



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21265696-06-83 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea centralizată a Consumabilelor medicale: Echipament de protecție (de unică folosință și radiologic), câmpuri și seturi conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2025

Cod CPV: 33100000-1

03.01.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>Tehnomedica SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Institutul de Medicina Urgentă</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Tatiana ROIBU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Diana MANEA (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1002600053256 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600152606 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	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 centralizată a Consumabilelor medicale: Echipament de protecție (de unică folosință și radiologic), câmpuri și seturi conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2025 ,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1722596630254,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 10.12.2024

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 31.01.2026
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) Graficul de Livrare
- f) 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 efectuate de Beneficiar prin intermediul Centrului, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar, 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 transfere Centrului prețul pentru bunurile/serviciile recepționate și să recepționeze bunurile/serviciile livrate/prestate de Furnizor/Prestator.

1.3. Centrul după recepționarea mijloacelor financiare pentru bunurile/serviciile recepționate de la beneficiar, se obligă să transmită mijloacele financiare pentru bunurile/serviciile livrate/prestate către Furnizor/Prestator.

1.4. 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.

1.5. 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 anexă

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;

- 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.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

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: 5 106 870(Cinci milioane o sută șase mii opt sute șaptezeci 00) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Beneficiarul 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 Beneficiar și a facturilor fiscale.

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;
- b) să asigure transferul mijloacelor financiare Centrului pentru bunurile/serviciile livrate/prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în Contract, după recepționarea mijloacelor financiare de la beneficiar, 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. Actul de predare primire se semnează doar în cazul în care bunul a fost instalat, pus în funcțiune și personalul implicit a fost instruit.

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 livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale

2. Condiții speciale privind garanția bunurilor livrate

2.1. Vânzătorul este obligat să garanteze cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării conform specificației Nr.2.

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Tehnomedica SRL	IMSP Institutul de Medicina Urgentă	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: str. Ciuflea 38/1, MD 2001 Chișinău, Republica Moldova	Adresa poștală: MD-2004, mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă, 1	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: 022 022 601 087 Telefon/Fax: 022 601 102 tehnomedica_md@yahoo.com tehnomedicamd@gmail.com , troibu@yahoo.com; tehnomedica_md@yahoo.com	Telefon: 022 (022) 250-704/ 250-808 / 250-809/250-752 , anticamera@urgenta.md; achizitii@urgenta.md; farmacia@urgenta.md; contab@urgenta.md	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov. md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD65MO2224ASV98310887100	IBAN: MD87TRPCCC518430A00172AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC „Mobiasbanca – OTP Groupe” S.A.	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1002600053256	Cod fiscal: 1003600152606	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	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:	

SPECIFICAȚIA BUNURILOR

Unitate			Ambalaj				
Nr. d/o	Denumirea Comună Internațională	UM	Preț fără TVA UM	Nr. În ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Cod CPV	Denumirea Comercială medicamentului,doza	Cantitate unitati	TVA in pret UM	Cantitate ambalaj	TVA in pret la ambalaj		
Codul medicamentului	Producătorul Țara de origine		Preț cu TVA UM		Preț cu TVA la ambalaj		
1	Set chirurgical (chirurgie Toracică și Spinală) (1417)	Bucătă	893,0000	1	893,0000	223 250,0000	267 900,0000
33100000-1	Set chirurgical (chirurgie Toracică și Spinală) (1417)	250	178,6000	250	178,6000		
65-30254	Molnlycke Health Care		1 071,6000		1 071,6000		
2	Set chirurgical intervenții cerebrale (1423)	Bucătă	2 685,0000	1	2 685,0000	537 000,0000	644 400,0000
33100000-1	Set chirurgical intervenții cerebrale (1423)	200	537,0000	200	537,0000		
71-30254	Molnlycke Health Care		3 222,0000		3 222,0000		
3	Set chirurgical intervenții spinale (1424)	Bucătă	2 575,0000	1	2 575,0000	579 375,0000	695 250,0000
33100000-1	Set chirurgical intervenții spinale (1424)	225	515,0000	225	515,0000		
72-30254	Molnlycke Health Care		3 090,0000		3 090,0000		
4	Set chirurgical operații coxo-femorale (1427)	Bucătă	2 490,0000	1	2 490,0000	1 120 500,0000	1 344 600,0000
33100000-1	Set chirurgical operații coxo-femorale (1427)	450	498,0000	450	498,0000		
74-30254	Molnlycke Health Care		2 988,0000		2 988,0000		
5	Set chirurgical steril artroscopie genunchi (1436)	Bucătă	1 030,0000	1	1 030,0000	154 500,0000	185 400,0000
33100000-1	Set chirurgical steril artroscopie genunchi (1436)	150	206,0000	150	206,0000		
82-30254	Molnlycke Health Care		1 236,0000		1 236,0000		
6	Set chirurgical steril jetabil pentru intervenții diagnostice (1441)	Bucătă	1 660,0000	1	1 660,0000	498 000,0000	597 600,0000
33100000-1	Set chirurgical steril jetabil pentru intervenții diagnostice (1441)	300	332,0000	300	332,0000		
85-30254	Molnlycke Health Care		1 992,0000		1 992,0000		

