

Anexă

APROBAT  
prin Ordinul  
Ministerului Finanțelor  
nr. 173 din 5 octombrie 2018

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri**

Obiectul achiziției: **Articolelor Parafarmaceutice si Consumabile conform  
necesitătilor IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul  
2021**

Cod CPV: 33600000-6

Autoritatea Contractantă: **Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de  
Traumatologie și Ortopedie.**

Procedura achiziției: **Licităția deschisă**

**CAPITOLUL I**  
**INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)**  
*[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractanță]*

**Secțiunea 1. Dispoziții generale**

**1. Scopul procedurii de achiziție**

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

**2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție**

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

**3. Sursa de finanțare**

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

**4. Participanții la licitație**

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sunt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

**5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție**

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și quantumul acesteia sănătătisite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

## 6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

## 7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișă de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

## 8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

## 9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achizițiilor Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

## Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

### 10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, poate servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

## **11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului**

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvabilitate ca urmare a hotărîrii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și

persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

## **12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale**

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

## **13. Capacitatea economică și financiară**

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sunt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabileste cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul

de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitațile membrilor asociației sau ale altor persoane.

#### **14. Capacitate tehnică și/sau profesională**

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacitații tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sunt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei

respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

## **15. Standarde de asigurare a calității.**

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezентate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

## **16. Standarde de protecție a mediului.**

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezентate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

## **17. Calificarea candidaților în cazul asocierii**

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra

de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

## Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

### 18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea finanțară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții europene;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

### 19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

### 20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA punctul 3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

### 21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA punctul 3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi în suma specificată în **FDA punctul 3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA punctul 3.2.**

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a oferanților neciștișători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) oferentul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către oferent în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

- b) oferentul ciștișător refuză:
  - să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
  - să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

## 22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către oferent în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA punctul 3.4.**

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA punctul 3.7.**

## 23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA punctul 3.8.** de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

#### 24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA**punctul 3.9. prevede altfel.

#### 25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu exceptia cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

### Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

#### 26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu exceptia cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzînd timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

#### 27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai tîrziu de data și ora specificate în **FDA**punctul 4.2. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7, caz în care toate drepturile și obligațiile autorității contractante și ale ofertanților vor fi supuse ulterior termenului-limită prelungit.

#### 28. Oferte întîrziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

### 29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

### 30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA punctul 4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

## Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

### 31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

### 32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferte sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă cîștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

### 33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

#### **34. Neconformități, erori și omiteri**

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

#### **35. Evaluarea ofertelor**

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele și documentația tehnică prevăzute în punctul IPO18au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

#### **36. Calificarea ofertantului**

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților acelui ofertant în executarea contractului.

#### **37. Descalificarea ofertantului**

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea

ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sunt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împăternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

### 38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă va anula procedura de achiziție în cazul în care constată lipsa unei concurențe efective, se află în imposibilitatea acoperirii financiare sau în cazurile necorespunderii ofertelor cerințelor stabilite în prezenta documentație, fără a-și crea astfel anumite obligații față de ofertanți. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

## Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudicare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudica contractul, conform criteriului stabilit în **FDA punctul 6.1.** aceluui ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

### 40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare

alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

#### **41. Înștiințarea de adjudecare**

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necîștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

#### **42. Garanția de bună execuție**

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul cîștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDApunctul 6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului cîștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

#### **43. Semnarea contractului**

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului cîștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contratului.

43.2. Ofertantul cîștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restituî autorității contractante în termenul specificat în **FDApunctul 6.5.**

#### **44. Dreptul de contestare**

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la licitație și documentația de atribuire vor fi depuse până la deschiderea de către autoritatea contractantă a pachetelor cu oferte.

## **CAPITOLUL II**

### **FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)**

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOL I.

*Instrucțiunile pentru completarea **Fisei de Date a Achiziției** sunt oferite cu litere cursive.*

#### 1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<b><i>Instiția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie 1003600150598</i></b>
1.2.	Obiectul achiziției:	<b><u>Articolelor Parafarmaceutice si Consumabile</u></b>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<b><i>Nr.: SIA RSAP/ M-Tender Tipul procedurii de achiziție: Licitătie publică</i></b>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<b><i>Bunuri</i></b>
1.5.	Codul CPV:	<b><i>33600000-6</i></b>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<b><i>CNAM</i></b>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<b><i>IMSP SCTO</i></b>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<b><i>Nu se utilizează</i></b>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<b><i>Instiția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</i></b>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<b><i>Instiția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</i></b>
1.11.	Limba de comunicare:	<b><i>De stat</i></b>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<b><i>Adresa: Republica mun. Chișinău, str. Ștefan cel Mare 190  Tel:078913550</i></b>

1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	
1.14.	Tipul contractului:	Vînzare-cumpărare
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>[indicați sau nu se aplică]</i>

## 2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

	<b>Lotul 1 Bisturiu</b>			
1	Bisturiu chirurgical steril nr.22	1.Sterile (Metoda de sterilizare: radiati Gamma)2.Ascuțite 3.Material: oțel-carbon4.Dimensiune lamă: <b>nr.22</b> cu mâner bisturi nr.4)5.Mod de ambalare: ambalate individual in folie de aluminiu6.Ambalate în cutii căte 10 buc. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc.	5000
2	Bisturiu chirurgical steril nr.11	1.Sterile (Metoda de sterilizare: radiati Gamma)2.Ascuțite 3.Material: oțel-carbon4.Dimensiune lamă: <b>nr.11</b> cu mâner bisturi nr.4)5.Mod de ambalare: ambalate individual in folie de aluminiu6.Ambalate în cutii căte 10 buc. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc.	100
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>13000.00</b>
1	<b>Lotu 2 Lame chirurg. p/u bisturii steril nr.22</b>	lame chirurg. p/u bist. ster. Nr.22	buc	1300
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>1500.00</b>
1	<b>Lotul 3 Drenaj steril pentru aspiratie active a plagilor postoperatorii cu balon de 400 ml</b>	Drenaj steril pentru aspiratie active a plagilor postoperatorii cu balon de 400 ml, Valva antireflux, Dren cu troacar, Punga cu 3 spirale, Tuburi cu conector în Y, Clampa pentru tuburi, Clampa pentru fixare de cersaf, Ambalaj steril de unică folosintă. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	1200
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>75000.00</b>
	<b>Lotul 4 - Garou hemostatic</b>			
1	Garou medical hemostatic cu lățimea 8 - 10 cm, cu lungimea fara întindere 5 m	Garou medical hemostatic confectionat din cauciuc sintetic, fara latex, fiind neiritant pentru piele, cu lățimea ~ 8 - 10 cm, cu lungimea fara întindere 5 m. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	200
2	Garou hemostatic cu fixator, lungimea 40 , latimea 2,5 cm	Garou hemostatic cu fixator, lungimea 40 , latimea 2,5 cm		200
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>4000.00</b>
	<b>Lotul 5 Hârtie termică</b>			
1	Hârtie pentru USG 80 mm*20 m	Hârtie termică pentru videoprint pentru USG (DURICO, High Quality);	buc	50

