



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 10/181-910/055/574

de achiziționare a dispozitivelor medicale

21.02.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<p><u>Tehnomedica SRL</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Tatiana ROIBU</p> <p>(funcția, numele, prenumele)</p> <p>care acționează în baza</p> <p>statutului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Vînzător</p> <p>IDNO 1002600053256</p> <p>(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>IMSP Spitalul Clinic Bălți</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Gheorghe BRÎNZA</p> <p>(funcția, numele, prenumele)</p> <p>care acționează în baza</p> <p>Regulamentului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Beneficiar</p> <p>IDNO 1003602150732</p> <p>(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG</p> <p>(funcția, numele, prenumele)</p> <p>care acționează în baza</p> <p>Regulamentului de organizare și funcționare</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit în continuare Centru</p> <p>IDNO 1016601000212</p> <p>(se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>

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

1. Achiziționarea centralizată a consumabilelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2024 (partea I, partea II, partea III),

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licitățiilor deschise :

nr. ocds...1688736511910/1688737102055/1688737482574,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 29.01.2024

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

- a) Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- b) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
- c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
- d) declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani- anexa nr. 4.
- a) Condiții de livrare – anexa 5.

3. Prezentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rândul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului, în termenele și modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile, Beneficiarului în cantitatea și sortimentul prevăzut în Specificația din anexa nr.1, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate, iar Centrul se obligă la rândul său să achite.

1.3 Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta Certificate de calitate / Standarde de referință indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării va constitui: de la 01.01.2024 - 30.06.2024, va constitui:

- nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;

- și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.

Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, livrate de la 01.07.2024- 31.12.2024 va constitui:

- nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;

- și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms 2020 DDP, cu transportul Vânzătorului, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024: conform anexei nr. 5 la prezentul contract.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include: factura fiscală– 3 ex., care trebuie să fie prezentată Centrului (conform punctului 4.2) și Beneficiarului împreună cu bunul.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la momentul livrării Bunurilor la destinația finală.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vânzătorul și Centrul cu 30 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vânzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală, care urmează a fi prezentat de către Vânzător Centrului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data livrării indicată în factura fiscală și a recepționării bunurilor de către Beneficiar.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația bunurilor a prezentului Contract (anexa 1).

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 2 037 780(Două milioane treizeci și șapte mii șapte sute optzeci 00) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești, în termen de 30 de zile de la recepționarea de către Centru a facturilor fiscale.

3.4. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător și recepționate de către Beneficiar dacă:

a) cantitatea Bunurilor transmise corespunde informației indicate în Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

4.2. Vânzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale semnate de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vânzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3. din prezentul Contract în corespundere cu numărul de zile de întârziere.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vânzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a. să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b. să coordoneze conform pct. 4 din anexa nr.5 la prezentul contract și să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice înainte de livrare, prin mijloace de comunicare (telefon/fax, e-mail, etc), despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract - Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;
- d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar;
- e. să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să nu recepționeze dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.
- d) să înregistreze contractul la Trezoreria de Stat, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

6.3. În baza prezentului Contract, Centru 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 supravegherea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.
- c) să aplice și să încaseze penalități de la Vânzător conform pct. 9.2., 9.8 și 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului ei și dacă părții 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.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, creditorul poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte 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. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

8.1. Prin efectul rezoluțiunii se sting obligațiile nestinse rezultate din contract sau partea relevantă a acestor obligații.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către partea îndreptățită prin declarație scrisă notificată celeilalte părți contractante.

8.3. Rezoluțiunea pentru neexecutare are loc dacă neexecutarea obligației contractuale este esențială. Este esențială în unul dintre următoarele cazuri:

- a) refuzul vânzătorului de a vinde bunurile prevăzute în prezentul contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenilor de plată pentru bunurile livrate;
- c) nerespectarea de către Vânzător a termenilor de livrare a bunurilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre părțile contractului a pretențiilor înaintate conform prezentului contract,

8.4. Partea care declară rezoluțiunea păstrează dreptul la despăgubirile sau penalitățile acumulate la data rezoluțiunii și, suplimentar, are aceleași drepturi la despăgubiri sau penalități pe care le-ar fi avut dacă obligațiile stinse prin efectul rezoluțiunii ar fi fost neexecutate.

9. Reclamații și sancțiuni

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vânzătorului.

