



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21335826-0089-0055 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat)

Cod CPV: 33100000-1

21.03.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Echipamed-Plus SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Valeriu IURCHEVICI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1003600077677 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	<u>Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Silvia ROȘCA (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1006601004242 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	 (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele:

A. Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2025 (repetat),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităție deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1735824610162,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 12.03.2025

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: 259 249,2(Două sute cincizeci și nouă mii două sute patruzeci și nouă 20) 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 rezoluțiunii 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 rezoluțiune.

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, Furnizorul/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.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Echipamed-Plus SRL	Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2001, mun. Chișinău, str. Valea Trandafirilor 24 “B”, of.2-7	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: 022 022 23-43-49; fax 022 23-42-25 , info@echipamed.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: MD57ML000000022514094674	IBAN: MD93TRPBAA334110A16377AC	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC ”Moldindconbank” SA Sucursala ”Centru”	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1003600077677	Cod fiscal: 1006601004242	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOLDMD2X	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	Cellpack DCL	fl	26,00	845,0000	912,6000	21 970,0000	23 727,6000
7.1	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Lysercell WNR	fl	6,00	730,0000	788,4000	4 380,0000	4 730,4000
7.2	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Lysercell WDF	fl	8,00	1 070,0000	1 155,6000	8 560,0000	9 244,8000
7.3	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Sulfolyser	set	3,00	1 680,0000	1 814,4000	5 040,0000	5 443,2000
7.4	I tranșa-aprilie.						
33100000-1	Fluorocell WNR	set	3,00	2 330,0000	2 516,4000	6 990,0000	7 549,2000
7.5	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Fluorocell WDF	set	4,00	6 050,0000	6 534,0000	24 200,0000	26 136,0000
7.6	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Cellpack DFL	fl	10,00	1 395,0000	1 506,6000	13 950,0000	15 066,0000
7.7	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Fluorocell RET	set	6,00	6 825,0000	7 371,0000	40 950,0000	44 226,0000
7.8	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Fluorocell PLT	set	6,00	6 905,0000	7 457,4000	41 430,0000	44 744,4000
7.9	I tranșa-aprilie, II tranșa-septembrie.						
33100000-1	Cellclean	fl	23,00	1 040,0000	1 248,0000	23 920,0000	28 704,0000
7.10	I tranșa-aprilie, II tranșa-august.						
33100000-1	Eprubete tip X	Bucata	4 256,00	1,7500	2,1000	7 448,0000	8 937,6000

7.11	I tranşa-aprilie.						
33100000-1	XN Check L1	fl	6,00	1 495,0000	1 794,0000	8 970,0000	10 764,0000
7.12	I tranşa-aprilie, II tranşa-iunie, III tranşa-august, IV tranşa-octombrie, V tranşa-noiembrie.						
33100000-1	XN Check L2	fl	6,00	1 495,0000	1 794,0000	8 970,0000	10 764,0000
7.13	I tranşa-aprilie, II tranşa-iunie, III tranşa-august, IV tranşa-octombrie, V tranşa-noiembrie.						
33100000-1	XN Check L3	fl	6,00	1 495,0000	1 794,0000	8 970,0000	10 764,0000
7.14	I tranşa-aprilie, II tranşa-iunie, III tranşa-august, IV tranşa-octombrie, V tranşa-noiembrie.						
33100000-1	XN CAL	set	1,00	3 465,0000	4 158,0000	3 465,0000	4 158,0000
7.15	I tranşa-aprilie.						
33100000-1	XN CAL PF	set	1,00	3 575,0000	4 290,0000	3 575,0000	4 290,0000
7.16	I tranşa-aprilie.						
TOTAL						232 788,0000	259 249,2000

Inclusiv date despre tranşe :

Nr tranşă	Data limită tranşă	Medicament	Cantitate	Preţ	Valoare tranşă
1	30.04.2025	7.1-10162, Cellpack DCL	13	912,6	11 863,8000
2	31.08.2025	7.1-10162, Cellpack DCL	13	912,6	11 863,8000
3	30.04.2025	7.2-10162, Lysercell WNR	3	788,4	2 365,2000
4	31.08.2025	7.2-10162, Lysercell WNR	3	788,4	2 365,2000
5	30.04.2025	7.3-10162, Lysercell WDF	4	1 155,6	4 622,4000
6	31.08.2025	7.3-10162, Lysercell WDF	4	1 155,6	4 622,4000
7	30.04.2025	7.4-10162, Sulfolyser	3	1 814,4	5 443,2000
8	30.04.2025	7.5-10162, Fluorocell WNR	2	2 516,4	5 032,8000
9	31.08.2025	7.5-10162, Fluorocell WNR	1	2 516,4	2 516,4000
10	30.04.2025	7.6-10162, Fluorocell WDF	2	6 534	13 068,0000
11	31.08.2025	7.6-10162, Fluorocell WDF	2	6 534	13 068,0000
12	30.04.2025	7.7-10162, Cellpack DFL	5	1 506,6	7 533,0000
13	31.08.2025	7.7-10162, Cellpack DFL	5	1 506,6	7 533,0000
14	30.04.2025	7.8-10162, Fluorocell RET	3	7 371	22 113,0000

