



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT SUBSECVENT nr. 23084-04173-0005-0482

La acordul-cadru (ocds...23084 din 04.08.2025 încheiat prin procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1721649223084 din)

I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea dispozitivelor medicale cu coduri generice pentru anii 2025

Cod CPV: 33100000-1

25.09.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Autoritatea Contractantă
<u>Aelo Grup SRL</u>	<u>IMSP Spitalul Raional Strășeni</u>	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)
reprezentată prin director Rodica COBZARI-ȚURCAN	reprezentată prin director Ion MIHĂILĂ	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG
(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)	(funcția, numele, prenumele)
care acționează în baza	care acționează în baza	care acționează în baza
statutului	Regulamentului	Regulamentului de organizare și funcționare
(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)	(statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1011600009752	IDNO 1003600158309	IDNO 1016601000212
(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare Părți, au încheiat prezentul Contract subsecvent la acordul-cadru Nr. ocds...23084 cu privire la :

A. Achiziționarea dispozitivelor medicale cu coduri generice pentru anii 2025,

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1755005904173 (21466080),
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 18.09.2025

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 18.05.2026;
- 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 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 plătită 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 [24 LUNI] 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;

- 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: 251 335,2(Două sute cincizeci și una mii trei sute treizeci și cinci 20) lei.

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, 10.3 și 10.4.

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 inițiatoare 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 inițiatoare 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, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

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

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

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

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

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

împotriva:

- a) oricăror reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate;
- b) oricăror daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini, întocmit de Centru.

12. Dispoziții finale.

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

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

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

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

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

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil până la data de 18.04.2026. 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 implicat a fost instruit.

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

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

1.4. Vânzătorul este obligat să livreze echipamente noi (puse în funcțiune, pentru prima dată) ce corespund cu Specificațiile și cerințele tehnice ale echipamentului licitat, iar anul producerii produsului nu va fi mai vechi de un an de la momentul livrării .

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 24 de luni garanție cu mentenanță din data livrării și/sau instalării/dării în exploatare conform Specificației Nr.2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr.3.

2.2. Vânzătorul este obligat să reacționeze timp de 30 min sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice.

2.3. Vânzătorul este obligat să organizeze, pe perioada de garanție, inspecții planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al furnizorului. Fiecare eveniment de acest fel va fi urmat de un raport în scris.

2.4. Vânzătorul este obligat, la solicitarea beneficiarului, de a efectua instruirea personalului cu asumarea tuturor cheltuielilor cu privire la instalarea și utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Aelo Grup SRL	IMSP Spitalul Raional Strășeni	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: Strada Ialoveni 107, bloc 6 MD-2070, mun. Chișinău Republica Moldova	Adresa poștală: MD-3702, or. Straseni, str. T.Ciorba 11/1	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 022601491 /061033993 , aelogrup@gmail.com	Telefon: 022 0237-22-4-48, 21-2-96 , srstraseni@ms.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: MD94EX0000002251829904MD	IBAN: MD26TRPCCQ518430A00084AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: B.C. "EXIMBANK" S.A., Sucursala nr. 20	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1011600009752	Cod fiscal: 1003600158309	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: EXMMMD22	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	Burghiu traumatologic/ortopedic (caracteristici avansate) 130910	Bucată	1,00	44 494,0000	53 392,8000	44 494,0000	53 392,8000
55.3	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric 260430	Bucată	6,00	5 495,0000	6 594,0000	32 970,0000	39 564,0000
144.3	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult, Pediatric) 260370	Bucată	1,00	74 994,0000	89 992,8000	74 994,0000	89 992,8000
140.2	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
33100000-1	Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate 260231	Bucată	2,00	28 494,0000	34 192,8000	56 988,0000	68 385,6000
131.1	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS						
TOTAL						209 446,0000	251 335,2000

Vînzătorul:

