



# A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

**CONTRACT nr. . 21095312/04/01/02**  
**de achiziționare a dispozitivelor medicale**

27.02.2024

**mun. Chișinău**  
*(localitatea)*

<p><b>Vînzător</b>  <b>S.C.</b>  <b>„IMUNOTEHNOMED”</b>  <b>S.R.L.</b>          (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director</b>  <b>Sergiu RAȚĂ</b>          (funcția, numele, prenumele)          care acționează în baza</p> <p><b>statutului</b>          (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit(ă) în continuare</b>  <b>Vînzător</b>  <b>IDNO 1002600012565</b>          (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b>Beneficiar</b>  <b>Centrul Național de Transfuzie</b>  <b>a Sîngelui</b>          (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director</b>  <b>Vicedirector calitate Silvia ROȘCA</b>          (funcția, numele, prenumele)          care acționează în baza</p> <p><b>Regulamentului</b>          (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit(ă) în continuare</b>  <b>Beneficiar</b>  <b>IDNO 1006601004242</b>          (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b>Centrul pentru achiziții</b>  <b>publice centralizate în</b>  <b>sănătate</b>          (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director</b>  <b>Gheorghe GORCEAG</b>          (funcția, numele, prenumele)          care acționează în baza</p> <p><b>Regulamentului de</b>  <b>organizare și funcționare</b>          (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit în continuare</b>  <b>Centru</b>  <b>IDNO 1016601000212</b>          (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>
--	---	--

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

*(procedura de achiziție)*

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „14” februarie 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 Centrul 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: **3 966 074,16 ( Trei milioane nouă sute șazeci și șase mii șaptezeci și patru 16 ) lei.**

*(suma cu cifre și litere)*

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-înterese, 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, **27.02.2024**.

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
S.C. „IMUNOTEHNOMED” S.R.L.	Centrul Național de Transfuzie a Sîngelui	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

Adresa poștală: MD-2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi, 42	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: 022 022-811 174; 022-811 196 , comercial@imunotehnomed.md ; office@imunotehnomed.md	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: MD58MO2224ASV23334877100	IBAN: MD93TRPBAA334110A16377A C	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859A A
Banca: BC "OTP Bank" SA, sucursala Corporativă	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1002600012565	Cod fiscal: 1006601004242	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
<b>Semnăturile Părților</b>		
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	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	Bucată	57 000,00	51,1200	61,3440	2 913 840,0000	3 496 608,0000
24	Tranșe: I aprilie,II-iulie,III-octombrie.						
33100000-1	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Bucată	17 960,00	11,8300	14,1960	212 466,8000	254 960,1600
25	Tranșe: I aprilie,II-iulie,III-octombrie.						
33100000-1	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge	Bucată	1 500,00	119,1700	143,0040	178 755,0000	214 506,0000
26	Tranșe: I-aprilie,II-iulie.						
<b>TOTAL</b>						<b>3 305 061,8000</b>	<b>3 966 074,1600</b>

**Inclusiv date despre tranșe :**

Nr tranșă	Data limită tranșă	Medicament	Cantitate	Preț	Valoare tranșă
1	30.04.2024	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite, 24-96818	19 000	61,344	1 165 536,0000
2	31.07.2024	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite, 24-96818	19 000	61,344	1 165 536,0000
3	31.10.2024	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite, 24-96818	19 000	61,344	1 165 536,0000
4	30.04.2024	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml, 25-96818	5 987	14,196	84 991,4500

5	31.07.2024	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml, 25-96818	5 987	14,196	84 991,4500
6	31.10.2024	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml, 25-96818	5 986	14,196	84 977,2600
7	30.04.2024	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge, 26-96818	750	143,004	107 253,0000
8	31.07.2024	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge, 26-96818	750	143,004	107 253,0000
<b>TOTAL</b>			76 460,0000	X	3 966 074,1600

**Vinzătorul:**

S.C. „IMUNOTEHNOMED” S.R.L.

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	<b>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite</b> OTA-450SSTB	China,JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD.	DM000670525

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

Modelul propus: JIAXING TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD , OTA-450SSTB), China;

Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă- Da.

Proprietăți:

Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat -Da;

Container pentru colectarea sîngelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă - Da.

Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml- Da;

Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:

a) un volum de 400 ml- Da;

b) soluție aditivă în volum de 100 ml- Da;

Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:

a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine- Da;

b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie-Da;

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

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

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

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

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

c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia- Da;

d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie- Da;

Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml- Da;

Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de natriu- Da;

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

Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:

- a) pentru eprubetă vacum- Da;
- b) dotată cu holder și ac- Da;
- c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare-Da;
- d) asigurat cu clamă- Da;

Tubulatura de prelevare a sîngelui asigurată cu clamă- Da;

Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:

- a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare - Da;
- b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm- Da;
- c) cu clamă - Da;

Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:

- a) prezența codului numeric de identificare a acestora - Da;
- b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm- Da;
- c) asigurate cu clamă - Da;

Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent- Da;

Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL” -Da;.

Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului- Da;

2	33100000- 1	<b>Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml</b>	China,JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD.	DM000670522
		ES-300		

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

Modelul propus: JIAXING TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD , SC-450, China;

Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine-Da;

Proprietăți:

Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;

Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml - Da;

Containerul va fi asigurat cu:

- a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine- Da;
- b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie- Da;
- c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia- Da;
- d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie- Da;

Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml- Da;

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

Tubulatura de prelevare a componentelor asigurată:

- a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm- Da;
- b) prezența codului numeric de identificare a acestora- Da;
- c) asigurate cu clamă- Da;

Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL” Da;

Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului- Da;

- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM- Da;
- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului- Da;
- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Da;
- prezentarea a 2 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate- Da;

3	33100000-1	<b>Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge</b>	China,JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD	DM000670523
		OTC-450SSFW		

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

Modelul propus: JIAXING TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD , OTC-450SSFW, China;

Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea concentratului eritrocitar- Da;

Proprietăți:

Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;

Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă- Da;

Containerul pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 450 ml- Da;

Container pentru transferul concentratului eritrocitar cu un volum de 400 ml- Da;

Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:

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

b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie- Da;

c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia- Da;

d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. - Da;

Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml- Da;

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

Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:

a) pentru eprubetă vacum- Da;

b) dotată cu holder și ac- Da;

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

d) asigurat cu clamă- Da;

Filtru de leucocite moale, pentru eritrocite, integrat în tubul sistemului de transfer eritrocite, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x106 într o unitate- Da;

Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă- Da;

Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine deleucocitate va conține:

a)10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare- Da;

b) asigurat cu clamă- Da;

Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:

a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm- Da;

b) prezența codului numeric de identificare a acestora- Da;

c) asigurate cu clamă - Da;

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

Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL” -Da;

Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului -Da;

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

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

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

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

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

**Vinzătorul:**

S.C. „IMUNOTEHNOMED” S.R.L.

L.Ș.

**Beneficiarul:**

Centrul Național de Transfuzie a Sângelui

L.Ș.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.