



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT nr. 21095312/05/01
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„05” februarie 2024

mun. Chişinău

Vînzător	Beneficiar	Autoritatea Contractantă
<p><u>DITA ESTFARM SRL</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Grigore MORARU</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 1002600046359 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin 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><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) 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: **4 286 819,55 (Patru milioane două sute optzeci și șase mii opt sute nouăsprezece 55) 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 (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 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 (Specificațiile 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 (Specificațiile 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, câte 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, 05.02.2024.

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
DITA ESTFARM SRL	Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Burebista, 23	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	Telefon: 022	Telefon: (068) 99 84 27

022 405395/394/383 , constantin.lefter@dita.md;	022109070 , singe@ms.md	(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: MD14MO2224ASV23284347100	IBAN: MD93TRPBAA334110A16377AC	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: Mobiasbanca OTP Group S.A.	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1002600046359	Cod fiscal: 1006601004242	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIA BUNURILOR

Unitate			Ambalaj				
Nr. d/o	Denumirea Comună Internațională	UM	Preț fără TVA UM	Nr. În ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Cod CPV	Denumirea Comercială medicamentului,doza	Cantitate unitati	TVA in pret UM	Cantitate ambalaj	TVA in pret la ambalaj		
Codul medicamentului	Producătorul Țara de origine		Preț cu TVA UM		Preț cu TVA la ambalaj		
1	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	set	215,0000	1	215,0000		
33100000-1	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	15 750	43,0000	15 750	43,0000	3 386 250,0000	4 063 500,0000
23-96818	Sichuan Nigale Biotechnology Co., LTD		258,0000		258,0000		
2	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	1,0308	100	103,0800		
33100000-1	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	67 000	0,0825	670	8,2500	69 063,6000	74 591,1000
36-96818	Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd		1,1133		111,3300		
3	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	0,8069	100	80,6900		
33100000-1	Eprubetă, tip II, 6 ml	30 300	0,0646	303	6,4600	24 449,0700	26 406,4500
37-96818	Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd		0,8715		87,1500		
4	Mănuși	buc	0,3974	2	0,7948		
33100000-1	Mănuși	285 000	0,0318	142 500	0,0636	113 259,0000	122 322,0000

35-96818	SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC COMPANY LIMITED	0,4292	0,8584
----------	--	--------	--------

TOTAL			3 593 021,6700	4 286 819,5500
--------------	--	--	----------------	----------------

Inclusiv date despre tranșe :

Nr tranșă	Data limită tranșă	Medicament	Cantitate	Preț	Valoare tranșă
1	29.02.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
2	30.04.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
3	30.06.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
4	31.08.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
5	31.10.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
6	30.11.2024	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei, 23-96818	2 625	258	677 250,0000
7	29.02.2024	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml, 36-96818	167	111,33	18 592,1100
8	30.04.2024	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml, 36-96818	167	111,33	18 592,1100
9	31.07.2024	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml, 36-96818	168	111,33	18 703,4400
10	30.11.2024	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml, 36-96818	168	111,33	18 703,4400
11	29.02.2024	Eprubetă, tip II, 6 ml, 37-96818	151	87,15	13 159,6500
12	31.07.2024	Eprubetă, tip II, 6 ml, 37-96818	152	87,15	13 246,8000
13	29.02.2024	Mănuși, 35-96818	35 625	0,8584	30 580,5000

14	30.04.2024	Mănuși, 35-96818	35 625	0,8584	30 580,5000
15	30.06.2024	Mănuși, 35-96818	35 625	0,8584	30 580,5000
16	30.11.2024	Mănuși, 35-96818	35 625	0,8584	30 580,5000
TOTAL			159 223,0000	X	4 286 819,5500

Vinzătorul:

DITA ESTFARM SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sângelui

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

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	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei Disposable Plasma Apheresis Set, (Codul produsului: P 4319)	China,Sichuan Nigale Biotechnology Co., LTD	DM000201983

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

Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei 15750 set

Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.

Proprietățile componentelor obligatorii a setului:

Sistema:

a) materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; b) de uz unic.

Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:

a) pentru eprubetă vacum;

b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală;

c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;

d) asigurat cu clamă;

e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y.

Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.

Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine;

Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:

a) conținut de citrat de natriu 4%;

b) steril, apirogen;

c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.

Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:

a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;

b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;

a) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie

b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.

Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.

Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.

Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:

b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;

c) asigurat cu clamă

Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:

a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;

b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”.

Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”.

Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.

- 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.

- prezentarea a 2 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.

TDS pag. 2.5.7 Facturare N1

2	33100000-1	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	China, Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd	DM000396481
		Eprubeta vacuum K3EDTA 10ml (Codul produsului: C103100)		

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

Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.

Proprietăți:

a) volum 10 ml;

b) asigurată cu presiune vid;

c) cu conservant tip EDTA K3;

d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.

Forma de ambalare: 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 notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”.

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei. TDS pag.4 Facturare: N100

3	33100000-1	Eprubetă, tip II, 6 ml	China, Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd	DM000396477
		Eprubeta vacuum K3EDTA 6ml (Codul produsului: C103060)		

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

Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.

Proprietăți:

a) volum 6 ml;

b) asigurată cu presiune vid;

c) cu conservant tip EDTA K3;

d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.

Forma de ambalare: 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 notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”.

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

- 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;
- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.

TDS pag.4

Facturare: N100

4	33100000-1	Mănuși	Tailanda,SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC COMPANY LIMITED	DM000616231 DM000616232 DM000616233
		Eprubeta vacuum K3EDTA 6ml (Codul produsului: C103060)		

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

Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale

Proprietăți:

- a) nesterile;
- b) fără pudră;
- c) microtexturate la degete;
- d) ambidextre;
- e) de unică folosință;
- f) material din latex.

Forma de ambalare:

livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.

- prezentarea certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate TDS pag.1

Facturare: N2 (2 bucăți = o pereche)



Vînzătorul:

DITA ESTFARM SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.