		dimensiunile 80 mm x 20 m., tip hîrtie rulou, culoare alba, diametru intern – 12 mm. Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)		
2	Hârtie pentru ECG 60 mm x 15 m	Hîrtie pentru ECG; dimensiunile 60 mm x15m, tip hîrtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	buc	50
3	Hârtie pentru ECG 80mm* 20m	Hîrtie pentru ECG cu dimensiunile 80 mm x20 m., tip hîrtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	buc	200
4	Hârtie termo 55 mm x 15 m	Hârtie termo 55 mm x15 m., tip hîrtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	buc	100
5	Hârtie p/u autoclave 55mmx 10 m	Hârtie p/u autoclave (BKM-ZB 21015206 ) 55mmx 10 m, tip hîrtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	buc	7

**Valoarea estimativă totală pe lot**

**6000.00**

	<b>Lotul 6 Manusi ortopedice sterile</b>			
1	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8	Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12.7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	pere chi	3500
2	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8,5	Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12.7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	pere chi	1000
3	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 7,5	Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12.7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)	pere chi	200

	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>	<b>70000.00</b>	
3	<b>Lotul 7 Emplastru hipoalergic din material netesut 10m*10cm</b>	1.Adeziv 2.Material netesut3.Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 10cmx100cm. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)	buc 1500
	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>	<b>30000.00</b>	
4	<b>Lotul 8 Folie de incizie</b>		
	Folie de incizie 45x45	Steril, de unică folosință, dimensiune 45x45, zona de incizie 51 cmx45. Să prezinte o rată ridicată de transmitere a vaporilor care permite pielii să respire. Flexibil se conformează pe conturul zonei aplicate, memorie de întindere minimă. Aderență excelentă până la nivelul mărginilor inciziei/liziuni. Să nu conțină latex sau cauciuc uscat nici în produs, nici în ambalajul său.	buc 1000
	Folie de incizie 60x45	Steril, de unică folosință, dimensiune 60x45, zona de incizie 66cmx45cm . Să prezinte o rată ridicată de transmitere a vaporilor care permite pielii să respire. Flexibil se conformează pe conturul zonei aplicate, memorie de întindere minimă. Aderență excelentă până la nivelul mărginilor inciziei/liziuni. Să nu conțină latex sau cauciuc uscat nici în produs, nici în ambalajul său.	buc 300
	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>	<b>270000.00</b>	
	<b>Lotul 9 - Bandaje sterile</b>		
1	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru câteva degete împreună mâna/picior	<u>Lungimea 25 m</u> <u>Se folosește</u> pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. <u>Proprietăți</u> plasa tricotata, tubulară fără cusuturi bi- elastic, nu se distramă după tăietură <u>Copozitie</u> Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil , posibil sterilizarea prin vapori de apă cît și radiație.	buc 50
2	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru cap mic/brat/picior	<u>Lungimea 25 m</u> <u>Se folosește</u> pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. <u>Proprietăți</u> plasa tricotata, tubulară fără cusuturi bi- elastic, nu se distramă după tăietură <u>Copozitie</u> Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil , posibil sterilizarea prin vapori de apă cît și radiație	buc 50
3	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru cap mare/trunchi mic	<u>Lungimea 25 m</u> <u>Se folosește</u> pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. <u>Proprietăți</u> plasa tricotata, tubulară fără cusuturi bi- elastic, nu se distramă după tăietură <u>Copozitie</u> Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil , posibil sterilizarea prin vapori de apă cît și radiație	buc 100
4	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru trunchi mare/sold/subsuoară	<u>Lungimea 25 m</u> <u>Se folosește</u> pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. <u>Proprietăți</u> plasa tricotata, tubulară fără cusuturi bi- elastic, nu se distramă după tăietură <u>Copozitie</u> Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil , posibil sterilizarea prin vapori de apă cît și radiație	buc 250
	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>	<b>120000.00</b>	
	<b>Lotul 10 Sutură nerezorbabilă monofilament</b>		
1	Polypropylen monofilament USP 3/0	Sutură Polypropylen , atraumatic, nerezorbabil , monofilament , atraumatic (ac sudat) USP 3/0. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit , tăios, cu curbură 3/8 și lungimea 24 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj:	buc 1700

	(EP2) L-75 cm, 1ac cutting 3/8 24 mm	ambulate individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
2	Polypropylen monofilament USP2/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm	Sutură Polypropylen ,atraumatic, neresorbabil ,monofilament ,atraumatic (ac sudat) USP 2/0. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit ,tăios, cu curbura 3/8 si lungimea 30 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulate individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	buc	1500
3	Polypropylen monofilament USP1/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm	Sutură Polypropylen ,atraumatic, neresorbabil ,monofilament ,atraumatic (ac sudat) USP 1. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit ,tăios, cu curbura 3/8 si lungimea 30 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulate individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	buc	100
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>16500.00</b>
	<b>Lotul 11 Polyglcolic acid USP</b>			
1	Polyglcolic acid USP 2 (EP 5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2.Rezistență maximală 14 zile, absorbția totală 60-90 zile, 2.Lungimea 90 cm, 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat ,ascuțit , tăios, cu curbura ½ si lungimea 48 mm 4.Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulate individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 lun i 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	buc	6000
2	Polyglcolic acid USP 2/0 (EP 5), L-75 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2/0.Rezistență maximală 14 zile, absorbția totală 60-90 zile, 2.Lungimea 75 cm, 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat ,ascuțit , tăios, cu curbura ½ si lungimea 48 mm 4.Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulate individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 lun i 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	buc	500
3	Polyglicolic acid USP1(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2. Rezistență maximală 14 zile, Absorbția totală 60-90 zile, Lungimea 90 cm, Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat, ascuțit, tăietor, cu curbura ½ si lungimea 48 mm Steril - etilen oxid, Hipoalergic, non-toxic Ambalaj: ambalate individual Termen de valabilitate ≥ 24 luni Să corespundă cerințelor "European Pharmacopeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 Certificat ISO 13485 Confirmare la livrare: termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	buc	1000
4	Polyglicolic acid USP 0(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2. Rezistență maximală 14 zile, Absorbția totală 60-90 zile, Lungimea 90 cm, Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat, ascuțit, tăietor, cu curbura ½ si lungimea 48 mm Steril - etilen oxid, Hipoalergic, non-toxic Ambalaj: ambalate individual Termen de valabilitate ≥ 24 luni Să corespundă cerințelor "European Pharmacopeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a	buc	200

	directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 Certificat ISO 13485 Confirmare la livrare: termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.	
--	---	--