7	Set chirurgical steril pentru implant la genunchi (1443)	Bucată	1 257,0000	1	1 257,0000	1 005 600,0000	1 206 720,0000
33100000-1	Set chirurgical steril pentru implant la genunchi (1443)	800	251,4000	800	251,4000		
87-30254	Molnlycke Health Care		1 508,4000		1 508,4000		
8	Set pentru osteosinteză maxilo-facială (1523)	Bucată	1 375,0000	1	1 375,0000	137 500,0000	165 000,0000
33100000-1	Set pentru osteosinteză maxilo-facială (1523)	100	275,0000	100	275,0000		
90-30254	Molnlycke Health Care		1 650,0000		1 650,0000		
TOTAL						4 255 725,0000	5 106 870,0000

Vinzătorul:
Tehnomedica SRL

Beneficiarul:
IMSP Institutul de Medicina Urgentă

Centrul:
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

L.Ș.

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	Set chirurgical (chirurgie Toracică și Spinală) (1417)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000375989
65	669 600		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Acute thoracic set (chirurgie Toracică/Spinală), componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual:			
1) 1 buc.: Câmp Mayo p/u masa de operație, ranforsat, dimensiuni 79 x 145cm, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65 x 85 cm, din viscoză 40g/m2 și polietilenă minim 50 mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de minim 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/m2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă p/u ghidare.			
2) 6 buc.: Ștergare p/u mâini, 18 x 25 cm, din celuloză, absorbante, fără scame, se exclude poliesterul sau SMS.			
3) 1 buc.: Absorbant perineal 17 x 40 cm, impermeabil.			
4) 2 buc.:Susținător p/u tuburi velcro 2,5 x 30 cm.			
5) 1 buc.: Cearșaf cu bord adeziv – 75 x 75 cm. Triplu stratificat pe toata suprafața: a) strat confort p/u pacient, din celuloză sau polipropilenă, b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, cu bord adeziv impregnat (nu se va accepta lipici cu 2 fețe), bordul adeziv aplicat nemijlocit pe marginea câmpului p/u evitarea acumulării de lichide.			
6) 1 buc.: Sac p/u defibrilator, 33 x 38 cm, transparent, cu lipici, detașabil.			
7) 2 buc.: Panglici de operație – 9 x 50 cm. Din 2 straturi: a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime; b) absorbant din poliester minim 40g/m2; cu lipici pe toată suprafața.			
8) 1 buc.			
:Cearșaf toracic minim 200/300 x 350cm, aria de incizie 37 x 65cm.			
Câmp integru, impermeabil, din trei straturi pe toata suprafața, în zona critică 50 x 140 cm compus din minim 4 straturi bine delimitate: a) strat confort pentru pacient din viscoză minim 20g/m2; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat ranforsat din polietilenă minim 40 mcm; d) strat superabsorbant din viscoză minim 50g/m2.			
Film de incizie integrat, canale integrate p/u fixarea tuburilor, minim 4 saci din polietilenă rezistentă, minim 80mcm grosime, integrate cu cearșaful, cu dimensiunile 30 x 70 cm (± 3 cm), pictograme p/u ghidare.			
Rezistent la instrumente chirurgicale grele.			
9) 1 buc.:Cîmp de masă absorbant, dimensiuni 150 x 240cm, zonă absorbantă 75 x 240cm, compus din minim 2 straturi: a) strat de polietilenă de minim 50 mcm grosime; b) strat absorbant din viscoză, minim 20 g/m².			
Catalogul anexat MHC - ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare. Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000375989			
33100000-1	Set chirurgical intervenții cerebrale (1423)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000374811
