l'équipement sur site, le fournisseur sera contacté pour l'installation dans les 2 semaines qui suivent.

Lot 3 - Dispositifs médicaux divers

A. Spécifications techniques pour les biens et tableau comparatif de données

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	Quantité	L'offre est-elle conforme? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
1	<p>Aspirateur de mucosités</p> <p>Aspirateur de mucosités électriques destinés à l'aspiration nasale, orale, ou trachéale des liquides corporels chez l'adulte et l'enfant.</p> <p>Avec interrupteur marche/arrêt et une jauge à vide/manomètre en mm Hg affichant l'aspiration générée et avec indicateur pour l'état de la batterie.</p> <p>Mécanisme sans huile</p> <p>Vide maximum pas moins de 450 mmHg (réglable par contrôle) et Capacité d'aspiration maximale pas moins de 15 L/min.</p> <p>Vide minimum 0 mmHg -20 mm Hg -vide à faible débit pour utiliser avec les nouveau-nés</p> <p>Avec bocal de collecte en polycarbonate autoclavable d'une capacité d'au moins 1 L avec soupape de trop-plein et filtre incorporés avec des systèmes pour éviter la contamination croisée Tube en silicone autoclavable d'au moins 1,5 mètre avec un filtre bactérien réutilisable de type non pliable.</p> <p>Toutes les pièces doivent être fabriquées à partir de matériaux durables et à haute résistance, qui ne nécessitent pas de conditions d'entretien ou de stockage spécifiques. Si besoin entièrement démontable, facile à nettoyer, à désinfecter et à stériliser.</p> <p>Matériau: silicone ou tout matériau conforme à la norme ISO 10993-4:2002 et USP Classe V ou équivalent, sans latex Support intégré au système pour canules/tubes d'aspiration positionnement facile et sûr. Niveau de bruit sonore inférieur à 50 dB.</p>	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

	<p>Alimentation : 220V monophasé, 50Hz. Batterie interne rechargeable et son utilisation est possible branché.</p> <p>Conforme ISO 10079-1:1999 Medical suction equipment – Part 1: Electrically powered suction equipment – Safety requirements or equivalent</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <ul style="list-style-type: none"> -Filtres antibactériens de rechange (5 au moins) -Bocal de rechange -Cable secteur 			
2	<p>Attelles (membre inférieur)</p> <p>Attelles utilisées en cas d'urgence pour les membres inférieurs + Attelle de Boppe inclus qui permet une mise en place de la traction du membre inférieur.</p> <p>Recommandée pour une immobilisation de courte durée (2 à 3 jours) Matériau: tissu foamé avec baleines préformées, avec fenêtre rotulienne. Taille XL et L ou équivalent.</p>	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique, certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

3	Bock à lavement Bock à lavement KIT autoclavable doté de Tuyau et Canules Capacité : 2 litres Matériaux: En acier inox 18/10 et Tuyau et Canules sans caoutchouc, sans latex et sans bisphénol A.	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).
4	Glacière isotherme Glacière isotherme utilisé pour le transport de longue durée des poches de sang et autres produits sanguins. Capacité 25 poches de 500 ml minimum; Autonomie : Maintenir une température entre +2 et + 10°C environ 72h Deux poignées ergonomiques Matériau : Polyéthylène et isolation en mousse de polyuréthane exempt de CFC/HCFC. Accessoires et Consommables -Blocs d'eau congelés ou éléments additionnels de refroidissement nécessaire	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).
5	Insufflateur manuel pour bébé Réanimateur autoclavable destiné à la ventilation et à la réanimation d'urgence de les bébés nés à terme, les prématurés et les nourrissons de faible poids Facile à démonter et à remonter, Facile à nettoyer et à désinfecter. Toutes les pièces doivent être fabriquées à partir de matériaux à haute résistance et à longue durée de vie et ne nécessitant aucun entretien particulier ni conditions de stockage.	100	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le

	<p>La ventilation peut se faire avec de l'air ambiant et avec de l'oxygène.</p> <p>Le réanimateur doit être fourni sous forme d'ensemble complet avec :</p> <ul style="list-style-type: none"> -Ballon enveloppe auto gonflable en silicone ou autres matériaux spécifiés dans la norme ISO 10651-4 ou équivalent, capacité 200–320 ml -Valve unidirectionnelle en polycarbonate/polysulfone ou tout autre matériau répondant à la norme ISO 10651-4 ou équivalent sans fuite à faible débit l'élasticité de l'enveloppe extérieure du sac limite la pression des voies respiratoires lorsqu'il est pressé normalement d'une seule main. - Soupape d'admission avec raccord pour tubulure d'oxygène. - Capacité de la poche réservoir d'oxygène en fonction de la taille du patient (enfant et nouveau-ne) <p>Accessoires et Consommables</p> <ul style="list-style-type: none"> -2 Masques de taille 0 et 1 translucide en silicone rubber conforme à la norme ISO 10993-1:2009 ; ISO 10993-5:2009 ; ISO 10993-10:2010 ou USP Classe V (ou équivalents) -1 tubulure oxygène -3 Canules de Guedel taille 00/1 et 3 			droit de rejeter l'offre sans autre précision).
6	<p>Kit d'Aspiration Manuelle Intra-utérine</p> <p>Kit d'Aspiration Manuelle Intra Utérine, ou kit AMIU utilisé lors d'un avortement inévitable avant 16 semaines, avortement incomplet, grossesse mélaire ou hémorragie tardive du post-partum due à une rétention placentaire partielle. contenant au moins :</p> <ul style="list-style-type: none"> - une seringue en polypropylène de 60 cc avec un système double valve pour faire le vide et jouer son rôle d'aspiration ou équivalent - un flacon d'huile lubrifiante - six connecteurs seringues - canules de couleurs différentes et six canules stériles de 5, 6, 7, 8, 9 et 10 mm ou équivalent 	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
7	Kit DIU (Boite de 10 unités)	200	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire,

