



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

ÎNREGISTRAT

Nr. 21042773/05/206

DATA 23/05/2022.202

ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

CONTRACT nr. _____
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„13” aprilie 2022

mun. Chișinău

(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Medglobalfarm SRL, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director <u>Boris Granaci,</u> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <u>Statutului,</u> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare <u>Vînzător, 1016600000765,</u> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IMSP Spitalul Raional Soroca (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director <u>Angela Rusnac,</u> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <u>Regulamentului,</u> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar, <u>1003607150209,</u> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	reprezentat prin director, <u>Gheorghe Gorceag,</u> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <u>Regulamentului de</u> <u>organizare și funcționare,</u> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru, <u>IDNO 1016601000212,</u> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

denumite în continuare *Părți*, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele: **Achiziționarea centralizată de consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022**

denumite în continuare *Bunuri*, conform procedurii nr. **21042773/ ocds-b3wdp1-MD-1628088765819**, în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „**21” februarie, 2022.**

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.
- declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani anexa nr. 4

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

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

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

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

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

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

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 valabilitate (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr. 3.**

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 în termen de pînă la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- **factura fiscală - 3 ex.,**
- **actul de predare – primire 3 ex.;**
- **Certificatele de calitate indicate în Specificație (Anexa nr.1);**
- **Certificat CE sau declarație în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite;**
- **Certificat de origine pentru fiecare produs de la producător;**

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 Vînzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează **factura fiscală și actul de predare-primire**, care urmează a fi prezentat de către Vînzător 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: 189 700,00 (una sută optzeci și nouă mii șapte sute lei, 00 bani).

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 de către CAPCS.** 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 Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător 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. Vînzătorul 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 Vînzător 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 Vînzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract 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 până la recepționarea lor de către Beneficiar;
- e) să prezinte, în termen de 10 zile după livrare, informația privind realizarea contractului, conform modelului stabilit de Centru (în variantă electronică, pe adresa de e-mail: monitorizare@capcs.md);
- 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 transfere Centrului, în cel mult **15 zile** de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;

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. Rezilierea Contractului

8.1. Rezilierea Contractului se poate efectua cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;
- d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițitoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice, în termen de 5 zile lucrătoare, celorlalte Părți intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă la scrisoare în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițitoare are dreptul să prezinte documentele corespunzătoare Centrului pentru înregistrarea declarației de reziliere.

9. Reclamații și sancțiuni

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

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

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

9.4. Vânzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Beneficiarului și Centrului despre decizia luată.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva 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, 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 01.01.2022. 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 2022.**

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 13.04.2022.

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 Medglobalfarm SRL	Beneficiarul IMSP Spitalul Raional Soroca	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun.Chișinău, str.Miron Costin 17/7 ,of.71	Adresa poștală: mun. Soroca str. M. Kogălniceanu 1	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu nr.3
Telefon: (022) 52 30 90 (022) 52 35 00	Telefon: 0230 2 34 71	Telefon: (022) 222 364 (022) 222 445 Email: dispozitive@capcs.md office@capcs.md Site: http://capcs.md
Cont de decontare: MD90AG000000022512806756	Cont de decontare: MD51TRCBR518430A00258AA	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: “Moldova-Agroindbank” SA	Banca: Ministerul Finanțelor Trezoreria de Stat	Banca: MF-TT Chisinau-bugetul de stat Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală a băncii: mun. Chișinău, str. Miron Costin 9	Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod: AGRNMD2X710	Cod: TREZMD2X	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: 1016600000765	Cod fiscal: 1003607150209	Cod fiscal: 1016601000212
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
		Bunuri/Servicii:							
1	33100000-1	Lotul 50 Halat chirurgical steril L	buc	3 000	17,50	21,00	52 500,00	63 000,00	în termen de până la 30 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
2	33100000-1	Lotul 59 Halat chirurgical steril XXL	buc	1 000	17,50	21,00	17 500,00	21 000,00	
3	33100000-1	Lotul 78 Saci deseuri (galbene) 50 l	buc	30 000	2,58	3,10	77 500,00	93 000,00	
4	33100000-1	Lotul 82 Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durata lunga), steril	buc	20	133,33	160,00	2 666,66	3 200,00	
5	33100000-1	Lotul 83 Set chirurgical standard Steril	buc	50	91,67	110,00	4 583,33	5 500,00	
6	33100000-1	Lotul 84 Set de nastere steril	buc	50	66,67	80,00	3 333,33	4 000,00	
		TOTAL					158 083,33	189 700,00	

Vînzătorul:

L.Ș.

