



CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
ÎNREGISTRAT
Nr. 21046200/01/269
DATA 07 . martie .2022
ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

ACHIZIȚII PUBLICE

Semnatura electronica Vînzător	Semnatura electronica Beneficiar	Semnatura electronica CAPCS
-----------------------------------	-------------------------------------	--------------------------------

CONTRACT nr.1999 LP 22/0359175

de achiziționare a dispozitivelor medicale

02 martie 2022

mun. Chișinău

Vînzător <u>Dita Est Farm SRL</u> reprezentată prin director <u>Iurii Chirtoaca,</u> care acționează în baza Statutului denumit în continuare <i>Vînzător</i> <u>IDNO 1002600046359</u>	Beneficiar <u>IMSP Institutul de Medicina</u> <u>Urgenta</u> reprezentată prin director _____ care acționează în baza regulamentului denumit în continuare <i>Beneficiar,</i> <u>IDNO 1003600152606</u> ,	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin director, <u>Gheorghe GORCEAG,</u> care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare, denumit în continuare <i>Centru,</i> <u>IDNO 1016601000212,</u>
--	---	--

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

1. Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT), denumite în continuare *Bunuri*, conform procedurii nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 (21046200), în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „25” ianuarie 2022.

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:
Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;

a) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;

b) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

c) 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

d) Formularul tipizat de prezentare a informației statistice privind livrările pe contractul de achiziții publice, lunar, în termen de 10 zile, a următoarei luni, în varianta electronică pe adresa de e-mail: monitorizare@capcs.md, conform anexei 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, Vînzătorul 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 rîndul său, să plătească Vînzătorului, 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 rîndul 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 20 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 Vânzătorul cu 10 zile înainte de livrare.
- 2.4.La livrarea Bunurilor de către Vânzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală și actul de predare-primire, 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.Sumă totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: **1262470,50 UN MILIION DOUĂ SUTE ȘAIZECI ȘI DOUĂ MII PATRU SUTE SAPTEZECI VIRGULĂ CINCIZECI 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 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 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 (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.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

- 6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:
- să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract și Specificația Nr.2 (Specificatiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;
 - să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
 - să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar;
 - Confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
- 6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:
- să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - 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:
- refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
 - nerespectarea de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
 - nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;
 - nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.
- 8.3. Partea inițiatoare 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 inițiatoare 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 Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.
- 9.2. Vînzătorul 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, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.
- 9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului 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. Vînzătorul 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, Vînzătorul 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. Vînzătorul 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 întîrziere sînt suportate de partea vinovată.
- 9.8. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.
- 9.9. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială precum urmează:
 - a) pentru primele 30 de zile calendaristice de întîrziere, penalitatea constituie 0,1% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întîrziere;
 - b) pentru următoarele zile de întîrziere, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma Bunurilor nelivrate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 30% din suma Bunurilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întîrziere.
- 9.10. Pentru transferul cu întîrziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.
- 9.11. Pentru achitarea cu întîrziere a mijloacelor financiare către Vînzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor neachitate.
- 9.12. Vînzătorul 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. Vînzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:
 - a) reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate; și
 - b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de Centru.

11. Dispoziții finale

- 11.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.
- 11.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.
- 11.3. Părțile contractante au dreptul, să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii

- Contractului. Modificările și completările operate la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de toate Părțile și aprobate corespunzător.
- 11.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor persoane terțe fără acordul în scris al celorlalte Părți.
- 11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare, în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Centru și Beneficiar.
- 11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS, dar nu mai devreme de 02.03.2021. 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 02 martie 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:		
<u>Vînzătorul</u>	<u>Beneficiarul</u>	
<u>Dita Est Farm SRL</u>	<u>IMSP Institutul de Medicina Urgenta</u>	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău , str. Burebista, 23	Adresa poștală: _____	MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022405395/394	Telefon: _____ _____	Telefon: (022) 22 24 45 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.md / office@capcs.md
Cont de decontare IBAN MD14MO2224ASV23284347100	Cont IBAN:	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: Mobiasbanca OTP Group S.A.	Banca MF-TT Chișinău-bugetul de stat _	Banca: MF-TT Chișinău-bugetul de stat CAPCS
Cod: MOBBMD22	Cod: TREZMD2X	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: <u>1002600046359</u>	Cod fiscal: 1003600152606	Cod fiscal: <u>1016601000212</u>
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.

DECLARAȚIE
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.