9.2. Vânzătorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării Bunurilor în termen de 5 zile calendaristice de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea. În caz de încălcare a termenului de informare stipulat în prezentul punct, Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului în termen de 15 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de organismul de evaluare a conformității ori de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.4. Vânzătorul 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, Vânzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Vânzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organismul de evaluare a conformității, cheltuielile de staționare sau întârziere sînt suportate de partea vinovată.

9.8. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.

9.9. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

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

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

9.10. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.11. Pentru achitarea cu întârziere a mijloacelor financiare către Vânzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.

9.12. Vânzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:

a) 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; și

b) 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.

11. Dispoziții finale

11.1. 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 în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

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

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

11.4. 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.

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vînzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS, fiind valabil pînă la 31 decembrie 2024.

Contractul se înregistrează, după caz, în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

11.7 Prezentul contract este valabil pînă la 31.12.2024.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 21.02.2024.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:

Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Tehnomedica SRL	IMSP Spitalul Clinic Bălți	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: str. Ciuflea 38/1, MD 2001 Chișinău, Republica Moldova	Adresa poștală: mun. Bălți, str. Decebal, 101	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 023172703 , scmb@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: MD65MO2224ASV98310887100	IBAN: MD58TRPCCW51843OAOO124A A	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC „Mobiasbanca – OTP Groupe” S A	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1002600053256	Cod fiscal: 1003602150732	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	Cîmp superabsorbant steril jetabil dim. minime 55x70 cm (±5 cm)	Bucată	52,5000	1	52,5000	105 000,0000	113 400,0000
33100000-1	Cîmp superabsorbant steril jetabil dim. minime 55x70 cm (±5 cm)	2 000	4,2000	2 000	4,2000		
193-1-11910	Molnlycke Health Care		56,7000		56,7000		
2	Cîmp operații spinale neurochirurgie adulti steril jetabil	Bucată	2 510,0000	1	2 510,0000	1 129 500,0000	1 355 400,0000
33100000-1	Cîmp operații spinale neurochirurgie adulti steril jetabil	450	502,0000	450	502,0000		
191-1-11910	Molnlycke Health Care		3 012,0000		3 012,0000		
3	Set cardiovascular adulți steril jetabil	Bucată	1 995,0000	1	1 995,0000	99 750,0000	119 700,0000
33100000-1	Set cardiovascular adulți steril jetabil	50	399,0000	50	399,0000		
112-2-2055	Suedia Molnlycke Health Care		2 394,0000		2 394,0000		
4	Cîmp operații cerebrale neurochirurgie adulti steril jetabil	Bucată	2 610,0000	1	2 610,0000	261 000,0000	313 200,0000
33100000-1	Cîmp operații cerebrale neurochirurgie adulti steril jetabil	100	522,0000	100	522,0000		
190-1-11910	Molnlycke Health Care		3 132,0000		3 132,0000		
5	Set cardiovascular By-pass steril jetabil	Bucată	2 268,0000	1	2 268,0000	113 400,0000	136 080,0000
33100000-1	Set cardiovascular By-pass steril jetabil	50	453,6000	50	453,6000		
113-2-2055	Suedia Molnlycke Health Care		2 721,6000		2 721,6000		
TOTAL						1 708 650,0000	2 037 780,0000

Vînzătorul:
Tehnomedica SRL

Beneficiarul:
IMSP Spitalul Clinic Bălți

Centrul:
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.

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	Câmp superabsorbant steril jetabil dim. minime 55x70 cm (±5 cm)	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000375934
193-1	706 100		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Câmp steril super absorbant Dimensiuni 55x70cm; compus din 3 straturi bine delimitate: 1. strat din viscoză, grosime 80 g/m2; 2.strat din polietilenă, grosimea stratului – 40 mcm; strat adeziv aplicat pe margine, pe toată lungimea, se va exclude lipici cu fața dublă. Capacitatea de absorbție 3,66 g/dm2; materialul nu va face scame, indicele formării scamelor < 2,0 log10, confirmat de producător. Se va exclude materialul care va face scame (pentru a evita riscul de pătrundere a scamelor în vasele sangvine). Catalogul anexat MHC - pag.8-12 ctrl+F cod.			
33100000-1	Câmp operații spinale neurochirurgie adulti steril jetabil	Suedia,Molnlycke Health Care	DM000374810
191-1	97 094 658		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
"Set câmpuri operații spinale sterile 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/dm2; 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 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)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.: Mânere sterile pentru lampa de operație.			