	<p>Kit DIU en blister stérile prêt à l'emploi qui permet d'effectuer l'opération d'introduction, pose et retrait successif du DIU.</p> <p>Le set doit comprendre:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1 Pince longue pour l'insertion et la pose correcte du DIU – longueur 23-27 cm - 1 Pince de Pozzi ou équivalent pour élargir le col de l'utérus; longueur 23-27 cm - 1 Long ciseau coupe-fils avec encoche afin de bloquer le fil du DIU entre les 2 lames métalliques longueur lame 23-27 cm - 1 hystéromètre double Évolution ou équivalent pour déterminer la profondeur de l'utérus – longueur 28-32 cm 		<p>Deviations:</p>	<p>y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
8	<p>Kit implant</p> <p>Kit Implant en blister stérile compartimenté qui permet d'effectuer des implants.</p> <p>Le set doit comprendre:</p> <ul style="list-style-type: none"> -1 champ troué adhésif 50 x 60 cm, ou équivalent -1 bistouri n°11, -5 compresses 7.5 x7.5 non-tissé, ou équivalent -1 bande de 3 sutures adhésives cutanées ou équivalent -1 bande de contention ou équivalent -1 seringue 2 ml ou équivalent -1 aiguille hypodermique ou équivalent -1 pince de Halstead courbée (mosquito), ou équivalent 	200	<p><input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Deviations:</p>	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>
9	<p>Matériel de démonstration procédures gynécologiques</p> <p>Modèle anatomique qui permet la démonstration de multiples procédures gynécologiques pour former aux divers examens pelviens comme: Examen vaginal au spéculum, Examen pelvien bi- manuel, Palpation de l'utérus normal et de l'utérus de la femme enceinte, Sondage de l'utérus, Evaluation des cols de l'utérus normaux et pathologiques et d'utérus chez la femme enceinte, Mise en place et le retrait d'un stérilet, Mise en place et l'ajustage d'un diaphragme, Démonstration de</p>	200	<p><input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Deviations:</p>	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

	<p>l'utilisation d'autres méthodes contraceptives chimiques et mécaniques, Laparoscopie et mini laparotomie et occlusion des trompes de Fallope.</p> <p>Le modele représente la partie inférieure du corps d'une femme adulte qui comporte des repères anatomiques internes concernées comme des organes génitaux féminins, la fimbria , l'utérus, et des ovaires réalistes entre autres et doit etre livré avec: un utérus normal en antéversion, un utérus en rétroversion, un utérus d'une femme en début de grossesse, un d'une femme à 6-8 semaines de grossesse et l'autre d'une femme à 10-12 semaines de grossesse, un utérus après l'accouchement, cinq cols de l'utérus sains (5 cols de l'utérus avec ouverture interne), quatre cols de l'utérus présentant des altérations pathologiques, 10 trompes de Fallope et autres nécessaires aux procédures mentionnées ci-dessus. Ton de peau : Foncé</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Sac de transport</p>			
10	<p>Porte vaccin</p> <p>Porte-vaccin utilisé pour le stockage de vaccins lors des stratégies avancées (8 L), Inclus dans le catalogue de (PQS) de l'OMS</p> <p>Capacité de stockage des vaccins : 2.5-3.5 litres</p> <p>Conservation du froid sans ouverture environ 40 heures à + 43°C</p> <p>Accessoires et Consommables</p> <p>-Blocs d'eau congelés</p>	400	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non Deviations:	<p>Donnez des détails sur le produit fourni obligatoire, y compris la marque / le modèle / les spécifications proposées, et joindre une copie de brochures et/ou tout autre document/fiche technique certificat d'analyse, système/technologie, etc. (Si ce n'est pas correctement rempli, l'UNOPS se réserve le droit de rejeter l'offre sans autre précision).</p>