**Valoarea estimativă totală pe lot** **85000.00**

1	<b>Lotul 12 Set de aspirație cu canala Yankauer vacum contact FG 30</b>	Set aspiratie Yankauer cu tub conector si canula steril , utilizat pentru aspirarea secretiilor in timpul interventiilor chirurgicale. cu forma ergonomica prevazuta cu vacuum control.Este format dintr-un tub conector cu dimensiuni de 360 cm atasat la un maner (canula) Yankauer. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	1500
---	---	---	-----	------

**Valoarea estimativă totală pe lot** **15500.00**

	<b>Lotul 13 - Accesorii pentru tonometru</b>			
1	Manjeta pentru tonometru	Manjeta pentru tonometru . Dimensiuni 22-32cm /32-42 cm . Compatibila cu toate modelele de tensiometre automate si semi-automatice . Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	5
2	Pară pentru tonometru	Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	5

**Valoarea estimativă totală pe lot** **1500.00**

1	<b>Lotul 14 Set steril artroscopie</b>	1.Cearșaf steril 100cmm * 200cm cu bord adeziv hipoalergic, material netesut 5 straturi SSMMS(Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reforțată absorbantă 24cmx40cm- 2 buc. 2. Cearșaf steril tip „ U” 150cm x 200cm cu aperture adezivă 15cm x 60cm , material PE-1 buc. 3.Câmp steril anastezie 160cmx 240cm , material netesut 5 straturi SSMMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reforțată absorbantă 44cm x 32,5 cm, cu adeziv hipoalergic - 1 buc. 4. Cearșaf steril tip „ U” 160cm x 300cm, cu aperture 20cm x 100 cm, material netesut 5 straturi SSMMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reforțată absorbantă 120 cm x 65 cm - 1 buc. 5. Cearșaf steril pentru picior 150cm x 180 cm , material netesut 5 straturi SSMMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reforțată absorbantă 40cm x 32,5 cm, cu adeziv hipoalergic - 1 buc. 6.Şervetel steril 40 cmx 40 cm – 2buc 7.Şervetel steril de ambalare 100cmx 100cm – 1 buc. Certificări: - termenul de valabilitate ->36 luni - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	buc	400
---	--	--	-----	-----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **73000.00**

	<b>Lotul 15 Consumabile pentru ionizatori</b>			
1	Filtru antistatic pentru purificarea aerului (ionizator)	Filtru antistatic (pre-electrostatic) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	20
2	Filtru antibacterian pentru purificarea aerului (ionizator)	Filtru antibacterian (Filtru Mediu) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	40
3	Filtru HEPA pentru purificarea aerului (ionizator)	Filtru HEPA pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	20
4	Filtru antialergic pentru purificarea aerului (ionizator)	Filtru antialergic (filtru antialergic tratat cu Ag) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexe corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	20

5	Filtru ade carbon activ pentru purificarea aerului (ionizator)	Filtru de carbon active (filtru dezodorizant CA) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	20
---	--	---	-----	----

Se va încheia Contract de menenanță continue (instalarea filtrelor noi și curățarea lor), anexarea planului de menenanță planificată. Prezintarea certificatului de calitate internațional CE emis de producătorul echipamentelor (accesoriilor) susnumite.

**Valoarea estimativă totală pe lot 20000,00**

	<b>Lotul 16 Teste de control</b>			
1	Teste pentru controlul sterilizării interne în casolete 132°- 20"	Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	Buc.	50000
2	Teste pentru controlul sterilizării externe (regimul în camera autoclavului) 132° - 20"	Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	Buc.	14000
3	Teste de control pentru controlul sterilizării în pupinel 180°- 60"	Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)	Buc.	35000

**Valoarea estimativă totală pe lot 12000.00**

	<b>Lotul 17 Pelicule radiologice</b>			
1	Pelicula radiologica 18cmx24cm (spectru verde)	Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:24cm*18cm 2. certificat CE; 3. certificate ISO-9001:2008 4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996, 5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991. 6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot. 7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării. II. Parametrii filmului radiografsensibil în verde: 1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți. III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius >=75. IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF. VI. Termenul de valabilitate nu mai mic de 24 luni	buc	1500
2	Pelicula radiologica 24cmx30cm (spectru verde)	Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:24cm*30cm 2. certificat CE; 3. certificate ISO-9001:2008 4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996, 5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991. 6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot. 7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării. II. Parametrii filmului radiografsensibil în verde: 1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți. III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius >=75. IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF. VI. Termenul de valabilitate nu mai mic de 24 luni	buc	1000
3	Pelicula radiologica 13cm x 18cm (spectru verde)	Pelicule radiologice:1.dimensiuni:13cm*18cm 2. certificat CE; 3. certificate ISO-9001:2008 4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996, 5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991. 6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot. 7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile	buc	1500

		<p>expunerii și specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</li> </ol> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă</p> <p>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>		
4	Pelicula radiologica 15cm x40cm (spectru verde)	<p>Pelicule radiologice: Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:15cm*40cm</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. certificat CE;</li> <li>3. certificate ISO-9001:2008</li> <li>4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,</li> <li>5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.</li> <li>6. certificatul țării de origine – pentru fiecare lot.</li> <li>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</li> </ol> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</li> </ol> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă</p> <p>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>	buc	1500
5	Pelicula radiologica 30cmx40cm (spectru verde)	<p>Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:30cm*40cm</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. certificat CE;</li> <li>3. certificate ISO-9001:2008</li> <li>4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,</li> <li>5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.</li> <li>6. certificatul țării de origine – pentru fiecare lot.</li> <li>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</li> </ol> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</li> </ol> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă</p> <p>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>	buc	500
6	Pelicula radiologica 35cm x 35cm (spectru verde)	<p>Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:35cm*35cm</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. certificat CE;</li> <li>3. certificate ISO-9001:2008</li> <li>4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,</li> <li>5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.</li> <li>6. certificatul țării de origine – pentru fiecare lot.</li> <li>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</li> </ol> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</li> </ol> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezentă</p> <p>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>	buc	600
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>		<b>102700,00</b>		
	<b>Lotul 18 Reactive radiologice</b>			
1	Fixator pentru prelucrare manuală a peliculelor	Fixator pentru prelucrare manuală, soluție concentrată lichidă în canistre .Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.	L	500
2	Developator pentru prelucrare manuală , soluție de lucru	Developator pentru prelucrare manuală , soluție de lucru	L	700
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>		<b>12300,00</b>		

	<b>Lotul 19 Pelicula radiologică compatibila cu imprimanta Colenta High CAP XP (dispozitiv de radiodiagnostic digital Dry Laser imaging film DLNL sau DL-ML)</b>			
<b>1</b>	Pelicula radiologica 35cm x 43 cm	Ambalaj: buc = cutii Termen de valabilitate min. 24 luni (100 buc/cutie)	<b>20</b>	<b>buc</b>
<b>2</b>	Pelicula radiologica 20 cm x 25cm	Ambalaj: buc = cutii Termen de valabilitate min. 24 luni (150 buc/cutie)	<b>20</b>	<b>buc</b>