- 11)1 buc.: Film de incizie transparent, adeziv, dimensiuni 30x26 cm (+/-2 cm), zona adeziva 30x20 cm, din poliuretan minim 25mcm grosime.
- 12)10 buc.: Tampon absorbant neurochirurgical, din material neșesut, fără scame, hidrofil, cu indicator Rcontrastant, dimensiuni 12,7 x 38,1 mm.
- 13)1 buc.: Bisturiu jetabil N11.
- 14)1 buc.: Bisturiu jetabil N22.
- 15)2 buc.: Buzunar cu banda adeziva pentru instrumentele de diatermie si aspiratie 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 nonaderent pentru coagulator bipolar.
- Design drept, compatibil cu cablul si aparatul de coagulare Erbe 200 /300 aflat în dotare.
- Catalogul anexat MHC - pag.5-7 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 cardiovascular adulți steril jetabil	Suedia,Suedia Molnlycke	DM000374807
112-2	97 109 760	Health Care	

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

- "Set cardiovascular adulți steril jetabil.
- Componentă inclusă în set:
- 1)1 buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, ranforsat, dimensiuni 79x145cm, 3 straturi: 2 straturi în zona absorbantă 65x85cm, din viscoză minim 40g/m2 și polietilenă minim 50mcm grosime; 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)4 buc.: Ștergere pentru mâini, 18x25cm, din celuloză, absorbante, fără scame, se exclude poliesterul sau SMS.
- 3)1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x190cm, zona absorbantă – 190x75cm, 2 straturi: strat absorbant din viscoză minim 20g/m2; strat impermeabil din polietilenă minim 55mcm grosime.
- 4)1 buc.: Sac pentru defibrilator, 35x40cm, transparent, cu lipici, detașabil.
- 5)1 buc.: Mâncă impermeabilă – lungime 50 cm, compusă din 2 straturi: strat impermeabil 100% pe exterior; strat absorbant pe interior, rezistent la rupere și împunsături; Mâncea cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâncea cusută cu acul sau mâncea de polipropilen hidrofob.
- 6)4 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (câte o pereche: N7; N7,5; N8, N8,5) - din cauciuc deproteinizat, cu potential alergen scăzut (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 0,27 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 microorganismele și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).
- 7)1 buc.: Pansament absorbant adeziv, dimensiuni 9x30cm, cu film transparent pentru monitorizarea răniei postoperator; superabsorbant – zona absorbantă din viscoză, 5x25cm, capacitate de absorbție minim 2800g/m2; strat exterior impermeabil la lichide, viruși și bacterii, maleabil.
- 8)2 buc.: Susținător de cablu velcro, 2,5x30cm, cu lipici, detașabil.
- 9)1 buc.: Pernuță pentru curățarea forcepsului de coagulare, dimensiuni minime 5x5cm, abraziv gentil.
- 10)1 pereche: Bahile pereche, impermeabile, dimensiuni 36x28cm, din material 2 straturi: polietilenă și viscoză, cu lipici pentru ajustarea mărimii individuale.
- 11)2 buc.: Cearșaf cu bord adeziv - 75x75cm, Triplu stratificat pe toata suprafata: a) strat confort pentru 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 pentru evitarea acumulării de lichide.
- 12)1 buc.: Cearșaf cu absorbant perineal – dimensiuni 200x260cm, compus din 3 straturi bine delimitate: a) strat confort pentru pacient, din celuloză sau polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2.
- Despicătură urogenitală 20x100cm (±5 cm) cu bord adeziv impregnat (nu se va accepta lipici cu 2 fețe), bordul adeziv aplicat nemijlocit pe marginea câmpului pentru evitarea acumulării de lichide.
- Absorbantul perineal atașat la camp, absorbantul compus din 2-straturi: a) polietilenă minim 50mcm grosime, b) polipropilenă minim 10g/m2.
- 13)1 buc.: Câmp thoracic integrat – dimensiuni 200/300x330cm, aria de incizie cu film integrat 32x40cm.
- Câmp integrat, impermeabil, din trei straturi pe toata suprafata, în zona critică 50x140cm(±5 cm) compus din minim 4 straturi bine delimitate: a) strat confort pentru pacient din celuloză sau polipropilenă; b) strat impermeabil din polietilenă minim 40mcm grosime, c) strat absorbant din viscoză minim 20g/m2, d) strat superabsorbant din viscoză minim 50g/m2.
- Film de incizie integrat, canale integrate pentru fixarea tuburilor, minim 4 saci din polietilenă minim 80mcm grosime integrate cu cearșaful, cu dimensiunile 30x70 cm(±3 cm), pictograme pentru ghidare.
- Rezistent la instrumente chirurgicale grele.
- 14)1 buc.: Cearșaf pentru masa de operație 150x240cm, zonă absorbantă pe toată suprafața; Compus din 2 straturi: a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50mcm grosime; b) strat absorbant cu capacitatea de absorbție minim 2g/dm2.
- 15)3 buc.: Huse pentru lichid - 40x35 cm, transparente, din polietilenă, cu lipici, detașabile.
- 16)3 buc.: Panglici de operație - 9x49 cm. Din 2 straturi: a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime; b) absorbant din poliester minim 40g/dm2; cu lipici pe toată suprafața, pentru fixarea fermă a tuburilor și instrumentelor în timpul operației.
- 17)2 buc.: Halat chirurgical XXL - a) Din material neșesut, fibre de polipropilen, 3 tipuri de fibre –SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Mâncea cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâncea cusută cu acul; d) Lungimea mâneșilor de 58cm, lungimea halatului (din umeri până la poale) - 152 cm, lățimea halatului în zona axilară 72cm..
- 18)2 buc.

