



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21447785-0595-0055 de achiziționare a dispozitivelor medicale

I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea Teste, controale interne și toate consumabile pentru examinarea imunohematologică a sângelui donat în tehnologie existentă în Centrul Național De Transfuzie A Sângelui (tehnologia Neo Iris) întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat)

Cod CPV: 33100000-1

08.08.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Zeticon SRL</u>	<u>Centrul Național de Transfuzie a Sângelui</u>	
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Andrei TALPIS	reprezentată prin director Silvia ROȘCA	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG
(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)
care acționează în baza	care acționează în baza	care acționează în baza
statutului	Regulamentului	Regulamentului de organizare și funcționare
(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1015600021745	IDNO 1006601004242	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:
imunohematologică a sângelui donat în tehnologie existentă în Centrul Național De Transfuzie A Sângelui (tehnologia Neo Iris) întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform
(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licitatie deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1751982711509,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 07.08.2025

B. Documente vor fi considerate părțile componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
- b) specificația de preț;
- c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la data de 31.01.2026.;
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.

C. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

D. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

1. Obiectul Contractului.

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător, iar Centrul se obligă, la rîndul său, în baza transferului mijloacelor financiare din partea Ministerului Sănătății, să achite Vânzătorului pentru bunurile livrate.

1.3. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenul de garanție [valabilitate, după caz] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării (în funcție de obiectul achiziție).
- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la

momentul livrării bunurilor/serviciilor la destinația finală.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 1 202 946,64(Un milion două sute două mii nouă sute patruzeci și șase 64) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Ministerul Sănătății transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Ministerul Sănătății și a facturilor fiscale de la operatorul economic.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;
- b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;
- c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte Părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițitoare a rezoluției Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițitoare va emite declarația de rezoluție.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

9.5. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a Contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1, în caz contrar, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

a) pentru primele 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,1% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere;

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

[10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate. *]

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar*, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

a) oricăror reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate;

b) oricăror daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini, întocmit de Centru.

12. Dispoziții finale.

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele întocmite anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin acord adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate în prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost redactate în scris, au fost semnate de Părți și aprobate corespunzător.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil până la 31.12.2025. Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova la data și anul indicate mai sus.

II. CONDIȚIILE SPECIALE ALE CONTRACTULUI

1. Condiții speciale privind recepționarea bunurilor.

1.1. Bunurile se consideră livrate, doar la momentul semnării actului de predare primire.

1.2. Vânzătorului este obligat să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

1.3. Beneficiarul este obligat să recepționeze doar dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

1.4. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului.

1.5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

1.6. Prezentarea certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă

1.7. Prețul reagenților, inclusiv toate componentele necesare nu va fi mai mare decât prețul indicat în nr. 21300337-01-01 din 13.01.2025

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Zeticon SRL	Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2068, mun. Chisinau, bd. Mosova 9/5, of. 49	Adresa poștală: MD-2028, mun. Chisinau, str. Academiei, 11	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 078 104 886; 068 156 668 , office@zeticonmed.com	Telefon: 022 022109070 , secretariat@cns.gov.md, beiusveta39@gmail.com, contabilitate@cns.md	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.gov.md office@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD25MO2224ASV87560207100	IBAN: MD93TRPBAA334110A16377AC	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC Mobiasbanka – Groupe Societe Generale S.A. fil. 14	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1015600021745	Cod fiscal: 1006601004242	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Teste,controale interne și toate consumabile p/u examinarea imuno hematologică a sângelui donat în tehnologie existentă în CNTS (Tehnol. Neo Iris)	examinări	50 000,00				
1							
33100000-1	Galileo Microplates (barcoded)	set	41,00	3 270,3400	3 924,4000	134 083,9400	160 900,4000
1.1	Pe parcursul anului în termen de până la 30 de zile de la solicitarea instituției						
33100000-1	Galileo Diluent	set	17,00	2 335,9500	2 803,1500	39 711,1500	47 653,5500
1.2	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	System Liquid Concentrate	set	44,00	1 284,7700	1 541,7300	56 529,8800	67 836,1200
1.3	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	Stir balls	set	4,00	677,4300	812,9100	2 709,7200	3 251,6400
1.4	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	Stir ball dispenser	set	1,00	2 335,9500	2 803,1500	2 335,9500	2 803,1500
1.5	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	corQC® EXTEND Standard	set	13,00	1 522,6300	1 827,1600	19 794,1900	23 753,0800
1.6	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	corQC® EXTEND Complete	set	13,00	4 142,2500	4 970,7000	53 849,2500	64 619,1000
1.7	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	Referencells - 2 (Group A1 and B)	set	28,00	1 218,1100	1 461,7300	34 107,0800	40 928,4400
1.8	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	immuClone Anti-A IgM	set	8,00	4 905,5000	5 886,6100	39 244,0000	47 092,8800
1.9	Saptamanal/Lunar						
33100000-1	immuClone Anti-B IgM	set	8,00	4 905,5000	5 886,6100	39 244,0000	47 092,8800