71	97 095 457		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set câmpuri operații cerebrale steril jetabil, componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual:			
1) 1 buc.: Câmp craniotomie 230x300cm, aria de incizie transparentă 30x20cm, cu sac de colectare lichide, cu robinet, zonă superabsorbantă în aria de lucru.			
Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața, ranforsat în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2. Pictograme pentru ghidare.			
2) 4 buc.: Câmp absorbant 50x50cm. Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2.			
3) 2 buc.: Șervețele absorbante din celuloza 18x25cm. Șervețele absorbante, fără scame, se exclude poliesterul sau SMS.			
4) 1 buc.: Panglică de operație - 9x49cm. Din 2 straturi:			
a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime;			
b) absorbant din poliester minim 40g/m2; cu lipici pe toată suprafața, pentru fixarea fermă a tuburilor și instrumentelor în timpul operației.			
5) 1 buc.: Câmp p/u masa tip Bobrov 190x280cm, zonă absorbantă 100% pe toată suprafața - să fie plasata prima in set, deasupra celorlalte câmpuri si accesorii. Compus din minim 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 30g/m2 cu capacitatea de absorbție minim 2g/dm2.			
6) 2 buc.: Câmp tip Mayo pentru masă de instrumente 79x145cm, ranforsat, impermeabil, absorbant, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65x85cm, din viscoză minim 40g/m2 și polietilenă minim 50mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de minim 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/m2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare.			
7) 1 buc.: Cateter de aspirație 12CH, 0,5m.			
8) 1 buc.: Burete abraziv pentru instrumentele de coagulare, 5x5cm .			

9) 3 buc.: Seringa 20 ml, Luer lock.
10) 2 buc.: Light Handle Cover- husa pentru mânerele lămpii chirurgicale.
11) 10 buc.: Tampon absorbant neurochirurgical, din material nețesut, fără scame, hidrofil, cu indicator R- contrastant, dimensiuni 12,7 x 38,1 mm.
12) 1 buc.: Bisturiu jetabil N15. 13)1 buc.: Bisturiu jetabil N22.
14) 1 buc.: Buzunar cu banda adeziva pentru instrumentele de diatermie si aspirație 35x40cm, din polietilenă minim 80 mcm grosime.
15) 1 buc.: Bol gradat 120 ml pentru ace utilizate, din polipropilen, transparent, cu filet și capac, înălțimea minim 7cm, inscripționat cu eticheta “risc biologic”. 16)1 buc.: Husa microscop cu trei porturi, compatibil cu microscop Pentero 900. Pictogramă pentru ghidare.
17) 1 buc.: Forceps jetabil cu virf non-aderent pentru coagulator bipolar. Design baioneta, compatibil cu cablul si aparatul de coagulare Erbe 200 /300 aflat în dotare.
18) Mănuși 3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N8, 5 – 1 pereche; N8,0 – 2 perechi) - din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (conținut de proteine extractibile nu mai mult de 50mcg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0, 27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0, 65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).
19) 1 buc.: Marker pentru piele, steril.
Catalogul anexat MHC ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare. Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000374811

33100000-1	Set chirurgical intervenții spinale (1424)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000374810
72	97 094 658		