Subsemnatul, Chirtoacă Iurie reprezentant împuternicit al DITA ESTFARM SRL (*denumirea operatorului economic*) în calitate de ofertant/ofertant asociat desemnat câștigător în cadrul procedurii de achiziție publică nr. **ocds-b3wdp1-MD-1635779759175** din data 29.12.2021, declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Numele și prenumele beneficiarului efectiv	IDNP al beneficiarului efectiv
Chirtoacă Iurie	0980307345366(MD)
Chirtoacă Svetlana-Luminița	2630902400724(ROM)
Chirtoacă Eugen	1860521430063(ROM)

Data completării: 28.02.2022

Semnat: _____

Nume/prenume: Chirtoacă Iurie

Funcția: Administrator

Denumirea operatorului economic DITA ESTFARM SRL

IDNO al operatorului economic 1002600046359

IMSP Institutul de Medicina Urgenta

SPECIFICAȚIE Nr.1 / SPECIFICAȚIE Nr.2
(Lista bunurilor) / (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP

Cod CPV 33100000-1

Nr. d/o	Codul produsului	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]	Certificarea de calitate / Standard de referință	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fara TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/
6	6-59175	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 10ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - cap. de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Ambal. și etich. conf. Directiv 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumiri și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe amb.l prod.să fie indicate Pict. adecvate de perf. și trimt. la standardul EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 10ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Amb. și etich. conf. Direct. 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. den.și adreș. produc., den.și codul produs., num. lot., data fabr. lot., data expir. lot., țara de orig. met. de steril. Pe amb. prod. să fie indicate Pictog.adecev.de perf.și trimt.la stand. EN (după caz) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	450 000	0,7927	0,8561	356 715,0000	385 245,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
7	7-59175	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 10ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Amb. și etich. conf. Direct. 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. den.și adreș. produc., den.și cod. prod., num. lot., data fabr. lot., data expir. lot., țara de orig. met. de steril. Pe amb. prod. să fie indicate Pictog.adecev.de perf.și trimt.la stand. EN (după caz) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 10 ml - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Amb. și etich. conf. Direct. 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. den.și adreș. produc., den.și cod. prod., num. lot., data fabr. lot., data expir. lot., țara de orig. met. de steril. Pe amb. prod. să fie indicate Pictog.adecev.de perf.și trimt.la stand. EN (după caz) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	75 000	0,7927	0,8561	59 452,5000	64 207,5000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
8	8-59175	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 20ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila	Republica Populară Chineză	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co.,Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene, - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRICE, ambulate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumiri și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogram. adecev. de performan. și trimiterea la standardul EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 20 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRICE; ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	160 000	1,2926	1,396	206 816,0000	223 360,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
9	9-59175	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 20ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila	Republica Populară Chineză	Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co.,Ltd.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene, - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRICE; ambulate individual Ambalate și etich. conform Directivei 93/42/CEE (mod. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. denumiri și adresei prod., den. și codul prod., num. lotului, data fabricării lotului, data exp. lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul prod.i să fie indicate Pict. adecvate de perf. și trimiterea la standardul EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 20 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRICE; ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	50 000	1,2926	1,396	64 630,0000	69 800,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
10	10-59175	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Seringa, cu ac, 2ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene, - produs latex free; - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumiri și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe amb.prod. să fie indicate Pict.adecevate de perf.și trimiterea la standardul EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 2 ml - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene, - produs latex free; - ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	50 000	0,4961	0,5358	24 805,0000	26 790,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
11	11-59175	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 2ml, 3 compon, ac 23Gx1½, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Amb. și etich. conf. Directiv 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. denum. și adresei produc., den. și codul produs., num. lot., data fabr. lot., data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictog. adecev. de perform. și trimiterea la stand.l EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 2 ml - ac 23Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	260 000	0,4961	0,5358	128 986,0000	139 308,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
12	12-59175	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 5ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual Ambalate și etich. conf. Directivei 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. denum. și adresei produc., den. și codul produs., numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul prod. să fie indic. Pict. adecvate de perf. și trimt. la stand. EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	100 000	0,5459	0,5896	54 590,0000	58 960,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
13	13-59175	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Seringa, cu ac, 5ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila	Turcia	Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Ambal. și etich. conf. Directivei 93/42/CEE (modif. prin Directiva 2007/47/CE), cu indic. denum. și adreș. produc., den. și codul produs., num. lot., data fabr. lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul prod. să fie indic. Pictogram. adecev. de perform. și trimiterea la standardul EN (după caz)	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, gamitură), - capacitate de 5 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; transparentă- gradajie din ml în ml, gradajie marcată cu culoare contrastantă- stop-p.preveș.pist.d.ser.- gar.de etans. a pi. cu 2 tr., care nu perm. refl. sol.i în timp adm.- rezistent la presiune- aluneccare uniformă a pistonului seringi- netoxic, apirogene - produs latex free; - ambulate individual	1. Certificat CE; 2. ISO 13485	Bucată	500 000	0,5459	0,5896	272 950,0000	294 800,0000	În term.de până la 30 de zile de la com. benef.pe parc. an. 2022
TOTAL														1 262 470,5000	