



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT nr. 21095312/03/01 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„29” ianuarie 2024

mun. Chișinău

Vînzător	Beneficiar	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
<p><u>Zeticon SRL</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Andrei TALPIS</p> <p>(funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Vînzător</p> <p>IDNO 1015600021745 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Vicedirector calitate Silvia ROȘCA</p> <p>(funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Beneficiar</p> <p>IDNO 1006601004242 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG</p> <p>(funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit în continuare Centru</p> <p>IDNO 1016601000212 (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 reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2024, denumite în continuare *Bunuri*, conform procedurii nr. ocds-b3wdp1-MD-1695908196818, în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 04.01.2024.

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

- Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
- Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
- Specificația Nr.3 (Graficul livrării) – anexa nr. 4.
- Declarația 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. 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.

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, iar Centru se obligă, la rîndul său, în baza transferului mijloacelor financiare din partea Ministerului Sănătății, să achite Vânzătorului pentru bunurile livrate.

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.

Cînd 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 garanție ale Bunurilor restant va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024 în tranșe conform fiecărui lot în parte.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- actul de predare – primire 3 ex.;
- Certificat de origine pentru fiecare produs de la producător;
- Instrucțiunea de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat;
- Certificatul de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală și actul de predare-primire) și Beneficiarului (factura fiscală și actul de predare-primire) cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor 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 majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vânzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vânzător Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și 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 perfectării facturii fiscale și actului de predare-primire și recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

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

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: **2 033 192,4 (Două milioane treizeci și trei mii o sută nouăzeci și doi 40) lei.**

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 30 zile după recepționarea facturilor fiscale și a actului de predare-primire. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate 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 (Specificatiile 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 (Specificatiile 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 însoțit de actul de predare-primire semnat 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.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vânzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și Specificația Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor) – 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 și Specificația Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;

b) să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;

c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

e) să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

f) Confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.

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 nu recepționeze dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

6.3. În baza prezentului Contract, Centru se obligă:

a) să achite suma prevăzută în contract, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract

b) să asigure supravegherea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectînd 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 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.

9.11. 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 oricăror:

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 identice, în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2024. Contractul se înregistrează în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2024.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 29.01.2024.

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
Zeticon SRL	Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2068, mun. Chisinau, bd. Mosova 9/5, of. 49	Adresa poștală: MD-2028, mun. Chisinau, str. Academiei, 11	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2

Telefon: 022 078 104 886; 068 156 668 , office@zeticonmed.com	Telefon: 022 022109070 , singe@ms.md	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.gov.md office@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD25MO2224ASV87560207100	IBAN: MD93TRPBAA334110A16377AC	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC Mobiasbanka – Groupe Societe Generale S.A. fil. 14	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1015600021745	Cod fiscal: 1006601004242	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii:	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Reagent monoclonal anti-k (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	80,00	240,0000	259,2000	19 200,0000	20 736,0000
7	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anti-c (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	80,00	88,0000	95,0400	7 040,0000	7 603,2000
9	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anReagent monoclonal anti Fyati Fya (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	70,00	193,0000	208,4400	13 510,0000	14 590,8000
12	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anti Fyb (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	70,00	263,0000	284,0400	18 410,0000	19 882,8000
13	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anti Jka (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	80,00	216,0000	233,2800	17 280,0000	18 662,4000
14	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anti Jkb (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	80,00	239,0000	258,1200	19 120,0000	20 649,6000
15	I tranșa-martie						
33100000-1	Reagent monoclonal anti s (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	80,00	220,0000	237,6000	17 600,0000	19 008,0000
17	I tranșa-martie						

33100000-1	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	1 130,00	177,0000	191,1600	200 010,0000	216 010,8000
19	I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie; VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XI-decembrie						
33100000-1	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	24,00	4 800,0000	5 184,0000	115 200,0000	124 416,0000
20	I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie; VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie						
33100000-1	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12,00	6 400,0000	6 912,0000	76 800,0000	82 944,0000
21	I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie; VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie						
33100000-1	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări)	ml	2 680,00	77,0000	83,1600	206 360,0000	222 868,8000
22	I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie; VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie						
33100000-1	Lamele medicale	sud	36 500,00	28,9000	34,6800	1 054 850,0000	1 265 820,0000
34	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.						
TOTAL						1 765 380,0000	2 033 192,4000

Inclusiv date despre tranșe :

Nr tranșă	Data limită tranșă	Medicament	Cantitate	Preț	Valoare tranșă
1	31.03.2024	Reagent monoclonal anti-k (1 ml echivalent la 20 examinări), 7-96818	80	259,2	20 736,0000
2	31.03.2024	Reagent monoclonal anti-c (1 ml echivalent la 20 examinări), 9-96818	80	95,04	7 603,2000
3	31.03.2024	Reagent monoclonal anti Fyaf Fya (1 ml echivalent la 20 examinări), 12-96818	70	208,44	14 590,8000
4	31.03.2024	Reagent monoclonal anti Fyb (1 ml echivalent la 20 examinări), 13-96818	70	284,04	19 882,8000
5	31.03.2024	Reagent monoclonal anti Jka (1 ml echivalent la 20 examinări), 14-96818	80	233,28	18 662,4000
6	31.03.2024	Reagent monoclonal anti Jkb (1 ml echivalent la 20 examinări), 15-96818	80	258,12	20 649,6000
7	31.03.2024	Reagent monoclonal anti s (1 ml echivalent la 20 examinări), 17-96818	80	237,6	19 008,0000