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

Set câmpuri operații spinale steril jetabil, componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual:
1) 3 buc.: Câmp tip Mayo pentru masă de instrumente 79x145cm, ranforsat, impermeabil, absorbant, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65x85cm, din viscoză minim 40g/m2 și polietilenă minim 50mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de minim 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/m2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare.
2) 2 buc.
: Câmp cu bord adeziv dimensiuni 90x75cm.
Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața, ranforsat în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, d) strat superabsorbant în zona critică – minim 50g/m2.
Capacitate de absorbție în zona critică minim 3,5 g/m2.
Zona adezivă aplicată nemijlocit pe marginea câmpului, impregnată în țesătură, fără cute, capacitate aderentă 100%.
Nu se va admite lipici cu fața dublă.
3) 4 buc.: Șervețele absorbante din celuloza 18x25cm. 4)1 buc.: Panglică de operație - 9x49cm. Din 2 straturi:
a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime;
b) absorbant din poliester minim 40g/m2; cu lipici pe toată suprafața, pentru fixarea fermă a tuburilor și instrumentelor în timpul operației.
5) 1 buc.: Cearșaf cu bord adeziv 175x175cm. Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața, ranforsat în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2. Zona adezivă aplicată nemijlocit pe marginea câmpului, impregnată în țesătură, fără cute, capacitate aderentă 100%. Nu se va admite lipici cu fața dublă. Pictogramă pentru ghidare.
6) 1 buc.: Cearșaf steril cu bord adeziv și câmp absorbant 240x150cm, Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața, ranforsat în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2. Zona adezivă aplicată nemijlocit pe marginea câmpului, impregnată în țesătură, fără cute, capacitate aderentă 100%. Nu se va admite lipici cu fața dublă. Pictogramă pentru ghidare.
7) 1 buc.: Câmp p/u masa tip Bobrov 190x280cm, zonă absorbantă 100% pe toată suprafața - să fie plasata prima în set, deasupra celorlalte câmpuri si accesorii. Compus din minim 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 30g/m2 cu capacitatea de absorbție minim 2g/dm2.
8) 1 buc.: Cateter de aspirație 12CH, 0,5m.
9) 1 buc.: Burete abraziv pentru instrumentele de coagulare, 5x5cm.
10) 3 buc.: Seringa 20 ml, Luer lock.
11) 2 buc.: Mânere sterile pentru lampa de operație. 12)1 buc.: Film de incizie transparent, adeziv, dimensiuni 30x26 cm (+/-2 cm), zona adeziva 30x20 cm, din poliuretan minim 25mcm grosime.
13) 10 buc.: Tampon absorbant neurochirurgical, din material nețesut, fără scame, hidrofil, cu indicator R- contrastant, dimensiuni 12,7 x 38,1 mm.
14) 1 buc.: Bisturiu jetabil N11. 20)1 buc.: Bisturiu jetabil N22.
15) 2 buc.: Buzunar cu banda adeziva pentru instrumentele de diatermie si aspirație 35x40cm, din polietilenă minim 80 mcm grosime. 16)1 buc.: Bol gradat 120 ml pentru ace utilizate, din polipropilen, transparent, cu filet și capac, înălțimea minim 7cm, inscripționat cu eticheta “risc biologic”. 17)1 buc.: Husa pentru C-arm 140 cm.
18) 1 buc.: Husa microscop cu trei porturi, compatibil cu microscop Pentero 900. Pictogramă pentru ghidare.
19) 1 buc.: Forceps jetabil cu virf non-aderent pentru coagulator bipolar. Design drept, compatibil cu cablul si aparatul de coagulare Erbe 200 /300 aflat în dotare.
20) Mănuși 3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N8, 5 – 1 pereche; N8,0 – 2 perechi) - din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (conținut de proteine extractibile nu mai mult de 50mcg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0, 27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0, 65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).
21) 1 buc.: Marker pentru piele, steril.
Catalogul anexat MHC - ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare. Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000374810

33100000-1	Set chirurgical operații coxo-femorale (1427)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000465401
74	97 128 849		

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

Set operații coxo-femorale steril jetabil, componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual:

