



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

ÎNREGISTRAT

Nr. 21042773/06/29

DATA 10/05/2022 .202

ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

CONTRACT nr. 851/21042773 / 257 de achiziționare a dispozitivelor medicale

„04” martie 2022

mun. Chișinău

<p>Vînzător „M-INTER-FARMA”SA, reprezentată prin <u>director, Morozov Maria,</u> care acționează în baza Statutului, denumit(ă) în continuare <i>Vînzător,</i> <u>IDNO 1003600005263 din</u> <u>12.05.1994,</u></p>	<p>Beneficiarul IMSP INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA, reprezentată prin <u>director, Ciocanu Mihail,</u> care acționează în baza Regulamentului denumit(ă) în continuare <i>Beneficiar,</i> <u>IDNO: 1003600152606,</u></p>	<p>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin <u>director,</u> <u>Gorceag Gheorghe,</u> care acționează în baza <u>Regulamentului de</u> <u>organizare și funcționare,</u> denumit în continuare <i>Centru,</i> <u>IDNO 1016601000212,</u></p>
---	--	--

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. ocds-b3wdp1-MD-1628088765819, în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „21” martie 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.
- 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.

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 înlătore 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, 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) 2013, cu transportul Vânzătorului în termen de 30 de zile de la comanda în scrisă a beneficiarului.**

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);**
- **Extrasul din RSDM**

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. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: **19 035,00 nouăsprezece mii treizeci și cinci lei 00 bani MDL.**

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

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător și recepționate de către Beneficiar dacă:

a) cantitatea Bunurilor transmise corespunde informației indicate în Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 2.2 din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

4.2. Vânzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale însoțit de actul de predare-primire semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vânzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3 din prezentul Contract.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vânzător în propunerea sa tehnică, [Specificația Nr.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 pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

e) [Confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.](#)

f) să prezinte, în termen de 10 zile după luna de raportare, informația privind realizarea contractelor de achiziții publice de medicamente, alte produse de uz medical și dispozitive medicale, (inclusiv nivelul de executare a acestora), conform modelului stabilit de Centru (în variantă electronică, pe adresa de e-mail: monitorizare@capcs.md)

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, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii,

inundații, cutremure de pământ, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai târziu de 10 zile calendaristice) celelalte Părți despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în modul stabilit de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

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 Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Vînzător 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 inițiatore 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 inițiatore 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 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, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2022. 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 până la 31 decembrie 2022.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 18 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:		
Vînzătorul “M-INTER-FARMA” SA	Beneficiarul IMSP IMU	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Grenoble, 23, MD-2025	Adresa poștală: IMSP Institutul de Medicina Urgenta	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu nr.3
Telefon: (022) 904-007 – fax (022) 904-005, 904-006 - secția vânzări (022) 904-008 – contabilitate (022) 904-009 – jurist	Telefon: 0-22-250 704 022 250 752 022 250 809	Telefon: (022) 88 43 25 (022) 88 42 44 Fax: (022) 88 42 45 Email: dispozitive@capcs.md office@capcs.md Site: http://capcs.md
Cont de decontare: MD37EN000000022245246845	CodIBAN: MD87TRPCCC518430A00172 AA	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC “ENERGBANK” SA	Banca: MF TR Chisinau Bugetul de stat	Banca: MF-TT Chisinau-bugetul de stat Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală a băncii: str. Tighina 23/3, mun. Chisinau, MD-2001	Adresa poștală a băncii	Adresa poștală a băncii:
Cod: ENEGMD22	Cod: TREZMD2X	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: 1003600005263	Cod fiscal: 1003600152606	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
11	33100000-1	Bandaj elastic – 3-4 m x 10 cm	Bucată	350	7,2222	7,80	2 527,78	2 730,00	în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
12	33100000-1	Bandaj elastic – 5-6 m x 12 cm	Bucată	350	11,3889	12,30	3 986,11	4 305,00	în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
75	33100000-1	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Bucată	5000	2,00	2,40	10 000,00	12 000,00	în termen de până la 20 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022
TOTAL							16 513,89	19 035,00	

Vînzătorul
“M-INTER-FARMA” SA

_Beneficiarul
IMSP Institutul de Medicina Urgenta

Centrul pentru achiziții publice
centralizate
în sănătate

L.Ș.