Halat chirurgical XXL ranforsat - a) Din material neșesut, fibre de polipropilen, 3 tipuri de fibre –SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Ranforsat la mâneci, materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mânecă cu lungimea 40cm; d) Ranforsat în față, materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea 90cm; e) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul, impermeabilitatea în zona ranforsării 100%; f) Lungimea mânecilor de 58cm, lungimea halatului (din umeri până la poale) - 152 cm, lățimea halatului în zona axilară 75cm.

g) Impermeabilitate în zona ranforsată – 100%.

19)2 buc.: Ștergare pentru mâini - 20x25cm (±5 cm), din celuloză, absorbante, fără scame, se exclude poliesterul sau SMS.

20)2 buc.: husă mâner lampă chirurgicală.

21)1 buc.: contor 20 ace, cu strat din spumă și magnet. Catalogul anexat MHC - pag.1-3 ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare."

33100000-1	Cîmp operații cerebrale neurochirurgie adulți steril jetabil	Suedia, Molnlycke Health Care	DM000374811
190-1	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/dm²; 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.: Mânere pentru lampa de operație.

11)10 buc.: Tampon absorbant neurochirurgical, din material neșesut, fără scame, hidrofili, cu indicator Rcontrastant, 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 nonaderent pentru coagulator bipolar.

Design baioneta, compatibil cu cablul si aparatul de coagulare Erbe 200/300 aflat în dotare.

Catalogul anexat MHC - pag.2-4 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 cardiovascular By-pass steril jetabil	Suedia, Suedia Molnlycke Health Care	DM000374808
113-2	97 109 781		

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

"Set cardiovascular By-Pass steril jetabil, în următoarea componență:

1)1 buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, ranforsat, dimensiuni 79x145cm, 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)8 buc.: Ștergare pentru mâini, 18x25cm, din celuloză, absorbante, fără scame, se exclude poliesterul sau SMS.

3)1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x190cm, zona absorbantă – 190x75cm, 2 straturi: strat absorbant din viscoză minim 20g/m²; strat impermeabil din polietilenă minim 55mcm grosime.

4)1 buc.: Sac pentru defibrilator, 20x40 cm (±5 cm), transparent, cu lipici, detașabil.

5)1 buc.: 1 buc.: Mânecă impermeabilă – lungime 50 cm, compusă din 2 straturi: strat impermeabil 100% pe exterior; strat absorbant pe interior, rezistentă la rupere și împunsături; Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul sau mânecă de polipropilen hidrofob.

6)4 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (câte o pereche: N7; N7,5; N8, N8,5) - din cauciuc deproteinizat, cu potential alergen scăzut (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 0,27 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 microorganismele și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).

7)1 buc.: Pansament absorbant adeziv, dimensiuni 9x30cm, cu film transparent pentru monitorizarea rănii postoperator; superabsorbant – zona absorbantă din viscoză, 5x25cm, capacitate de absorbție minim 2800g/m²; exterior impermeabil la lichide, viruși și bacterii, maleabil. 8)2 buc.: Susținător de cablu velcro, 2,5x30cm, cu lipici, detașabil.

9)1 buc.: Pernuță pentru curățarea forcepsului de coagulare, dimensiuni 5x5cm, abraziv gentil.

10)1 pereche: Bahile pereche, impermeabile, dimensiuni 36x28 cm, din material 2 straturi: polietilenă și viscoză, cu lipici pentru ajustarea mărimii individuale.