1) 1 buc.
: Câmp coxo-femoral dimensiuni 220/300 x 340 cm, cu orificiu elastic universal p/u toate mărimile, circular, cu marginile flexibile p/u articulația coxo- femorală 18 x 22cm, cu 2 saci laterali p/u poziționare membre și colectare lichide 130 x 75 cm, ambii saci cu robineți; zonă superabsorbantă și rezistentă la instrumente ascuțite cu dimensiuni de 50 x 154 cm, cu 2 saci p/u instrumente 30 x 24 cm, bilateral.
Material din 3 straturi bine delimitate: a) strat absorbant de viscoză și poliester 30g/m2 pe toată suprafața; b) strat impermeabil 100% din polietilenă 40 mcm grosime pe toată suprafața; c) strat superabsorbant de viscoză și poliester 50g/m2 în zona critică; fixatoare tip "velcro".
Câmp rezistent la instrumente chirurgicale grele;
2) 2 buc.: Cearșaf cu bord adeziv – 75 x 75cm. Triplu stratificat pe toata suprafata: a) strat confort pentru pacient, din celuloză sau polipropilenă, b) strat impermeabil din polietilenă 40 mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, cu bord adeziv impregnat (nu se va accepta lipici cu 2 fețe), bordul adeziv aplicat nemijlocit pe marginea câmpului pentru evitarea acumulării de lichide;
3) 2 buc.: Panglici de operație cu strat adeziv pe toată suprafața, dimensiuni 9 x 49 cm; din 2 straturi: a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime; b) absorbant din poliester 40g/m2;
4) 1buc.: câmp Mayo p/u masa de operație, ranforsat în zona critică, dimensiuni 79 x 145cm, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65 x 85 cm, din viscoză 40g/m2 și polietilenă minim 50mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/m2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă p/u ghidare;
5) 1 buc.: Câmp p/u masă 150 x 190 cm, zonă absorbantă 75 x 190 cm. Compus din 2 straturi: a) strat impermeabil, din polietilenă 55mcm grosime; b) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2;
6) 1 buc.: Câmp p/u masă ranforsat 150x190cm, zonă absorbantă 150 x 190 cm pe toată suprafața. Compus din 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă 55 mcm grosime; b) strat absorbant din polipropilen 30g/m2;
7) 1 buc.: Stockinet 32 x 120 cm, din 1 strat polietilenă și 1 strat viscoză, impermeabil la lichide;
8) 1 buc.: Film de incizie din poliuretan dimensiuni 40cm x 40cm, pe baza de acrilat;
9) 1 buc.: Halat chirurgical standard mărime L, din material nețesut celuloză cu poliester 68g/m2, cu manjete de poliester; lungimea de la umar pînă la poale 121 cm; regiunea toracală 54cm, mîneca cusută cu laser;
10) 2 buc.: Halat chirurgical ranforsat față și mîneci, mărime XL, din material nețesut SMS minim 40g/m2, cu manjete de poliester; lungimea de la umar pînă la poale 144cm; regiunea toracală 60 cm; ranforsare: față –53 x 100 cm, mînecă – 59cm; mîneca cusută cu laser;
11) 1 buc.: Marker p/u piele, standard;
12) 2 buc.: Meșe cu fir radiocontrastant, dimensiuni 45 x 45 cm;
13) 1 buc.: Container cu capac, p/u prelevarea specimenelor, volum 500ml;
14) 1 buc.: Susținător cabluri, tip velcro cu lipici 2,5 x 30cm;
15) 1 buc.: Sutura echivalent Vicryl Plus 2-0, lungime 70 cm;
16) 1 buc.: Sutura echivalent Vicryl Plus 1, lungime 90cm;
17) 1 buc.: Pansament postoperator autoadeziv, absorbant. Dimensiunea zonei de absorbtie 10 x 25cm, capacitate de absorbție – minim 6 g/10cm²/24 h (conform standardului EN13726);
18) 3 buc.: Bonetă chirurgicală tip astronaut, cu bandă absorbată, cu legători la spate.
Catalogul anexat MHC - ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare. Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000465401