Beneficiarul:

L.Ș.

Centrul:

L.Ș.

la Contractul nr. _____
din 13.04.2022

SPECIFICAȚIE Nr.2
(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]	Certificate de calitate / Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8	9
		Bunuri/Servicii:						
1	33100000-1	Lotul 50 Halat chirurgical steril L	SG-01201-03	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	1.mărimea: L 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice,tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE	1.mărimea: L 2.Material nețesut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H2O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice,tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 132 cm	CE/ISO

						și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.		
2	33100000-1	Lotul 59 Halat chirurgical steril XXL	SG-01201-05	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	1.mărimea: L 2.Material neșut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50-80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm 9. Halatul să corespundă standardului EN 13795 sau echivalentul. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se	1.mărimea: L 2.Material neșut 3 straturi SMS rezistentă la penetrare de lichide în limita 50- 80 cm H₂O conform testului EN 20811:1981(metoda de testare a organismului de certificare europeană) 3.cu manșete elastice, tricotate 4.steril 5.ambalat individual 6.ajustare la nivelul gâtului 7.închidere suprapusă la spate prin Legături 8. Lungime nu mai puțin de 150 cm	CE/ISO

						va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.		
3	33100000-1	Lotul 78 Saci deseuri (galbene) 50 l	MGF	Republica Moldova	Pacoplast - Service SRL	1.volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă "Pericol biologic" 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu permite scurgerea lichidelor * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	1.volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă "Pericol biologic" 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu permite scurgerea lichidelor	Aviz sanitar
4	33100000-1	Lotul 82 Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durata lunga), steril	SP-03007-89	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînfortată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînfortare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp in forma de U.	Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînfortată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînfortare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp in forma de U.	CE/ISO

					200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de pozitionare - pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5cm; • Zona absorbanta – pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 •Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioara. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc •Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/- 5cm) - 1 buc •Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic •Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE	200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de pozitionare - pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5cm; • Zona absorbanta – pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 •Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioara. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc •Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/- 5cm) - 1 buc	
--	--	--	--	--	---	--	--

						și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.		
5	33100000-1	Lotul 83 Set chirurgical standard Steril	SP-03007-43	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție - să nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioară. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătură, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă - pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min. 150 cm de H₂O/cm² • Material SMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistentă lichide > 50 cm H₂O/cm² Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătură, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min 150 cm de H₂O/cm² • Material SMMS pe toată suprafața	Camp pentru masa de instrumente cu Zona reînforșată din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reînforșare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbție - să nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioară. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătură, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă - pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min. 150 cm de H₂O/cm² • Material SMS pe toată suprafața câmpului, cu rezistentă lichide > 50 cm H₂O/cm² Camp parte superioară. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de poziționare- pe toată suprafața zonei de incizie, impregnate în țesătură, lățimea de > 5 cm; • Zona absorbantă- pe toată suprafața de incizie; rezistentă la penetrare lichide de min 150 cm de H₂O/cm² • Material SMMS pe toată suprafața câmpului, cu	CE/ISO

						campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la coamndă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat intemationala)	rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc.	
6	33100000-1	Lotul 84 Set de nastere steril	SP-03007-34	Turcia	BAYTEKS TEKNİK TEKSTİL SAN. VE TİC. A.Ş	I. 1. cearșaf laminat 2.mărime: 100 X 75 cm 3. 1 bucată II. 1.șcrvețele absorbante dense 2.mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) 3.4 bucăți III.1.scutec (protector) 2. mărime :90 X 60 cm 3.1 bucată IV.1șorț laminat 2.1 buc V. 1.	cearșaf laminat mărime: 100 X 75 cm -1 bucată șcrvețele absorbante dense mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) - 4 bucăți scutec (protector) mărime 90 X 60 cm -1 bucată șorț laminat -1 buc	CE/ISO

					bonetă 2.1 bucată VI.1.mască chirurgicală 2. trei straturi cu elastic 3. 1 bucată VII. 1.cerșaf 2. material: SMS 3.mărime: 130 X 75 cm 4.1 bucată VIII.1.camă ombelicală 2. 1 bucată IX.1.mini rulou de vată 2. 2 buc *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical.	bonetă -1 bucată mască chirurgicală trei straturi cu elastic - 1 bucată cerșaf material: SMS mărime: 130 X 75 cm -1 bucată cămă ombelicală - 1 bucată mini rulou de vată - 2 buc	
--	--	--	--	--	---	---	--

Vînzătorul:

L.Ș.

Beneficiarul:

L.Ș.

Centrul:

L.Ș