Aelo Grup SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Raional Strășeni

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

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	Burghiu traumatologic/ortopedic (caracteristici avansate) 130910	China,WUHU RUIJIN	DM000691171
55.3	NM-500	MEDICAL INSTRUMENT & DEVICE CO., LTD	
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Burghiu traumatologic/ortopedic (caracteristici avansate)			
Descriere Dispozitiv medical pentru intervenții ortopedice/traumatologice în mediu steril, multifuncțional.			
Parametru Specificație			
Piesa de mână Electric - DA, pag 1 broșură;			
Multifuncțional - DA, pag 1 broșură;			
Putere - 150W - DA, pag 3 broșură;			
Greutate - 1 300gr - DA;			
Sterilizare,metoda autoclavare - 15 min - 121°C,30min -121°C,40 min - 116°C pag 13 manual de operare; Viteza maximă de rotatie - 1025 r.p.m, pag 3 broșură; Zgomot - 65 db, pag 3 broșură;			
Mecanism de blocare - DA, manual de operare;			
Carcasă sterilizabilă - DA, pag 4 broșură;			
Baterii 2 - DA, pag 2 broșură;			
Indicator stare baterie - DA,pag 12 manual de operare;			
Stație încărcare baterii - DA, pag 1, 3 broșură;			
Accesorii/adaptoare - Fereștrău oscilant cu 2 lame, pag 2 broșură;			
Cap rotativ 360 ° - DA, broșură;			
Frecvența - 18 000 c.p.m , pag 3 broșură;			
Sterilizare, autoclavare - DA, pag 13 man de operare;			
Fereștrău alternativ - DA, pag 2 broșură;			
Frecvența - DA, 0 - 14 000 c.p.m, pag 3 broșură;			
Sterilizare, autoclavare - DA, pag 13 man de operare;			
Freză de alezaj - DA;			
Viteza de rotație reglabilă: 0 - 300rpm;			
Sterilizare, autoclavare - DA, pag 13 man de operare;			
Perforatoare - DA,			
Alte adaptoare – opțional A se vedea brpșura;			
Accesorii			
Lame pentru fereștrău 1 set - codul RJ-PS pag 1 man de operare;			
Lame pentru ferestrau alternativ 2 buc - a se vedea lista instrumentelor;			
Burghie 1 set - a se vedea lista instrumentelor;			
Chee pentru fixare burghie 1 buc - PJYS002;			
Geanta pentru păstrare și transportare 1 buc - pag 2 broșură			
Container pentru sterilizare 1 buc - PJDB002.			
33100000-1	Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric 260430	China,EDAN INSTRUM	DM000140244

144.3	H100B	ENTS, INC.	DM000147244
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Pulsoximetru portabil, Adult, Pediatric Descrierea Pulsoximetru portabil destinat pentru pacienții care sunt transportați – DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Parametru Specificație Tip - Portabil – DA, A se vedea H100B Data sheetV1.2; Tip pacient Adult, pediatric – DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Interval de măsurare Diapazon 0-100% - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Rata de măsurare - DA, Adult 70-100% ≤ 2%, Pediatric 70-100% ≤ 3% A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Pulsul 25 bpm ~ 300 bpm - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Rezoluția SPO2 / 1% - DA, A se vedea H100B Data sheet - V1.2; Pulsul / 1 bpm - DA, A se vedea H100B Data sheet - V1.2; Afișaj SPO2 - DA, A se vedea H100B Data sheet - V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES Valoare pulsului - DA, A se vedea H100B Data sheet - V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES; Puterea semnalului - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual -ES; Indicator baterie descărcată - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual -ES; Display LED sau LCD - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Alarme Auditiv, Vizual - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES SpO2 și valoarea pulsului mare/mic - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES Sensor deconectat - DA, A se vedea H100B Data sheetV1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES Sensor epuizat - DA, A se vedea H100B Data sheetV1.2, Pag 35 H100B H100N Pulse Oximeter User Manual-ES Buton de dezactivare alarmei sonore - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Alimentare Baterie reîncărcabilă da, de la 220V 50Hz - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Durata de viață ~ 48ore - DA, A se vedea H100B Data sheet- V1.2; Accesorii Sensor SpO2 reutilizabil, adult 2 buc - codul produsului 02.01.210120 Sensor SpO2 reutilizabil, pediatric 1buc - codul produsului 02.01.210121 Bloc de alimentare de la rețeaua electrică 1 buc- codul produsului - 83.60.261429 Acumulator/Baterii reîncărcabile 1 buc – codul produsului 21.21.064164013 Husă pentru transportare 1 buc – cod 01.56.465635			
33100000-1	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult, Pediatric) 260370	China,EDAN INSTRUM ENTS, INC.	DM000577954
140.2	IX 15		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici avansate, accesorii Adult, Pediatric) Parametrul Specificația Tip pacient Adult, pediatric, nou-născut - DA, Datasheet pag 1-5; Display, tip Diagonala - 15,6 inch TFT DA, Datasheet pag 1; "Numărul de curbe afișate concomitent" între 3 și 12 minim - max 12 - Datasheet pag 1; Parametri afișați ECG Pulsul SpO2 - DA, Datasheet pag 1-5; Fotopletismograma - DA, Datasheet pag 1-5; Presiunea sanguină neinvaziv - DA, Datasheet pag 1-5; Presiunea sanguină invaziv- DA, Datasheet pag 1-5; Capnografia - DA, Datasheet pag 1-5; Temperatura - DA, Datasheet pag 1-5; Analiza automată a unde ST Trendingul ST - DA, Datasheet pag 1-5; Media în analiza segmetului ST -DA,Datasheet pag 1-5; Modul ECG "Culegerea semnalului ECG prin cablu 3 si 5 electrozi" - DA 3 și 5, Datasheet pag 1; I, II, III, aVR, aVL, aVF, Vn - DA, Datasheet pag 1; Sensivitatea diapazon 1.25-40mm/mV - DA, Datasheet pag 1; Gama de rejecție a modului comun la 50Hz - 105 dB - DA, Datasheet pag 1;			