33100000-1	Set chirurgical steril artroscopie genunchi (1436)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000465404
82	97 128 755		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set steril artroscopie genunchi, componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual: 1) 1 buc.: Câmp p/u operații la genunchi 220 x 320 cm, cu orificiu elastic universal de diam.7cm, circular, cu bordura flexibilă transparentă p/u articulația genunchiului, cu sac integrat pentru colectarea lichidelor. Material pe toată suprafața din minim 3 straturi bine delimitate: a) strat confort pentru pacient; b) strat impermeabil 100% din polietilenă minim 40 mcm grosime pe toată suprafața; c) strat absorbant de viscoză și poliester minim 30g/m2; în zona critică - strat suplimentar absorbant de viscoză minim 20 g/m2; fixatoare tip "velcro". Câmp rezistent la instrumente chirurgicale grele. 2) 2 buc. : Câmp cu bord adeziv dimensiuni 90 x 75 cm. Polistratificat, minim 3 straturi pe toată suprafața, plus ranforsare în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, d) strat superabsorbant în zona critică – minim 50g/m2. Capacitate de absorbție în zona critică minim 3,5 g/dm2. Zona adezivă aplicată nemijlocit pe marginea câmpului, impregnată în țesătură, fără cute, capacitate aderentă 100%. Nu se va admite lipici cu fața dublă. 3) 2 buc.: Sac detașabil transparent, cu bandă adezivă, p/u instrumente de diatermie și aspirație 40 x 35cm, din polietilenă minim 80 mcm grosime. 4) 1 buc.: Film de incizie din poliuretan dimensiuni 30 x 26 cm, adeziv pe bază de acrilat. 5) 1 buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, ranforsat în zona critică, dimensiuni 79 x 145 cm, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65 x 85 cm (± 5 cm), din viscoză minim 40g/m2 și polietilenă minim 50mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de minim 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/dm2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare. 6) 1 buc.: Câmp p/u masa tip Bobrov 190 x 280 cm, zonă absorbantă 100% pe toată suprafața - să fie plasata prima in set, deasupra celorlalte câmpuri si accesorii. Compus din minim 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 30g/m2 cu capacitatea de absorbție minim 2g/dm2 - 1 buc; 7) 1 buc.: Stockinet 20 x 75 cm, din 1 strat polietilenă și 1 strat viscoză, impermeabil la lichide. 8) 2 perechi: Mănuși chirurgicale N8,0 nepudrate, din cauciuc deproteinizat, cu potențial alergen scăzut (proteine extractibile nu mai mult de 20 mcg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea instrumentelor grele; rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0, 27mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0, 65.			
33100000-1	Set chirurgical steril jetabil pentru intervenții diagnostice (1441)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000376021 DM000401794
85	698260/5010783		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set steril jetabil pentru intervenții diagnostice, în componența setului: 1. 1 buc.: câmp de masă pentru instrumentar - 150x150cm, 2 straturi: strat absorbant din polipropilen; strat impermeabil din polietilenă; zonă absorbantă 75x150cm. 2. 2 buc.: șervețele pentru mâini, din celuloză, 18x25cm. 3. 1 buc.: câmp absorbant - 56x80cm, absorbant pe toată suprafața, polistratificat. 4. 1 buc.: Câmp absorbant 50x50cm. Polistratificat, 3 straturi pe toată suprafața: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2 5. 