**Valoarea estimativă totală pe lot** **132000,00**

	<b>Lotul 20 Consumabile si accesorii pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) cu argint</b>			
1	Container pentru terapie VAC	Recipient cu gel, tub, clemă și conector de 500 ml pentru sistemele de terapie Info V.A.C. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	50
2	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Large	Pansament cu conținut de argint, steril, de unică folosință, utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține: Un pansament din spumă poliuretanică (26 x 15 x 3,3 cm), două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	10
3	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Medium	Pansament cu conținut de argint, steril, de unică folosință, utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține: Un pansament din spumă poliuretanică (18 x 12,5 x 3,3 cm), două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	10
4	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Small	Pansament cu conținut de argint, steril, de unică folosință, utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține: Un pansament din spumă poliuretanică (10 x 7,5 x 3,3 cm), un câmp adeziv. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	10

**Valoarea estimativă totală pe lot** **75000.00**

	<b>Lotul 21 Consumabile si accesorii pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) fără argint</b>			
1	Set de pansamente pentru terapie VAC, Large	Pansament steril, de unică folosință, utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține: Un pansament din spumă poliuretanică (26 x 15 x 3,3 cm), două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	25
2	Set de pansamente pentru terapie VAC, Medium	Pansament steril, de unică folosință, utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține: Un pansament din spumă poliuretanică (18 x 12,5 x 3,3 cm), două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	25

3	Set de pansamente pentru terapie VAC, Small	Pansament steril ,de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul contine :Un pansament din spumă poliuretanică (10 x 7,5 x 3,3 cm) , un câmp adeziv. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	buc	20
---	---	---	-----	----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **60000.00**

<b>Lotul 22</b> Electrod-pensă (cauter), bipolar p/u coagulator, autoclavabil Tip Gillies, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=15,5 cm, cu lătimea capetelor 2,5 mm	Electrod-pensă (cauter), bipolar p/u coagulator, autoclavabil Tip Gillies, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=15,5 cm, , cu lătimea capetelor 2,5 mm.	buc	25
---	--	-----	----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **26900.00**

<b>Lotul 23</b> Electrod- pensă (cauter) bipolar, p/u coagulator, tip Lucae, autoclavabil, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=140mm, 1x2 teeth, cu cite 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi,	Electrod- pensă (cauter) bipolar, p/u coagulator, tip Lucae, autoclavabil, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=140mm, 1x2 teeth, cu cite 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi. Minim 100 sterilizari	buc	3
--	--	-----	---

**Valoarea estimativă totală pe lot** **3300.00**

<b>Lotul 24</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime - 7,0cm.	Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime - 7,0 cm.	buc	600
---	--	-----	-----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **11100.00**

<b>Lotul 25</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 9,0 cm	Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 9,0 cm	buc	300
---	---	-----	-----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **5900.00**

<b>Lotul 26</b> Electrod monopolar (piesa de mana), tip creion, cu cablu 3m, cu două butoane pentru electrozi cu diametru 2,4 mm., (autoclavabil)	Electrod monopolar (piesa de mana), tip creion, cu cablu 3m, cu două butoane pentru electrozi cu diametru 2,4 mm., (autoclavabil). Minim 100 sterilizari	buc	10
---	--	-----	----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **7450.00**

<b>Lotul 27</b> Cablu din silicon, bipolar, pentru conectarea la pensă bipolară - 3m. (autoclavabil)	Cablu din silicon, bipolar, pentru conectarea la pensă bipolară - 3m. (autoclavabil). Minim 100 sterilizari	buc	8
--	---	-----	---

**Valoarea estimativă totală pe lot** **19080.00**

<b>Lotul 28</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 15cm.	Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 15cm.	buc	30
--	--	-----	----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **600.00**

<b>Lotul 29</b> Burete abraziv pentru curățarea electroadelor dimensiunile 50x50 ml	Burete abraziv pentru curățarea electroadelor dimensiunile 50 mm x 50 mm Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).	buc	100
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>10000.00</b>
<b>Lotul 30 Vas colector</b>			
Vas colector, reutilizabil, mod. Hospivac-400FS2 – 2 litri	Vas colector, reutilizabil, mod. Hospivac-400FS2 – 2 litri	buc	4
Vas colector, reutilizabil, mod. New Hospivac 350 Full 5) – 4 litri	Vas colector, reutilizabil, mod. New Hospivac 350 Full 5) – Volum 5 litri	buc	2
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>3500.00</b>
<b>Lotul 31</b> Garou medical - bandă turniquet, fără latex, de unică folosință, fiecare cutie conține 25 de pre-tăiari la 42cm x 2,5 cm., cu grosimea de 0,5 mm	Garou medical - bandă turniquet, fără latex, de unică folosință, fiecare cutie conține 25 de pre-tăiari la 42cm x 2,5 cm., cu grosimea de 0,5 mm.	set	2
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>1500.00</b>
<b>Lotul 32</b> Halat chirurgical, steril, nivel inalt de protecție L,XL,XXL	Material SMS	buc	2500
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>66500.00</b>
<b>Lotul 33</b> Termometru de corp	Sa nu contine miercur, Certificat CE	buc	200
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>			<b>12000.00</b>
<b>Lotul 34</b> Filtru de celuloză, steril, Whatman (Cellulose Nitrate Membrane Sterile Filter with Grid), 40-47mm în diametru, 0.45 Micron ambalate câte una, separat.	Filtru de celuloză, steril, Whatman (Cellulose Nitrate Membrane Sterile Filter with Grid), 40-47mm în diametru, 0.45 Micron ambalate câte una, separat. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copic semnată și stampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice	buc	200

		<p>pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>11000,00</b>
	<b>Lotul 35</b> Trepan corneal, 18 mm steril, metalic	<p>Exactor Trepan cornean pentru bâncile de ochi în timpul prelevării cornei de la donator.</p> <p>Caracteristici: trepan din inox. Mânér striat pentru fixare și precizie. Livrate steril, de unică folosință, 1 buc. în cutie, valabilitate 5 ani.</p> <p>Fabricate în Marea Britanie. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului.</li> <li>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului.</li> </ul>	buc	20