L.Ș.

L.Ș.

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]	Certific ate de calitate
1	2	3	4	5	6	7	8	9
11	331000-00-1	Bandaj elastic - 3-4 m x 10 cm	BANDAJ ELASTIC 10 cm x 4 m Denumirea comercială: elasto BAND FLEX Codul produsului: OE10400P-E	Polonia	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k..	1.Nesteril 2.lățime:10 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 3-4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100% *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 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 inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) 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.	1.Nesteril 2.lățime:10 cm (stare liberă) 3.lungime: 4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și elasthan 7. elasticitate: ≥ 100% *Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE: TD-45 DoC elastoBAND FLEX 2021-07-01și Certificat de conformitate EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019.06.09 b) ISO 13485 EN_EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 din 2021-05-14 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *Codul produsului OE10400P-E, pag. 96 conform catalogului prezentat.	CE, DC, ISO 13485
12	331000-00-1	Bandaj elastic - 5-6 m x 12 cm	BANDAJ ELASTIC 12 cm x 5 m Denumirea comercială: elasto BAND FLEX Codul produsului: OE12500P-E	Polonia	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k..	1.Nesteril 2.lățime:12 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 5-6 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100% *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 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 inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) 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.	1.Nesteril 2.lățime:12 cm (stare liberă) 3.lungime:5 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și elasthan 7. elasticitate: ≥ 100% *Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE: TD-45 DoC elastoBAND FLEX 2021-07-01și Certificat de conformitate EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019.06.09 b) ISO 13485 EN_EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 din 2021-05-14 * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *Codul produsului OE12500P-E, pag. 96 conform catalogului prezentat.	CE, DC, ISO 13485

75	331000 00-1	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	Prelungitoare pentru sisteme infuzie Denumirea comercială: easyFLOW LINE Codul produsului: P1500-BF	Polonia	ZARYS International Group sp. z o.o. sp.k..	1.steril 2.lungime: 150 cm 3.material: PVC, transparent 4.de unică folosință 5.ambalaj individual 6.Conector: Luer-Lock 7.teremen de valabilitate - 3 ani de la livrare *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 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 și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate 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.	1.steril 2.lungime: 150 cm 3.material: PVC, transparent 4.de unică folosință 5.ambalaj individual 6.Conector: Luer-Lock 7.teremen de valabilitate - 3 ani de la livrare *Dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat, se prezenta anexate la lot în SIA RSAP următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE TD-39 DZ - DoC easyFLOW LINE 2021-05-14 și EN_EC Certificate nr DD 60139535 0001 din 2019.06.09 b) _EN ISO 13485 nr SX 1023663-1 exp. 2023-06-08 (2021-05-14) * Toate specificațiile sus-menționate sunt confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulate internațională) a participantului. *Codul produsului P1500-BF, pag. 37 conform catalogului prezentat	CE, DC, ISO 13485
----	----------------	--	---	---------	--	--	---	----------------------

Vînzătorul
“M-INTER-FARMA” SA

L.Ș.

_Beneficiarul
IMSP Institutul de Medicina Urgenta

L.Ș.

Centrul pentru achiziții publice centralizate
în sănătate

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.

Subsemnata, Morozov Maria reprezentant împuternicit al „M-INTER-FARMA” SA în calitate de ofertant/ofertant asociat desemnat câștigător în cadrul procedurii de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1628088765819 din data 15/09/2022, 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
Morozov Maria	0970208486488

Data completării: 04.03.2022

Semnat: _____

Nume/prenume: Morozov Maria

Funcția: Director

Denumirea operatorului economic „M-INTER-FARMA” SA

IDNO al operatorului economic 1003600005263