1.10	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	immuClone Anti-A,B IgM	set	3,00	4 905,5000	5 886,6100	14 716,5000	17 659,8300	
1.11	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	immuClone Anti-D	set	8,00	4 905,5000	5 886,6100	39 244,0000	47 092,8800	
1.12	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	NOVACLONE™ Anti-D IgM + IgG Monoclonal Blend	set	3,00	4 905,5000	5 886,6100	14 716,5000	17 659,8300	
1.13	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	immuClone Rh-Hr Control	set	16,00	2 335,9500	2 803,1500	37 375,2000	44 850,4000	
1.14	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	immuClone (2) Anti-C IgM	set	6,00	4 569,4200	5 483,3000	27 416,5200	32 899,8000	
1.15	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	immuClone (2) Anti-E IgM	set	6,00	5 482,6900	6 579,2300	32 896,1400	39 475,3800	
1.16	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	mmuClone (1) Anti-K (Kell) IgM	set	24,00	4 112,4800	4 934,9700	98 699,5200	118 439,2800	
1.17	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	Capture-R Ready-Screen® (Pooled Cells) Cw	set	42,00	5 392,8900	6 471,4700	226 501,3800	271 801,7400	
1.18	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	Capture-R® Select	set	18,00	2 219,1600	2 662,9900	39 944,8800	47 933,8200	
1.19	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	Capture-R® Indicator Red Cells	set	24,00	1 167,9800	1 401,5700	28 031,5200	33 637,6800	
1.20	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	Capture LISS	set	16,00	1 051,1800	1 261,4200	16 818,8800	20 182,7200	
1.21	Saptamanal/Lunar							
33100000-1	Capture-R® Positive Control Serum (Weak) Capture-R® Negative Control Serum	set	4,00	1 121,2600	1 345,5100	4 485,0400	5 382,0400	
1.22	Saptamanal/Lunar							
TOTAL						1 002 455,2400	1 202 946,6400	

TOTAL		X	
-------	--	---	--

Vînzătorul:

Zeticon SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
		Modelul articolului		
1	33100000-1	Teste,controale interne și toate consumabile p/u examinarea imunohematologică a sângelui donat în tehnologie existentă în CNTS (Tehnol. Neo Iris)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
2	33100000-1	Galileo Microplates (barcoded) 0066050 Galileo Microplates (barcoded)	USA,Immucor	CE/Dec. of Conf.
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
3	33100000-1	Galileo Diluent 0066058 Galileo Diluent	USA,Immucor	DM000388255
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
4	33100000-1	System Liquid Concentrate 0066056 System Liquid Concentrate	USA,Immucor	DM000684482
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
5	33100000-1	Stir balls 0006226 Stir balls	USA,Immucor	CE/Dec. of Conf.

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
6	33100000-1	Stir ball dispenser	USA,Immucor	CE/Dec. of Conf.
		0006074Stir ball dispenser		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
7	33100000-1	corQC® EXTEND Standard	USA,Immucor	DM000388334
		0066296 corQC® EXTEND Standard		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
8	33100000-1	corQC® EXTEND Complete	USA,Immucor	DM000388335
		0066297 corQC® EXTEND Complete		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă				
9	33100000-1	Referencells - 2 (Group A1 and B)	USA,Immucor	DM000388320
		0002345 Referencells - 2 (Group A1 and B)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda in tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
10	33100000-1	immuClone Anti-A IgM	USA,Immucor	DM000467296
		0066080 immuClone Anti-A IgM		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				

Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
11	33100000-1	immuClone Anti-B IgM	USA,Immucor	DM000467298
		0066081 immuClone Anti-B IgM		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
12	33100000-1	immuClone Anti-A,B IgM	USA,Immucor	DM000683452
		0066082 immuClone Anti-A,B IgM		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
13	33100000-1	immuClone Anti-D	USA,Immucor	DM000467304
		0066085 immuClone Anti-D rapid IgM		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
14	33100000-1	NOVACLONE™ Anti-D IgM + IgG Monoclonal Blend	USA,Immucor	DM000680353
		0066037 NOVACLONE™ Anti D IgM + IgG Monoclonal Blend		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă.				
• Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.				
15	33100000-1	immuClone Rh-Hr Control	USA,Immucor	DM000467302
		0066083 immuClone Rh-Hr Control		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				

Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
16	33100000-1	immuClone (2) Anti-C IgM 0066012 immuClone (2) Anti-C IgM	USA,Immucor DM000683490
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
17	33100000-1	immuClone (2) Anti-E IgM 0066016 immuClone (2) Anti-E IgM	USA,Immucor DM000683500
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
18	33100000-1	mmuClone (1) Anti-K (Kell) IgM 0066020 immuClone (1) Anti-K (Kell) IgM	USA,Immucor DM000683508
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
19	33100000-1	Capture-R Ready-Screen® (Pooled Cells) Cw 0066213 Capture-R Ready Screen® (Pooled Cells) Cw	USA,Immucor DM000388341
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
20	33100000-1	Capture-R® Select 0006446 Capture-R® Select	USA,Immucor DM000388352
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
21	33100000-1	Capture-R® Indicator Red Cells 0006428 Capture-R® Indicator Red Cells	USA,Immucor DM000388353
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
22	33100000-1	Capture LISS 0006420 Capture LISS	USA,Immucor DM000388356
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			
23	33100000-1	Capture-R® Positive Control Serum (Weak) Capture-R® Negative Control Serum 0066236 Capture-R® Positive Control Serum (Weak) Capture-R® Negative Control Serum	USA,Immucor DM000388357
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Destinație: Pentru determinarea imunohematologică. Utilizează tehnologie de tip Capture® (imunohemaglutinare în fază solidă)metoda în tub: testarea grupului sanguin (ABO/Rh), screening și identificarea anticorpilor neregulari, compatibilitate pretransfuzională, fenotipare eritrocitară extinsă. • Declarație de conformitate CE/SM și/sau certificat de conformitate CE/SM; • Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, care confirmă cerințele produsului; • Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot, la fiecare tranșă.			

Vînzătorul:

Zeticon SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

Data: 07.08.2025
nr. Z343/2025

CĂTRE:
Centru pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate.
str. G. Vieru, 22/2
MD-2005, Republica Moldova, Chișinău
tel. +373 22 22-24-45; 22-23-64
fax +373 22 88-43-55
office@capcs.gov.md

„ZETICON” SRL, cu sediul în Bd. Moscova 9/5, of. 49, Chișinău, Moldova, cod fiscal 1015600021745, reprezentată de dl. Andrei Talpiș, în calitate de administrator, formulează următorul răspuns conform solicitării din partea CAPCS cu nr. Rg02-3565 din 06.08.2025:

Operatorul economic „ZETICON” SRL confirmă că cantitatea de reagenți oferită în formularul specificațiilor de preț este alocată pentru efectuarea unui număr de 50.000 de examinări, conform documentației de atribuire a procedurii de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1751982711509, privind *Achiziționarea de teste, controale interne și toate consumabilele necesare pentru examinarea imunohematologică a sângelui donat, utilizând tehnologia existentă în Centrul Național de Transfuzie a Sângelui (Neo Iris), în vederea realizării Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine”, conform necesităților pentru anul 2025 (repetat).*

Pentru orice informații suplimentare sau clarificări, vă rugăm să nu ezitați să ne contactați.

Cu Considerație,

Director: TALPIȘ Andrei

Digitally signed by Talpiș Andrei
Date: 2025.08.07 09:24:55 EEST
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova

MOLDOVA EUROPEANĂ



ZETICON SRL

Executor: Talpis Andrei
Telefon 068156668

Zeticon S.R.L
Mun. Chisinau,
Blvd. Moscova 9/5, of. 49

B.C. "Mobiasbancă -Groupe Societe Generale" S.A
Codul băncii (BIC): MOBBMD22
IBAN – MD25MO2224ASV87560207100

office@zeticonmed.com
tel. 022 107 242
fax. 022 107 241