		<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>		<b>12500.00</b>		
	<b>Lotul 36</b> Pansament pentru arsuri	<p>Descriere: țesătură hidrofobică cu porozitate înaltă utilizată pentru tratamentul rânilor deschise și închise. Structura macroporoasă este destinată pentru impregnarea în substanțe medicamentoase pe bază de soluții medicamentoase lichide.</p> <p>Dimensiuni 140x100 mm;</p> <p>Descriere tehnică:</p> <p>Material de confectionare: Poliester</p> <p>Structură: țesătură macroporoasă</p> <p>Compatibilitate medicament: medicamente pe bază de soluții lichide</p> <p>Utilizare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Acoperirea rânilor chirurgicale</li> <li>- Acoperirea locurilor-donori după prelevarea grefelor dermice</li> <li>- Acoperirea locurilor de transport a transplanturilor</li> <li>- Tratament chirurgical, inclusiv chirurgie plastică</li> <li>- Tratament dermatologic</li> <li>- Tratament traumatologic</li> </ul> <p>Reacții alergice și contraindicații: absente</p> <p>Adeziune: absentă</p> <p>Deteriorare/vătămare la înlăturare: absente; se înlătură cu ușurință de pe rană fără deteriorarea țesutului / vătămarea pacientului.</p> <p>Adaptabilitate: poate fi tăiat cu foarfecă pentru ajustare la orice formă fără pierderea proprietăților</p> <p>Vârstă pacienților: orice vârstă</p> <p>Sterilitate: țesături împachetate sterile.</p> <p>Nr. de utilizări: de 1 singură folosință.</p> <p>Proprietăți față de exsudat: permeabil la exsudat datorită structurii poroase</p> <p>Sterilizat prin iradiere</p> <p>Certificare:</p> <p>*Certificat CE pentru produsul oferit cu anexele corespunzătoare - valabil la data deschiderii ofertelor;</p> <p>*Certificat ISO - 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor;</p>	buc	12500

		<p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit;</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care va garanta că la momentul livrării termenul de valabilitate al produselor va constitui nu mai puțin de 80% din cel initial;</p> <p>*Mostre – Se vor prezenta la solicitare, în decurs de 3 zile.</p>		
--	--	---	--	--

**Valoarea estimativă totală pe lot** **125000.00**

	<b>Lotul 37 Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat</b>			
1	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x20cm (intern 8.5x18.5cm)	<p>Componenta produsului:</p> <p>Polietilena, polipropilena, celuloza, poliacrilat de sodiu 4 straturi (polimer superabsorbent cu o posibilitate de absorbtie de 20 ori mai mare decit greutatea proprie).</p> <p>Pansament cu membrana adeziva, bi-elastic, gentil, subtire, atraumatic. Rezistent la umeditate si bacterii, protectie sporita in potriva maceratiei.</p> <p>Reduce incarcarea microbiana prin indepartarea agentilor patogeni in pansamentul plagi. Risc minim de aderare a pansamentului la rana.</p>	buc	500
2	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x30cm (intern 8.5x18.5cm)	<p>Componenta produsului:</p> <p>Polietilena, polipropilena, celuloza, poliacrilat de sodiu 4 straturi (polimer superabsorbent cu o posibilitate de absorbtie de 20 ori mai mare decit greutatea proprie).</p> <p>Pansament cu membrana adeziva, bi-elastic, gentil, subtire, atraumatic. Rezistent la umeditate si bacterii, protectie sporita in potriva maceratiei.</p> <p>Reduce incarcarea microbiana prin indepartarea agentilor patogeni in pansamentul plagi. Risc minim de aderare a pansamentului la rana.</p>	buc	500

**Valoarea estimativă totală pe lot** **35000.00**

	<b>Lotul 38 Pansament atraumatic 10x10cm impregnat cu Betadină (Povidon) pentru arsuri</b>	<p>Pansament atraumatic cu dimensiunea de minim 10x10cm, confectionat din țesătură hidrofobică cu porozitate înaltă utilizată pentru tratamentul post-operator, structură macroporoasă impregnat cu unguent de betadina.</p> <p>Compoziția:</p> <p>Pansamentul la 1dm<sup>2</sup> trebuie să contină:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 10%, de iod, 250 mg.</li> <li>- Polietilenglicole nu mai puțin de 400</li> </ul> <p>Steril, ambalat individual cîte 10buc în ambalaj</p>	cutii	250
--	--	---	-------	-----

**Valoarea estimativă totală pe lot** **80000.00**

	<b>Lot 39 Câmp de masă</b>			
	Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat	Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și	buc	3000

	<p>Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregisterate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului.</li> <li>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului.</li> </ul> <p>*Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului.</p>	
--	--	--

	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>		<b>120000.00</b>
	<b>Lotul 40</b> Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml	Soluție pentru irigare, spălarea și dezinfectarea plăgii arse, sterile, incoloră gata de utilizarea pentru irigarea și pregătirea patului plăgii acute și cornice, a ursurilor inclusive gradele 3-4. Pe baza de betadină( surfactant) și polihexanidă ( poliaminopropil biguanida) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile. Sa permit utilizarea pentru o perioada de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima data. Să poate fi folosit la tratarea plăgiilor colonizate critic și /sau infectate. Să absorbe mirosurile neplăcute provenite din plagă Certificat CE, ISO, ambalaj 250 gr.	L 350
	<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>		<b>119000.00</b>
	<b>Lotul 41</b> Pulsoximetre pentru monitoare		
	Pulsoximetre pentru monitoare tip – MEC – 2000, JR 2000D Finger Sensor placement	Pulsoximetre pentru monitoare tip –MEC – 2000, JR 2000D Finger Sensor placement. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului	buc 15
	Sp O2 sensor cablu de extensiune p/u conectarea la monitor (sensor	Sp O2 sensor cablu de extensiune p/u conectarea la monitor (sensor extension cable intro the SpO conector on monitor). Cerificat CE sau declarație	buc 15

	extension cable intro the SpO conector on monitor)	de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului		
	Manete monitor (adulți)	Manete monitor (adulți). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului	buc	15
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>15000,00</b>
<b>Lotul 42 Consumabile pentru patul fluidizant LI-7</b>				
<b>1</b>	Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L-LAND3-4	Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L-LAND3-4	buc	4
<b>2</b>	Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7	Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7	buc	2
<b>3</b>	Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS	Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS	buc	1
<b>4</b>	Manetă de cauciuc (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu patul fluidizant, mod. LI-7	Manetă de cauciuc (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu patul fluidizant, mod. LI-7	buc	1
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>40000,00</b>
<b>Lotul 43 Tub extensie (prelungitor pentru infuzie)</b>				
	Lungimea – minim 150 cm; sterile; de unică folosință, rezistent la presiune. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat EN ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)	buc	1000	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>2000,00</b>
<b>Lotul 44 Gel ultrasonografie</b>				
	Volum: 5000ml, PH - 5.8; să nu irite pielea și mucoasele; Fără efect asupra sondelor; Transparent, incolor; inodor (fără miros); Fără bule și microbule de aer; Să nu conțină: formaldehida, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri; Hidrosolubil; Vâscozitate înaltă. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).			15
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>12000,00</b>
<b>Lotul 45 Kit de menenanță pentru ventilator pulmonar</b>				
	Kit de menenanță pentru ventilator pulmonar. Mod. SV300 (Mindray, China). Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 1. Valva membranei de expirare - 1 un 2. Filtru HEPA - 1 un. 3. Filtru de praf de ventilatorului - 1 un	set		3