Rata cardiacă diapazon pediatric/neonatal 15-350bpm,
Adult 15-300 bpm - DA, Datasheet pag 1,2;
Detectarea aritmiei - DA, Datasheet pag 2;
Detectarea pacemaker - DA, Datasheet pag1;
Monitorizarea respirației diapazon min. 0 - 200 rpm - DA, Datasheet pag 2;
Protecție împotriva șocurilor de defibrilare" - DA, Datasheet pag1;
Modul SpO2 Diapazonul 1 - 100% - DA, Datasheet pag 3;
Acuratețea la 70 - 100% $\leq$ 2 % - DA, Datasheet pag 3;
Monitorizarea rata pulsului diapazon min. 20 - 300 bpm - DA, Datasheet pag 3;
Monitorizarea pletismogramei - DA,Datasheet pag 1-5;
Tehnologia modului și senzorului de SpO2 utilizat"Producator Nellcor / Modele MAX Datasheet pag 3;
Modul NIBP Diapazonul 0 - 300 mmHg - DA, Datasheet pag 2;
Regim de măsurare manual, automat, butonul Start - DA, Datasheet pag 2;
Regim automat 1/2/2.5/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/ 240/360/480 min sau setare individual -Datasheet pag 2;
"Buton de activare/dezactivare manual a NIBP"- - DA, Datasheet pag 1-5;
Metoda de măsurare oscilometrică - Datasheet pag 2;
Regim pacient adul, pediatric, nou-născut - Datasheet pag 2;
"Protecție de suprapresiune la regimului de pacient adult" 297 mmHg, $\pm$ 3mmHg; - Datasheet pag 2;
Protecție de suprapresiune la regimului de pacient pediatric" 245 mmHg, $\pm$ 3mmHg - Datasheet pag 2;
Modul IBP - DA, Datasheet pag 3;
Diapazonul -50 ... +400 mmHg - DA, Datasheet pag 3;
Acuratețea $\pm$ 1mmHg - DA, Datasheet pag 3;
Sensivitatea de intrare 5 μ V/mmHg - DA, Datasheet pag 3;
Monitorizarea unei IBP - DA, Datasheet pag 3;
Modul Capnografie (CO2) Edan G2 CO2
Diapazonul 0 - 150 mmHg - DA, Datasheet pag 3;
Rata respiratorie diapazon min. 0 - 150 rpm - DA, Datasheet pag 3;
Timp de înregistrare Apnea 5 - 60 s - DA, Datasheet pag 3;
Monitorizarea unei CO2 - DA, Datasheet pag 3;
Modul Temperatura Diapazonul 0 - 50.0 °C - DA, Datasheet pag 3;
Acuratețea $\pm$ 0.1 °C - DA, Datasheet pag 3 ;
Rezoluția 0.1 °C - DA, Datasheet pag 3;
Număr de senzori 1 unit. - DA, Datasheet pag 3;
Protocoale de lucru preprogramate - DA, user manual pag 297;
Protocoale de lucru setate de utilizator - DA, user manual pag 31;
Memorie internă - DA,Datasheet pag 1;
Trendingul evenimentelor - DA,Datashet pag 1;
Arhivarea datelor - DA,Datasheet pag 1;
Imprimantă Încorporată - DA,Datasheet pag 1;
Forme de raportare Viteza de înscriere 12.5, 25, 50 mm/s - DA, Datasheet pag 1;
Înscriere continuă - DA, Datasheet pag 1;
Preprogramate și Personalizate - DA, Datasheet pag 1;
Alimentarea Rețea electrică 220 V, 50Hz - DA,
Datasheet pag 1;Baterie internă tip Li-Ion - DA, Datasheet pag 1;
Timp de lucru autonom a bateriei 5h -Datasheet pag 1;
Interfata de conectare la monitorul central Ethernet /wireless / RS-232 /- LAN / Wi-Fi Datasheet pag 1;
Alarma Vizuala, sonora - DA, user man pag 41;
Manjetă deconectată - DA, user manual pag 61;
Manjetă defect - DA, user manual pag 59;
Senzor SpO2 deconectat - DA, user manual pag 57;
Alarmă concentrația SpO2 scăzută/mărită - DA, usermanual pag 49;