11)2 buc.: Cearșaf cu bord adeziv - 75x75cm, Triplu stratificat pe toată suprafața:

a) strat confort pentru 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 pentru evitarea acumulării de lichide.

12)3 buc.: Cearșaf cu bord adeziv - 100x100cm. Triplu stratificat pe toată suprafața:

a) strat confort pentru 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 aplicatnemijlocit pe marginea câmpului pentru evitarea acumulării de lichide.

13)1 buc.: Cearșaf pentru masa de operație - 190x280cm, zonă absorbantă pe toată suprafața. 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.

14)1 buc.: Câmp toracic – dimensiuni 200/300x350cm(±5 cm),, 3 arii de incizie cu film integrat: 32x40cm și două arii 15x110 cm (±5 cm). Cearșaf compus din trei straturi pe toată suprafața, zona critică toracică 50x100cm(±5 cm) compusă din minim 4 straturi bine delimitate:

a) strat confort pentru pacient din celuloză sau polipropilen;

b) strat impermeabil din polietilenă minim 50mcm grosime;

c) strat impermeabil ranforsat cu polietilenă minim 40mcm;

d) strat superabsorbent de viscoză și polyester minim 50g/m². Capacitatea de absorbție în zona critică toracică minim 3g/dm²; zona critică picioare – 3,5g/dm². Film de incizie integrat, canale integrate pentru fixarea tuburilor, minim 4 saci din polietilenă minim 80mcm grosime integrate cu cearșaful, cu dimensiunile 30x70 cm(±3 cm), pictograme pentru ghidare. Rezistent la instrumente chirurgicale grele.

15)1 buc.: Cearșaf pentru masa de operație 150x240cm, zonă absorbantă 75x240cm; Compus din 2 straturi:

a) strat impermeabil, ranforsat, din polietilenă minim 50mcm grosime;

b)strat absorbant din viscoză minim 20g/dm².

16)2 buc.: Huse pentru lichid - 40x35 cm, transparente, din polietilenă, cu lipici, detașabile.

17)3 buc.: Panglici de operație - 9x49 cm – 3 buc. Din 2 straturi:

a) impermeabil din polietilenă minim 25mcm grosime;

b) absorbant din poliester minim 40g/dm²; cu lipici pe toată suprafața, pentru fixarea fermă a tuburilor și instrumentelor în timpul operației.

18)2 buc.: Halat chirurgical XXL - a) Din material neșesut, fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre – SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul; d) Lungimea mâneșilor de 58cm, lungimea halatului (din umeri până la poale) - 152 cm, lățimea halatului în zona axilară 72cm.

19)2 buc.: Halat chirurgical XXL ranforsat - a) Din material neșesut, fibre de polipropilen, 3 tipuri de fibre –SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Ranforsat la mâneci, materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mânecă cu lungimea 40cm; d) Ranforsat în față, materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea 90cm e) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul, impermeabilitatea în zona ranforsării 100%; f) Lungimea mâneșilor de 58cm, lungimea halatului (din umeri până la poale) - 152 cm, lățimea halatului în zona axilară 75cm. g) Impermeabilitate în zona ranforsată – 100%.

20)1 buc. Absorbant perineal cu elastic, dimensiuni 20cm/47cmx55cm (+/-2cm), din 2 straturi bine delimitate: a) strat impermeabil din polietilenă minim 50mcm grosime; b) strat absorbant din polipropilenă.

21)2 buc.: husă mâner lampă chirurgicală.

22)1 buc.: contor 20 ace, cu strat din spumă și magnet.

Catalogul anexat MHC - pag.4-6, ctrl+F cod. Notă: Dat fiind numărul considerabil de componente incluse în set, fișierele tehnice per produs vor fi expediate la solicitare"

Vinzătorul:

Tehnomedica SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Bălți

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

Condiții de livrare conform graficului de livrare

10	29.02.2024
10	30.04.2024
10	30.06.2024
10	31.08.2024
10	31.10.2024
10	15.12.2024

Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare

40	În decurs de maxim 20 zile calendaristice, din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar
----	---

Note:

1. În cazul în care Vânzătorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Vânzătorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate 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 Vânzătorului 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 Vânzătorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
 4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Vânzător 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 Vânzătorul 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 Vânzătorul, 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 31 martie 2024. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2024;
 6. Vânzătorul va lua în considerare divizarea medicamentelor 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.