<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>15000,00</b>
	<b>Lotul 46 Peroxid de hidrogen</b>				
1	Peroxid de hidrogen	3%-1000 ml	L	1500	
2	Peroxid de hidrogen	6%-500 ml	L	3000	
3	Peroxid de hidrogen	30% -33 %	L	300	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>53000,00</b>
	<b>Lotul 47 Solutie formadehidă 40%</b>	Solutie formadehidă 40%	kg	1	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>300,00</b>
	<b>Lotul 48 Ulei pentru masaj</b>	Ulei pentru masaj fără miros Ambalaj 250-500 gr.	L	300	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>6000,00</b>
	<b>Lotul 49 Ulei pentru instrumentar endoscopic (Karl Storz)</b>	Ulei pentru instrumentar endoscopic (Karl Storz), fără silicon tub -50 ml	buc	100	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>25000,00</b>
	<b>Lotul 50 Gel pe bază de poliexanidă și betaină, 250 gr</b>	Gel pentru tratamentul plăgii arse, sterile, incoloră, gata de utilizare. Pentru irigarea și pregătirea patului plăgilor arse în vederea tratamentului ulterior.  Pentru curățarea și tratarea plăgilor acute și cornice, a arsurilor inclusiv de gradul III-IV. Pe baza de betaină și polihexanidă (poliaminopropil biguanidă) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile.  Se permite utilizarea pentru o perioada de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima dată. Să poată fi folosit la tratarea plăgiilor colonizate critic și /sau infectate. Să absorbă mirosurile neplăcute provenite din plagă. Certificat CE, ISO. Ambalaj 250 gr.	L	100	
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>					<b>35000,00</b>
	<b>Lotul 51 Bandaj elastic autoadeziv</b>				
1	Bandaj elastic autoadeziv 12cmx20m	Bandaj elastic autoadeziv fără latex de cauciuc natural  Compoziția produsului: 60% poliamidă, 40% bumbac  Caracteristici: Dimensiuni 20 m x12 cm; Elastic, autoadeziv, fără latex de cauciuc natural permeabil la aer, material moale, ușor de modelat, ușor de derulat, fiabil la locul său de aderare inițială.	buc	100	
2	Bandaj elastic autoadeziv 6cmx20m	Bandaj elastic autoadeziv fără latex de cauciuc natural  Compoziția produsului: 60% poliamidă, 40% bumbac	buc	100	

		Caracteristici: Dimensiuni 20 m x 6 cm; Elastic, autoadeziv, fără latex de cauciuc natural permeabil la aer, material moale, ușor de modelat, ușor de derulat, fiabil la locul său de aderare inițială.		
<b>3</b>	Bandaj elastic	Bandaj elastic cu dimensiuni 15 cmx5m	buc	<b>100</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>21000.00</b>
	<b>Lotul 52 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatu MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM.</b>			
<b>1</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 1:1	buc	<b>10</b>
<b>2</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 1,5:1	buc	<b>100</b>
<b>3</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 3:1	buc	<b>100</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>84000.00</b>
	<b>Lotul 53 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatu HUMECA V-CARRIER</b>			
<b>1</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul HUMECA V- CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-1,0mm	buc	<b>100</b>
<b>2</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul HUMECA V- CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-1,5mm	buc	<b>100</b>
<b>3</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul HUMECA V- CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-2,0mm	buc	<b>100</b>
<b>4</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul HUMECA V- CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a câte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-3,0mm	buc	<b>100</b>

<b>5</b>	Placă pentru perforator de piele	Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-6,0mm	buc	<b>100</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>200000.00</b>
	<b>Lotul 54</b> Lamă pentru dermatom mecanic WATSON	Lamă compatibilă cu dermatomul tip WATSON	buc	<b>100</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>25000.00</b>
	<b>Lotul 55</b> Lamă pentru dermatom mecanic SOBER	Lamă compatibilă cu dermatomul tip SOBER	buc	<b>100</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>12000.00</b>
	<b>Lotul 56</b> Lamă pentru dermatom electric HUMECA D-80	Lamă compatibilă cu dermatomul electric tip HUMECA D-80	buc	<b>200</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>25000.00</b>
	<b>Lotul 57 Set monitorizare capnografie</b>	Set monitorizare capnografie (capcană de apă și tub de monitorizare), adult, compatibil cu ventilatorul pulmonar, mod. SV300, Mindray, China Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.	set	<b>30</b>
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>18 900,00</b>
	<b>Lotul 58 Consumabile Ozonosan:</b>			
	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor superioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor superioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus	buc	50
	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor inferioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor inferioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus	buc	50
<b>Valoarea estimativă totală pe lot</b>				<b>11500.00</b>

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
		<i>[forma garanției a/b/c]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p>a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</p> <p>sau</p> <p>b) Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</p> <p style="color:red;">Beneficiarul plășii: IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</p> <p style="color:red;">Denumirea Băncii: BC 'Moldindcombank' SA filiala „REMIZ”</p>

		<p><i>Codul fiscal:</i></p> <p><i>Contul de decontare: MD36ML000000002251617418</i></p> <p><i>Contul trezorerial:</i></p> <p><i>Contul bancar: MOLDMD2X317</i></p> <p><i>Trezoreria teritorială:</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b><i>DDP-Fraco destinație vănuitură, Incoterms 2013</i></b>
3.5.	Termenul de livrare:	La comandă după necesități, în decurs de 70 de zile
3.6.	Locul livrării bunurilor:	IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie str. Ștefan cel Mare 190 (la depozitul alimentar)
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<b>Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. În termen de 45 zile după livrarea fiecărei partide.</b>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>90 zile</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<b><i>Nu se acceptă</i></b>

#### Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de <b>depunerea ofertelor</b> , este:	<b>SIA RSAP/ M-Tender</b>
4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<i>Data, Ora</i> <i>Conform datelor stabilite de SIA RSAP/ M-Tender</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

	excepția cazului în care ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	
--	--	--

#### 4. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:  Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:  Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>lei MD</i>  <b>BNM</b>  <i>[data ratei de schimb]</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi</i>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>Cel mai mic preț și coresponderea bunurilor.</i>

#### 5. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare: Cel mai mic preț</b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b>5%</b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i></p> <p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: BC Moldindcombank SA filiala „REMIZ”</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003600150598</i></p> <p><i>Contul de decontare; MD36ML000000002251617418</i></p> <p><i>Contul trezorierial:</i></p> <p><i>Contul bancar: MOLDMD2X317</i></p> <p><i>Trezoreria teritorială:</i></p>

		<p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la licitația publică nr. _____ din _____</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p><i>[indicați una din formele de mai jos] _____</i></p> <p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>c) Nu se cere.</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>10 zile</i>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.**