B. Exigences de durabilité, qualité, normes et de garantie (fabricant & produit) pour TOUS les articles du Lot 3

N°	Exigences techniques minimales de l'UNOPS	L'offre est-elle conforme? À compléter par le soumissionnaire	Détails sur les biens fournis À compléter par le soumissionnaire
Normes et certificats de qualité (fabricant & produit)	<p>Le soumissionnaire doit fournir:</p> <p>-Autorisation de mise sur le marché délivrée par l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou l'autorité de réglementation des États-Unis. Si l'autorisation de l'Union européenne est présentée, veuillez fournir déclaration UE de conformité avec tous les éléments en tant que dispositif médical de classe I + Pour les dispositifs médicaux stériles donner l' attestation CE pertinent. pour le dispositif médical class II fournir fournir Attestation ET/Certificat EC valide selon MDD/MDR/IVDR relative aux dispositifs médicaux émises par les CAB, les organismes notifiés ou accrédités reconnus par au moins une autorité de réglementation l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou les États-Unis (FDA) ou pour IAF.</p> <p>Pour le Matériel de démonstration procédures gynécologiques exempte</p> <p>-Un preuve du système de gestion de la qualité du fabricant valide et certifié qui inclut le champ d'application ainsi que les emplacements et les installations où les activités pertinentes sont effectuées conformément aux dernières versions de la norme ISO 13485, émises par les CAB, les organismes notifiés ou accrédités reconnus par au moins une autorité de réglementation l'Australie, le Canada, le Japon, l'Union européenne et/ou les États-Unis (FDA) ou pour IAF.</p> <p>Pour le Matériel de démonstration procédures gynécologiques ISO 9001 est accepté</p> <p>-Preuve d'emballage et d'étiquetage primaire et secondaire conformément à l'approbation réglementaire et à l'autorisation de mise sur le marché disponible.</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les documents demandez pour chaque article de votre offre</p>

	<p>-Si le soumissionnaire est le fabricant, il doit fournir un agrément de fabrication de l'équipement (licence valide de l'autorité compétente) ou Si le soumissionnaire n'est pas le fabricant, il doit fournir l'autorisation du fabricant pour commercialiser les articles.</p>		
Garantie	<p><u>Période</u>: La durée minimale de la garantie doit être de 12 mois</p> <p><u>Service</u>: la garantie couvre les services de maintenance préventive et de réparation/remplacement de dispositifs défectueux pendant la période de garantie. Le soumissionnaire doit fournir le coordonnés/profil du partenaire/représentant (nom, point focal, situation légale, services fournis et expérience dans le domaine) à contacter en cas de besoin</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Donnez des détails et joindre les termes et conditions et coordonnées de point focal de chaque fabricant de votre offre</p>
Manuel d'opérations et/ou d'utilisation du matériel en français	<p>Le soumissionnaire fournira le manuel d'opérations et/ou d'utilisation du matériel en français et le manuel d'entretien/ dépannage en Français</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Confirmation que le manuel d'utilisation sera fourni dans la langue requise.</p>
Promotion de genre et diversité au travail	<p>Le soumissionnaire doit partager sa politique interne en matière de promotion de genre et la diversité au travail et/ou préciser les mesures et actions qui sont en place.</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Joindre la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables</p>
Système de gestion environnementale ou santé et sécurité	<p>Le soumissionnaire doit démontrer que le fabricant est en possession d'un certificat valide confirmant ses bonnes pratiques en matière de gestion de l'environnement (ISO 14001 ISO 45001 ou équivalent). A défaut, le soumissionnaire doit partager sa politique interne ou les mesures y relatives.</p>	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	<p>Joindre le ISO ou la politique interne ou indiquer ici les mesures applicables</p>

Exigences de livraison et tableaux comparatif de données pour TOUS le lots

Exigences de l'UNOPS		L'offre est-elle conforme? A compléter par le soumissionnaire	Détails À compléter par le soumissionnaire
Délai de livraison	Le soumissionnaire devra livrer les biens dans un délai maximum de 4 mois décomposé comme suit: FCA: 2 mois CPT: 2 mois suivant la signature du contrat.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Donnez des détails
Lieu de livraison et normes Incoterms	Selon les Incoterms 2020: FCA: Port à déterminer CPT: Port de Lomé, Togo	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Donnez des détails
Détails sur le destinataire	DAF/MINISTÈRE DE LA SANTÉ, DE L'HYGIÈNE PUBLIQUE ET DE L'ACCÈS UNIVERSEL AUX SOINS NOUVEAU CENTRE ADMINISTRATIF DES SERVICES BP: 336: Lomé Togo	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Donnez des détails
Droit de l'UNOPS de modifier les besoins	Au moment de l'adjudication du contrat, l'UNOPS se réserve le droit de modifier la quantité de biens et services connexes indiquée ci-dessus, à condition que la variation ne dépasse pas 20% de plus ou de moins par rapport aux quantités initialement requises, et sans changement du prix unitaire ni des autres termes et conditions de l'offre et de l'appel d'offres.	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non	Donnez des détails

C. Inspections et tests

UNOPS se réserve le droit d'effectuer inspection avant l'expédition et/ou à l'arrivée et si l'équipement ne répond pas aux spécifications établies, le fournisseur devra prendre des mesures immédiates pour remédier aux défauts ou remplacer les équipements défectueux de façon à satisfaire l'acheteur