1 buc. : Câmp angiografie - 240x330cm, integru, impermeabil 100% pe toată suprafața. a) Zona critică: dimensiuni: 240x75cm, ranforsată triplu stratificată, cu grad înalt de absorbție – minim 3g/dm2; cu 4 orificii: 2 orificii de 7x9cm și 2 orificii de 5x7cm, cu bord adeziv impregnat în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe). b) Zona semi-critică absorbantă, minim 75x240cm. c) Margini laterale transparente, dim. 70x220cm. Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșeitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipească în mediu uscat și/sau lichid, câmpul să fie rezistent la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice și instrumentelor ascuțite, conform standardului EN ISO 13938. 6. 1 buc.: câmp de masă pentru pacient - 150x150cm, 2 straturi: strat absorbant din polipropilen; strat impermeabil din polietilenă; zonă absorbantă 75x150cm. 7. 3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N7,5 – 2 perechi; N8,0 – 1 pereche) - din cauciuc deproteinizat, cu potential alergen scăzut (conținut de proteineextractibile nu mai mult de 50mcg/g), rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)). 8. 1 buc.: Seringă angio 10 ml cu rotator. 9. 1 buc.: Rampă 3 căi OFF, robineți cu „aripioare“, rezistentă la 35 bar integrată cu: a) sistemul de contrast 1800 mm; b) sistemul de perfuzie 1900 mm; c) tub 1500 mm. 10. 1 buc.: Bisturiu E11. 11. 1 buc.: Ghid angiografic – lungimea 175 cm, tip J, cu manevrabilitate avansată de tip constructiv FC-FS (fixed core - fingerstraightenable), 0,035“, acoperire PTFE, ghid metalic din nickel-crom. 12. 30 buc.: Tampon de tifon, absorbant 10x10cm, 12 straturi. 13. 1 buc.: Ac seringă 18G. 14. 2 buc.: Ac seringă 21G. 15. 1 buc.: Ac seringă 22G 16. 1 buc.: Seringă Luer Lock 20 ml. 17. 1 buc.: Seringă Luer Lock 10 ml. 18. 1 buc.: Seringă Luer Lock 5 ml. 19. 1 buc.: Seringă Luer Lock 2 ml. 20. 1 buc.: Bol pentru tubulatură – 30x30cm (+/-3cm). 21. 1 buc.: Câmp steril pentru tubulatură - 100 x 150cm. 2 straturi: a) absorbant din material nețesut minim 30g/m2; b) impermeabil din polietilenă minim 35g/m2. Catalogul anexat, ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare.			
33100000-1	Set chirurgical steril pentru implant la genunchi (I443)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000465403
87	97 128 754		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Set steril p/u implant la genunchi, componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual: 1) 1 buc. : Câmp p/u operații la genunchi 220 x 320 cm, cu orificiu elastic universal de diam. 7 cm p/u toate mărimile, circular, cu bordura flexibilă transparentă p/u articulația genunchiului, cu sac integrat p/u colectarea lichidelor. Material pe toată suprafața din 3 straturi bine delimitate: a) strat confort p/u pacient; b) strat impermeabil 100% din polietilenă minim 40 mcm grosime pe toată suprafața; c) strat absorbant de viscoză și poliester minim 30g/m2; în zona critică - strat suplimentar absorbant de viscoză minim 20 g/m2; fixatoare tip "velcro". Câmp rezistent la instrumente chirurgicale grele. 2) 2 buc. : Câmp cu bord adeziv dimensiuni 90 x 75 cm. Polistratificat, minim 3 straturi pe toată suprafața, plus ranforsare în zona critică: a) strat confort p/u pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, d) strat superabsorbant în zona critică – minim 50g/m2. Capacitate de absorbție în zona critică minim 3,5 g/dm2. Zona adezivă aplicată nemijlocit pe marginea câmpului, impregnată în țesătură, fără cute, capacitate aderentă 100%. Nu se va admite lipici cu fața dublă. 3) 2 buc.: Sac detașabil, cu bandă adezivă, transparent, p/u instrumente de diatermie și aspirație 40 x 35cm, din polietilenă minim 80 mcm grosime. 4) 1 buc.: Film de incizie din poliuretan dimensiuni 30 x 26 cm, adeziv pe bază de acrilat.			