**Conducătorul grupului de lucru:** \_\_\_\_\_

### **CAPITOLUL III**

### **FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

### Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

Procedura de achiziție Nr.: \_\_\_\_\_

Anunț de participare Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

[numele deplin al autorității contractante]

declără că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. \_\_\_\_\_.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) \_\_\_\_\_ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri \_\_\_\_\_.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, \_\_\_\_\_ [denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interes, în conformitate cu punctul, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatără, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: \_\_\_\_\_

Adresa: \_\_\_\_\_

Data: “ \_\_\_\_ ” 20\_

### Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_\_ ” 20\_

### GARANȚIE DE OFERTĂ Nr.\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ a fost informată că  
[denumirea băncii] \_\_\_\_\_ (numit în continuare „Ofertant”)  
[numele ofertantului]  
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ \_\_\_\_ ” 20\_ (numită în  
continuare „ofertă”) pentru livrarea/prestarea \_\_\_\_\_  
[obiectul achiziției]  
conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_\_ ”  
20\_.  
\_\_\_\_\_

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezența,  
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:  
\_\_\_\_\_ ( \_\_\_\_\_ )

[suma în cifre] \_\_\_\_\_ ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însotite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștișător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ \_\_\_\_ ” 20\_.

[semnătura autorizată a băncii]

### Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului cîștiigator, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

Licităția Nr.: \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** \_\_\_\_\_  
[introduceți numele complet al garantului]

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[introduceți numele complet al autorității contractante]

## GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE Nr. \_\_\_\_\_

Noi, [introduceți numele legal și adresa băncii], am fost informați că firmei [introduceți numele deplin al Furnizorului] (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției, descrieți bunurile] conform invitației la licitația nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ [numărul și data licitației] (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește [introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte] la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul],<sup>1</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

<sup>1</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilită în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

## **CAPITOLUL IV** **SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către oferent și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

## Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

	Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
	Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	<b>Lotul 1 Bisturiu</b>						
33600000-6	Bisturiu chirurgical steril nr.22				1.Sterile (Metoda de sterilizare: radiati Gamma)2.Ascuțite 3.Material: oțel-carbon4.Dimensiune lamă: <b>nr.22</b> cu mâner bisturi nr.4)5.Mod de ambalare: ambalate individual in folie de aluminiu6.Ambalate în cutii câte 10 buc. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Bisturiu chirurgical steril nr.11				1.Sterile (Metoda de sterilizare: radiati Gamma)2.Ascuțite 3.Material: oțel-carbon4.Dimensiune lamă: <b>nr.11</b> cu mâner bisturi nr.4)5.Mod de ambalare: ambalate individual in folie de aluminiu6.Ambalate în cutii câte 10 buc. Cerificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	<b>Lotu 2 Lame chirurg. p/u bisturii steril nr.22</b>				lame chirurg. p/u bist. ster. Nr.22		
33600000-6	<b>Lotul 3 Drenaj steril pentru aspiratie active a plagilor</b>				Drenaj steril pentru aspiratie active a plagilor postoperatorii cu balon de 400 ml, Valva antireflux, Dren cu troacar, Punga cu 3 spirale, Tuburi cu conector în Y, Clampa pentru tuburi, Clampa pentru fixare de cersaf,		

	postoperatorii cu balon de 400 ml				Ambalaj steril de unică folosință. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
	<b>Lotul 4 - Garou hemostatic</b>						
33600000-6	Garou medical hemostatic cu lățimea 8 - 10 cm, cu lungimea fara întindere 5 m				Garou medical hemostatic confectionat din cauciuc sintetic, fara latex, fiind neiritant pentru piele, cu lățimea ~ 8 - 10 cm, cu lungimea fara întindere 5 m. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Garou hemostatic cu fixator, lungimea 40 , latimea 2,5 cm				Garou hemostatic cu fixator, lungimea 40 , latimea 2,5 cm		
	<b>Lotul 5 Hârtie termică</b>						
33600000-6	Hârtie pentru USG 80 mm*20 m				Hârtie termică pentru videoprint pentru USG (DURICO, High Quality); dimensiunile 80 mm x 20 m., tip hârtie rulou, culoare alba, diametru intern – 12 mm. Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Hârtie pentru ECG 60 mm x 15 m				Hârtie pentru ECG; dimensiunile 60 mm x15m, tip hârtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Hârtie pentru ECG 80mm*20m				Hârtie pentru ECG cu dimensiunile 80 mm x20 m., tip hârtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Hârtie termo 55 mm x 15 m				Hârtie termo 55 mm x15 m., tip hârtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Hârtie p/u autoclave 55mmx 10 m				Hârtie p/u autoclave (BKM-ZB 21015206 ) 55mmx 10 m, tip hârtie rulou, culoare alba. Prezentarea mostrelor Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
	<b>Lotul 6 Manusi ortopedice sterile</b>						

33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8			Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12,7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8,5			Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12,7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 7,5			Mănuși ortopedice trebuie să asigură o protecție suplimentară datorită grosimii sale și să fie rezistente la rupere și perforare. Mănușile să asigure performanțe de vârf în timpul ridicat de risc și în timpul traumatismelor, având o culoare maro ce ajută de a reduce efectul de orbire de la iluminatul chirurgical. Material – latex. Textura – netedă. Grosime - 12,7mils 5degetelor 9,7 mils manșetă 11,5mils. lungime. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	<b>Lotul 7 Emplastru hipoalergic din material netesut 10m*10cm</b>			Adeziv 2. Material netesut 3.Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 10cmx100cm. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului)		
	<b>Lotul 8 Folie de incizie</b>					
33600000-6	Folie de incizie 45x45			Steril, de unică folosință, dimensiune 45x45, zona de incizie 51 cmx45. Să prezinte o rată ridicată de transmitere a vaporilor care permite pielii să respire. Flexibil se conformează pe conturul zonei aplicate, memorie de întindere minimă. Aderență excelentă până la nivelul mărginilor		