8	31.01.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
9	29.02.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
10	31.03.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
11	30.04.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
12	31.05.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
13	30.06.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
14	31.07.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
15	31.08.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
16	30.09.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
17	31.10.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	94	191,16	17 969,0400
18	30.11.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	95	191,16	18 160,2000
19	31.12.2024	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări), 19-96818	95	191,16	18 160,2000
20	31.01.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
21	29.02.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
22	31.03.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
23	30.04.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
24	31.05.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
25	30.06.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
26	31.07.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000

27	31.08.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
28	30.09.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
29	31.10.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
30	30.11.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
31	31.12.2024	Panel eritrocitar din 3 celule - test, 20-96818	2	5 184	10 368,0000
32	31.01.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
33	29.02.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
34	31.03.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
35	30.04.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
36	31.05.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
37	30.06.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
38	31.07.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
39	31.08.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
40	30.09.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
41	31.10.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
42	30.11.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
43	31.12.2024	Panel eritrocitar din 10 celule - test, 21-96818	1	6 912	6 912,0000
44	31.01.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	224	83,16	18 627,8400
45	29.02.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	224	83,16	18 627,8400

46	31.03.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	224	83,16	18 627,8400
47	30.04.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	224	83,16	18 627,8400
48	31.05.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
49	30.06.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
50	31.07.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
51	31.08.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
52	30.09.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
53	31.10.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
54	30.11.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
55	31.12.2024	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări), 22-96818	223	83,16	18 544,6800
56	29.02.2024	Lamele medicale, 34-96818	18 250	34,68	632 910,0000
57	31.07.2024	Lamele medicale, 34-96818	18 250	34,68	632 910,0000

TOTAL			40 886,0000	X	2 033 192,4000
--------------	--	--	-------------	---	----------------

Vinzătorul:

Zeticon SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sângelui

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
		Modelul articolului		
1	33100000-1	Reagent monoclonal anti-k (1 ml echivalent la 20 examinări) Anti-k(cod: 0007537)	Germania,Immuco	DM000467207

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG

Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu

Ag corespunzător în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 18-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.

Aspectul - fără ruloari și precipitat.

Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

2	33100000-1	Reagent monoclonal anti-c (1 ml echivalent la 20 examinări) Anti c (cod:0007316)	Germania,Immuco	DM000467309
---	------------	--	-----------------	-------------

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.

Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM.

Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.

Aspectul - fără ruloari și precipitat.

Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

3	33100000-1	Reagent monoclonal anti Fyati Fya (1 ml echivalent la 20 examinări)	USA, Immucor	DM000467283
		Anti Fya (cod:0008205)		

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG

Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.

Aspectul - fără ruloari și precipitat.

Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

4	33100000-1	Reagent monoclonal anti Fyb (1 ml echivalent la 20 examinări)	Germania, Immucor	DM000467284
		Anti Fyb (cod:0008210)		

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG

Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.

Aspectul - fără ruloari și precipitat.

Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

5	33100000-1	Reagent monoclonal anti Jka (1 ml echivalent la 20 examinări)	Germania, Immucor	DM000467230
		Anti Jka (cod:0004812)		

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

pacienților, metoda în tub.
Proprietăți:
Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG
Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.
Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.
Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.
Aspectul - fără ruloari și precipitat.
Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

6	33100000-1	Reagent monoclonal anti Jkb (1 ml echivalent la 20 examinări)	USA, Immucor	DM000467286
		Anti-Jkb(cod:0004813)		

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.
Proprietăți:
Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG
Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.
Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.
Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.
Aspectul - fără ruloari și precipitat.
Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).
Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

7	33100000-1	Reagent monoclonal anti s (1 ml echivalent la 20 examinări)	USA, Immucor	DM000467209
		Anti s (cod:0004815)		

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

Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.
Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG

Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.

Aspectul - fără ruloari și precipitat.

Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide, în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

8	33100000-1	Pool eritrocite test standard (1 ml echivalent la 20 examinări)	USA, Immucor	DM000275213
		Hematigen (cod:0002223)		

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

Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.

Proprietăți:

1. Suspensia eritrocitară:

a) de grup sanguin 0.

b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.

c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.

d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.

e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%

2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.

Forma de ambalare:

Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare).

Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

9	33100000-1	Panel eritrocitar din 3 celule - test	USA, Immucor	DM000275214
		Panoscreen I, II, and III (cod:0002377)		

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

Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

Proprietăți:

1. Suspensia eritrocitară:

a) de grup sanguin 0.

b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.

c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.

d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.

e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%

2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.

3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.

Forma de ambalare:

Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare).

Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă

10	33100000-1	Panel eritrocitar din 10 celule - test	USA, Immucor	DM000275212
		Panocell 10 (cod: 0003032)		

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

Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

Proprietăți:

1. Suspensie eritrocitară:

a) de grup sanguin 0.

b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.

c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.

d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.

e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%

2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.

3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.

Forma de ambalare:

Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare).

Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

11	33100000-1	IgG - celule acoperite (1 ml echivalent la 20 examinări)	USA, Immucor	DM000275215
		Checkcell (cod: 0002225)		

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

Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.

Proprietăți:

Suspensie eritrocitară:

a) de grup bligato 0;

b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;

c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%;

d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.

Forma de ambalare:

Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenii de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare

12	33100000-1	Lamele medicale	Germania,Fresenius Kabi AG	DM000388001
		CompoDock Counter 1000 docks (cod:9028691)		

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

Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;

Proprietăți:

Compatibil cu tehnologia existentă de conectare și sudare sterilă a tuburilor din PVC, compatibil cu aparatul CompoDock;

Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".

- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;

- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;

- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;

- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.



Vînzătorul:

Zeticon SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.