Nivelul baterie scăzut - DA, user manual pag 69; Alarmerata cardiacă scăzuta/mărită scăzut - DA, user manual pag 46; Lipsă sursă externă de alimentare -DA,user man pag 69; Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore - DA, user manual pag 43; Ajustarea nivelului de alarmă - DA, user man pag 41; Accesorii Cablucug 3 electrozi 1 buc - DA, 01.57.471483 Cablucug 5 electrozi 1 buc - DA, 01.57.471467 Electrozi ECG adult, unică utilizare 300 buc - DA 01.57.471858 Pediatric, unică utilizare 300 buc., - 01.57.472011 Senzor SpO2 adult, reutilizabil tip cleste 2 buc - 02.57.225029 Pediatric, reutilizabil 2 buc., - 02.57.225000 Senzor Temperatură reutilizabil 1 buc - 01.15.040225 Manjete NIBP "adult mediu, adult, adult mare reutilizabile (1set/3buc)" 2 set., Cuff adult (27-35 cm) 01.57.471330 Cuff small adult (20,5-28 cm) 01.57.471329 Cuff Large adult (34-43 cm) 01.57.471331 "pediatric, pediatric mediu, pediatric mare reutilizabil (1set/3buc)" 2 set.,16-21.5 cm- 01.57.471328 13-17 cm - 01.57.471327 10-15cm - 01.57.471326 Hârtie termică 10 buc. - 01.57.078035 "Circuite pentru Presiunea sanguină invaziv" adult, 5 set - 01.57.471971 + 01.57.40121 pediatric, unică utilizare 5 set - 01.57.471971 + 01.57.40121 Circuite pentru Capnografie (CO2) adult, unică utilizare 10 set - 01.57.471275 + 01.57.471282 pediatric, unică utilizare 10 set 01.57.471275 +01.57.471286 Troleu pe roțile - Model M01; DM0006200440 5 roțile - DA; 2 roțile cu frână - Da;coș pentru accesorii - DA; mîner pentru transportare - DA; "sistem de fixare a dispozitivului de suport" - DA;			
33100000-1 131.1	Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate 260231 SE 1201	China,EDAN INSTRUMENTS, INC.	DM000499496
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Electrocardiograf cu 12 canale, caracteristici avansate Descriere Electrocardiograf cu 12 canale, care înregistrează, printează și/sau interpretează ECG de la o singură sau mai multe derivații simultan, cu display color. Parametrul Specificația Tip pacient adult, pediatric - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4; Numărul de canale de procesare 12 - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Configurația Portabil - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4; Derivațiile Tip înregistrare auto și manual - pag. 1 SE- 1201 ECG Specification V1.4; Sensivitatea 2.5, 5, 10, 20, 40 mm/mv - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Semnal de calibrare 1 mV, ± 2% - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Gama de frecvență De diagnostic 0.05-150 Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru muscular 25, 35Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru frecvență joasă 0.05, 0.16, 0.25, 0.32, 0.5, 0.67Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Filtru frecvență înaltă 20, 40, 100, 150Hz - pag. 2 SE- 1201 ECG Specification V1.4; Filtru de rețea 50 Hz - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Impedanța de intrare ≥ 50 M Ohm - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4; Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 110 dB - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4 Convertor analog-digital - 24 bit - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4 Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤10 μA - pag. 3 SE- 1201 ECG Specification V1. 4 Detector de pacemaker - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1. 4 Indicator deconectare electrod acustic sau vizual - DA, pag. 17 SE-1201 User Manual English; Imprimantă Termică încorporată - DA, pag. 61-72 SE- 1201 User Manual English;Mărimea hârtiei - DA 210x140mm, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1. 4 Să se indice numele derivației printate - 3,6,12, 3+1,6+1,12+1 - pag. 61-72 SE-1201 User Manual English; Viteza de înscriere - 5mm/s, 6, 25mm/s, 10mm/s, 12. 5mm/s, 25mm/s, 50mm/s (±3%) - pag. 130 SE-1201 User Manual English; Densitatea imprimării 8 dpi/mm (rezoluție verticală) și 40 dpi/mm (rezoluție orizontală) la viteza de 25 mm/s –DA, pag. 130 SE-1201 User Manual English; Acuratețea ± 5% (axa x), ± 5% (axa y) - DA,pag. 130 SE-1201 User Manual English; Derivațiile înscrise 12 - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.			