15	31.08.2025	7.8-10162, Fluorocell RET	3	7 371	22 113,0000
16	30.04.2025	7.9-10162, Fluorocell PLT	3	7 457,4	22 372,2000
17	30.09.2025	7.9-10162, Fluorocell PLT	3	7 457,4	22 372,2000
18	30.04.2025	7.10-10162, Cellclean	12	1 248	14 976,0000
19	31.08.2025	7.10-10162, Cellclean	11	1 248	13 728,0000
20	30.04.2025	7.11-10162, Eprubete tip X	4 256	2,1	8 937,6000
21	30.04.2025	7.12-10162, XN Check L1	2	1 794	3 588,0000
22	30.06.2025	7.12-10162, XN Check L1	1	1 794	1 794,0000
23	31.08.2025	7.12-10162, XN Check L1	1	1 794	1 794,0000
24	31.10.2025	7.12-10162, XN Check L1	1	1 794	1 794,0000
25	30.11.2025	7.12-10162, XN Check L1	1	1 794	1 794,0000
26	30.04.2025	7.13-10162, XN Check L2	2	1 794	3 588,0000
27	30.06.2025	7.13-10162, XN Check L2	1	1 794	1 794,0000
28	31.08.2025	7.13-10162, XN Check L2	1	1 794	1 794,0000
29	31.10.2025	7.13-10162, XN Check L2	1	1 794	1 794,0000
30	30.11.2025	7.13-10162, XN Check L2	1	1 794	1 794,0000
31	30.04.2025	7.14-10162, XN Check L3	2	1 794	3 588,0000
32	30.06.2025	7.14-10162, XN Check L3	1	1 794	1 794,0000
33	31.08.2025	7.14-10162, XN Check L3	1	1 794	1 794,0000
34	31.10.2025	7.14-10162, XN Check L3	1	1 794	1 794,0000
35	30.11.2025	7.14-10162, XN Check L3	1	1 794	1 794,0000
36	30.04.2025	7.15-10162, XN CAL	1	4 158	4 158,0000
37	30.04.2025	7.16-10162, XN CAL PF	1	4 290	4 290,0000
TOTAL			4 371,0000	X	259 249,2000

Vinzătorul:

Beneficiarul:

Centrul:

Echipamed-Plus SRL

L.Ş.

Centrul Național de Transfuzie a Sângelui

L.Ş.

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	Cellpack DCL	Japonia,Sysmex	DM000437955
		Cellpack DCL (CT661628)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.				
Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX.				
Forma de ambalare: flacoane a câte 20L fiecare, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.				
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în				
care se confirmă cerințele produsului;				
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;				
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;				
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
2	33100000-1	Lysercell WNR	Japonia,Sysmex	DM000437963
		Lysercell WNR (BL121531)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate.				
Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX.				
Forma de ambalare: flacon 5 L, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.				
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;				
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;				
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;				
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
3	33100000-1	Lysercell WDF	Japonia,Sysmex	DM000437962
		Lysercell WDF (BG689680)		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor.				
Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX.				
Forma de ambalare: flacon 2 liL, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).				
Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.				
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;				
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;				

- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
4	33100000-1	Sulfolyser Sulfolyser (90411317)	Japonia, Sysmex	DM000374793
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge. Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: set 3x500 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
5	33100000-1	Fluorocell WNR Fluorocell WNR (CP066715)	Japonia, Sysmex	DM000437960
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge. Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: set 2x82 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
6	33100000-1	Fluorocell WDF Fluorocell WDF (AA325279)	Japonia, Sysmex	DM000437959
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge. Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: set 2x22 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
7	33100000-1	Cellpack DFL Cellpack DFL (AR829995)	Japonia, Sysmex	DM000437956
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor.				

Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: Flacon 1L livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
8	33100000-1	Fluorocell RET Fluorocell RET (BN337547)	Japonia, Sysmex	DM000437958
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
9	33100000-1	Fluorocell PLT Fluorocell PLT (CD994563)	Japonia, Sysmex	DM000437957
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
10	33100000-1	Cellclean Cellclean (83401621)	Japonia, Sysmex	DM000374790
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: Flacon 50 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
11	33100000-1	Eprubete tip X Vacuum test tubes (30003)	Italia, Aptaca S.p.A.	DM000415879

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului hematologic XN-1000 Proprietăți: a) din plastic; b) volum 4 ml c) diametru 13 mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul 75 mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;				
12	33100000-1	XN Check L1 XN Check L1 (213484)	Japonia, Sysmex	DM000437973
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Material de control (nivel scăzut) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
13	33100000-1	XN Check L2 XN Check L2 (213485)	Japonia, Sysmex	DM000437974
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Material de control (nivel normal) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.				
14	33100000-1	XN Check L3 XN Check L3 (213486)	Japonia, Sysmex	DM000437975
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Destinație: Material de control (nivel înalt) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Proprietăți: produsul este original de la producătorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX. Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului				

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.

15	33100000-1	XN CAL	Japonia, Sysmex	DM000437972
		XN CAL (213523)		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Destinație:
Calibrator pentru calibrarea analizatorului.
Proprietăți: produsul este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX.
Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.

16	33100000-1	XN CAL PF	Japonia, Sysmex	DM000371172
		XN CAL PF (213532)		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Destinație:
Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F;
Proprietăți: produs este original de la producatorul analizatorului hematologic automat XN 1000, producător compania SYSMEX.
Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
Datele de identitate expuse pe cutie coincid în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;
- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.



Vînzătorul: Echipamed-Plus SRL L.Ș.	Beneficiarul: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui L.Ș.	Centrul: Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate L.Ș.
--	---	--