5) 1 buc.: câmp Mayo p/u masa de operație, ranforsat în zona critică, dimensiuni 80 x 145cm, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65 x 85 cm (±5 cm), din viscoză minim 40g/m2 și polietilenă minim 50 mcm; plus un strat de polietilenă pe toată suprafața de minim 60mcm grosime. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/dm2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă p/u ghidare.

6) 1 buc.: Câmp p/u masa tip Bobrov 190 x 280 cm, zonă absorbantă 100% pe toată suprafața - să fie plasata prima în set, deasupra celorlalte câmpuri si accesorii. Compus din minim 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50 mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 30g/m2 cu capacitatea de absorbție minim 2g/dm2.

7) 1 buc.: Stockinet 22 x 75 cm, din 1 strat polietilenă și 1 strat viscoză, impermeabil la lichide.

8) 1 buc.: Marker p/u piele, standard.

9) 1 buc.: Container cu capac, p/u prelevarea specimenelor, volum 500ml.

10) 3 buc.: Bonetă chirurgicală tip astronaut, cu bandă absorbată, cu legători la spate.

Catalogul anexat MHC - ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare.

Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000465403

33100000-1	Set pentru osteosinteză maxilo-facială (1523)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000465400
90	97 128 848		

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

Set pentru osteosinteză maxilo-facială, steril jetabil componente 1 set împachetat steril, ambalaj individual:

1) 1 buc.: Câmp Mayo pentru masa de operație, dimensiuni 79 x 145cm: 2 straturi în zona absorbantă 65 x 85 cm, din viscoză minim 25g/m2 și polietilenă minim 60 mcm. Capacitate de absorbție în zona critică minim 2 g/m2 (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare.

2) 1 buc.: Câmp craniotomie 230 x 300 cm, aria de incizie transparentă 30 x 20 cm, cu sac de colectare lichide, cu robinet, zonă superabsorbantă în aria de lucru. Polistratificat, minim 3 straturi pe toată suprafața, ranforsat în zona critică: a) strat confort pentru pacient din polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40 mcm grosime; c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2. Pictograme pentru ghidare.

3) 2 buc.: Halat chirurgical standard, mărime XL, din material nețesut SMS minim 40g/m2, cu manjete de poliester; lungimea de la umar până la poale 144cm; regiunea toracală minim 60cm; mîneca cusută cu laser.

4) 1 buc.: Câmp p/u masă ranforsat 150 x190 cm, zonă absorbantă 150 x 190cm pe toată suprafața. Compus din minim 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 55 mcm grosime; b) strat absorbant din polipropilen minim 30g/m2.

5) 1 buc.: Halat chirurgical standard, mărime L, din material nețesut SMS minim 40g/m2, cu manjete de poliester; lungimea de la umar până la poale 134cm; regiunea toracală minim 55 cm; mîneca cusută cu laser.

6) 2 buc.: Bol 120 ml, transparent

7) 1 buc.: Bol gradat 250 ml, albastru

8) 3 buc.: Stripuri adezive pentru plagă fină 12 x 100 mm

9) 1 buc.: Marker pentru piele, standard.

10) 1 buc.: Container cu capac, 120 ml, transparent.

11) 1 buc.: Canulă de aspirație tip Yankauer 12 CH

12) 2 buc.: Panglici de operație cu strat adeziv pe toată suprafața, dimensiuni 9x49 cm; din 2 straturi: a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime; b) absorbant din poliester minim 40g/m2.

13) 1 buc.: Sutura echivalent Vicryl Plus 4-0, lungime 45cm.

14) 1 buc.: Bisturiu N15

15) 1 buc.: Bol renal 800 ml

16) 1 buc.: Seringă 10 ml Luer lock

17) 2 buc.: Seringă 20 ml Luer lock

18) 1 buc.: Susținător cabluri, tip velcro cu lipici miinim 2 x 30 cm.

19) 1 buc.:Cîmp pentru pacient, absorbant, dimensiuni 175 x 175cm, cu bord adeziv pe o margine; zonă absorbantă pe toată suprafața, compus din minim 3 straturi: a) strat confort pentru pacient, din polipropilen minim 10g/m2; b) strat de polietilenă de minim 40 mcm grosime; c) strat absorbant din viscoză, minim 20 g/m².

Se va exclude adezivul din lipici cu fața dublă.

Capacitatea de absorbție – minim 1 g/dm2. Catalogul anexat MHC - ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare.

Produsul este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medical al AMDM. Nr. de înregistrare DM000465400

--

Vînzătorul:

Tehnomedica SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Medicina Urgentă

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

Condiții de livrare

Condiții de livrare generale : (Cuantumul procentual menționat , poate fi divizat cantitativ, în mai multe livrări, efectuate pînă la data limită, dar cumulat – nu mai puțin de cît cantitatea totala, inclusă în cuantum !)	
Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor (%)	Data limită / Termen
<u>Condiții de livrare conform graficului de livrare</u>	
10	28.02.2025
10	30.04.2025
10	30.06.2025
10	31.08.2025
10	31.10.2025
10	31.12.2025
<u>Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare</u>	
40	În decurs de maxim 20 zile calendaristice, din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;
6. Furnizorul va lua în considerare divizarea suturii per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.