4; Numărul de derivații înscrise simultan 3, 6, 12 - DA pag.
2 SE-1201 ECG Specification V1.
4;.
Hârtia termică este compatibilă și de la alți producători de hârtie cu dispozitivul ECG - DA, Toata hârtia tip 210x140mm;
Display Grafic, LCD TFT color - DA, pag 41 SE-1201 User Manual English;
"Monitorizarea pe display: data, ora, sensibilitatea, viteza de înscriere, filtru, derivațiile" - DA,pag 41 SE-1201 User Manual English;
Marime ecran - Da, 7 inch, pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Rezoluția 800x480 pix - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Touchscreen - DA;Numărul de derivații afișate simultan 12 - DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Posibilitatea transmiterii datelor la un sistem de management al datelor ECGEthernet / USB / SD card –DA, pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Format date ECG"BMP / JPG / GIF / PDF / XML /DICOM"- DA,pag. 2 SE-1201 ECG SpecificationV1.4
Memorie ≥ 200 înregistrari ECG - DA, pag. 2 SE-1201ECG Specification V1.4;
Soft specializat pentru analiza rezultatelor ECG lalaculator - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4
Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientuluiNume, ID, vîrsta, sex, greutate, înălțimea - DA, pag 39,41 SE-1201 User Manual English;
Ajustarea automată a izoliniei - DA,pag 17 SE-1201User Manual English;
Identificarea aritmiei - DA, pag. 2 SE-1201 ECGSpecification V1.4;
Ritmului cardiac Diapazon 30 - 300 BPM - pag. 2 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Acuratețea ± 1 BPM - pag. 2 SE-1201 ECGSpecification V1.4;
Interpretarea Sistem de interpretare a datelor ECG - pag63, 97 SE-1201 User Manual English;
Măsurări PR, QT, QTC, P, QRS, T, HR - DA pag 63 SE - 1201 User Manual;
Timpul interpretării minim 10s - DA pag 97 SE- 1201 User Manual;
Alimentarea 220 V, 50 Hz - pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4
Baterie internă reincărcabilă - pag. 1 SE-1201 ECG
Specification V1.4; Timp operare autonomă - DA, 4 ore, pag. 1 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Protecție defibrilator 400 J - Da Dispozitiv clasa CF,pag. 3 SE-1201 ECG Specification V1.4;
Indicatori vizuali contact slab sau lipsă de contact - DA,pag 17 SE-1201 User Manual English;
Status sistem - DA,pag 17 SE-1201 User Man English;
Deconectare alimentare rețea - DA,pag 17 SE-1201 User Manual English;
Baterie descărcată - DA,pag.17 SE-1201 User Man;Accesorii Cablu pacient cu set de electrozi pectorali de tip pară (6 buc.) și membranari de tip clește (4 buc.) - 2 set - DA;
Hîrtie termică - 30 buc - DA;
Gel de contact - 1 litru - DA;
Troleu pe roțile Model - M02 DM000620045 troleu pe roțile 4 roți, 2 roți cu frână - DA;
măner pentru transportarea standului - DA;
coș pentru accesorii - DA;
braț articulat pentru electrozi ECG - DA;
suport pentru gel de contact - DA;
ajustarea pe înălțime - optional - DA;
sistem de fixare dispozitivului de suport - DA;

Vînzătorul:

Aelo Grup SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Raional Strășeni

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.