					inciziei/liziuni. Să nu conțină latex sau cauciuc uscat nici în produs, nici în ambalajul său.		
33600000-6	Folie de incizie 60x45				Steril, de unică folosință, dimensiune 60x45, zona de incizie 66cmx45cm . Să prezinte o rată ridicată de transmitere a vaporilor care permite pielii să respire. Flexibil se conformează pe conturul zonei aplicate, memorie de întindere minimă. Aderență excelentă până la nivelul mărginilor inciziei/liziuni. Să nu conțină latex sau cauciuc uscat nici în produs, nici în ambalajul său.		
	<b>Lotul 9 - Bandaje sterile</b>						
33600000-6	Bandaj tubular tesut, fără cusuturi pentru câteva degete împreună mâna/picior				Lungimea 25 m Se folosește pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. Proprietăți plasa tricotată, tubulară fără cusuturi bi-elastic, nu se distrăm după tăietură Copoziție Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil, posibil sterilizarea prin vaporii de apă cît și radiație.		
33600000-6	Bandaj tubular tesut, fără cusuturi pentru cap mic/brat/picior				Lungimea 25 m Se folosește pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. Proprietăți plasa tricotată, tubulară fără cusuturi bi-elastic, nu se distrăm după tăietură Copoziție Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil, posibil sterilizarea prin vaporii de apă cît și radiație		
33600000-6	Bandaj tubular tesut, fără cusuturi pentru cap mare/trunchi mic				Lungimea 25 m Se folosește pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. Proprietăți plasa tricotată, tubulară fără cusuturi bi-elastic, nu se distrăm după tăietură Copoziție Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil, posibil sterilizarea prin vaporii de apă cît și radiație		
33600000-6	Bandaj tubular tesut, fără cusuturi pentru trunchi mare/sold/subsuoară				Lungimea 25 m Se folosește pentru retenția tuturor tipurilor de pansamente a plagilor, pentru aplicarea benzelor de ocluzie, pentru retentia atelelor. Proprietăți plasa tricotată, tubulară fără cusuturi bi-elastic, nu se distrăm după tăietură Copoziție Poliamida 70-80%, latex 30-20% Lavabil, posibil sterilizarea prin vaporii de apă cît și radiație		
	<b>Lotul 10 Sutură nerezorbabilă monofilament</b>						
33600000-6	Polypropylen monofilament USP 3/0 (EP2) L-75 cm, 1ac cutting 3/8 24 mm				Sutură Polypropylen, atraumatic, nerezorbabil, monofilament, atraumatic (ac sudat) USP 3/0. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit , tăios, cu curbura 3/8 și lungimea 24 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambalare individuală 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, rezorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și		

					directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
33600000-6	Polypropylen monofilament USP2/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm				Sutură Polypropylen , atraumatic, neresorbabil , monofilament , atraumatic (ac sudat) USP 2/0. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit , tăios, cu curbura 3/8 și lungimea 30 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulat individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
33600000-6	Polypropylen monofilament USP1/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm				Sutură Polypropylen , atraumatic, neresorbabil , monofilament , atraumatic (ac sudat) USP 1. 2.Lungimea 75 cm 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat , ascuțit , tăios, cu curbura 3/8 și lungimea 30 mm 4. Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulat individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
	<b>Lotul 11 Polyglcolic acid USP</b>						
33600000-6	Polyglcolic acid USP 2 (EP 5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm				PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2.Rezistență maximală 14 zile, absorbția totală 60-90 zile, 2.Lungimea 90 cm, 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat ,ascuțit , tăios, cu curbura ½ și lungimea 48 mm 4.Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulat individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
33600000-6	Polyglcolic acid USP 2/0 (EP 5), L-75 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm				PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2/0.Rezistență maximală 14 zile, absorbția totală 60-90 zile, 2.Lungimea 75 cm, 3.Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat ,ascuțit , tăios, cu curbura ½ și lungimea 48 mm 4.Steril - etilen oxid 5.Hipoalergic, non-toxic 6.Ambalaj: ambulat individual 7.Termen de valabilitate ≥ 24 luni 8.Să corespundă cerințelor "European Pharmacopoeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. 9.Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 10.Certificat ISO 13485 11.Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		

33600000-6	Polyglicolic acid USP1(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm			PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2. Rezistență maximală 14 zile, Absorbția totală 60-90 zile, Lungimea 90 cm, Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat, ascuțit, tăietor, cu curbura ½ și lungimea 48 mm Steril - etilen oxid, Hipoalergic, non-toxic Ambalaj: ambalate individual Termen de valabilitate ≥ 24 luni Să corespundă cerințelor "European Pharmacopeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 Certificat ISO 13485 Confirmare la livrare: termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
33600000-6	Polyglicolic acid USP 0(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm			PGA, atraumatic, resorbabil (ac sudat) USP 2. Rezistență maximală 14 zile, Absorbția totală 60-90 zile, Lungimea 90 cm, Material ac - otel inoxidabil, chirurgical, cromat, ascuțit, tăietor, cu curbura ½ și lungimea 48 mm Steril - etilen oxid, Hipoalergic, non-toxic Ambalaj: ambalate individual Termen de valabilitate ≥ 24 luni Să corespundă cerințelor "European Pharmacopeia" a "EDQM" pentru suturi chirurgicale, resorbabile, sterile. Certificat CE, să întrunească cerințele de bază a directivei 93/42/EEC - dispozitive medicale și directivei 2007/47 Certificat ISO 13485 Confirmare la livrare: termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a produsului.		
33600000-6	<b>Lotul 12 Set de aspirație cu canala Yankauer vacum contact FG 30</b>			Set aspirație Yankauer cu tub conector și canula steril , utilizat pentru aspirarea secrețiilor în timpul interventiilor chirurgicale. Cu formă ergonomică prevăzută cu vacuum control. Este format dintr-un tub conector cu dimensiuni de 360 cm atașat la un maner (canula) Yankauer. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)		
	<b>Lotul 13 - Accesorii pentru tonometru</b>					
33600000-6	Manjeta pentru tonometru			Manjeta pentru tonometru . Dimensiuni 22-32cm /32-42 cm . Compatibilă cu toate modelele de tensiometre automate și semi-automate . Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	Pară pentru tonometru			Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)		
33600000-6	<b>Lotul 14 Set steril artroscopie</b>			Cearșaf steril 100cm * 200cm cu bord adeziv hipoalergic, material netesut 5 straturi SSMMS(Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown		

					<p>Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reînforțată absorbantă 24cmx40cm- 2 buc.</p> <p>2. Cearșaf steril tip „ U” 150cm x 200cm cu aperturi adezivă 15cm x 60cm , material PE-1 buc.</p> <p>3.Câmp steril anestezie 160cmx 240cm , material netesut 5 straturi SSMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reînforțată absorbantă 44cm x 32,5 cm, cu adeziv hipaleric - 1 buc.</p> <p>4. Cearșaf steril tip „ U” 160cm x 300cm, cu aperturi 20cm x 100 cm, material netesut 5 straturi SSMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reînforțată absorbantă 120 cm x 65 cm - 1 buc.</p> <p>5. Cearșaf steril pentru picior 150cm x 180 cm , material netesut 5 straturi SSMS (Spunbond Spunbond Meltblown Meltblown Spunbond) 45g/m.p.,repellent, respirabil, zona reînforțată absorbantă 40cm x 32,5 cm, cu adeziv hipaleric - 1 buc.</p> <p>6.Servetel steril 40 cmx 40 cm – 2buc</p> <p>7.Servetel steril de ambalare 100cmx 100cm – 1 buc.</p> <p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- termenul de valabilitate - &gt;36 luni</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> </ul> <p>Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului)</p>		
	<b>Lotul 15 Consumabile pentru ionizatori</b>						
33600000-6	Filtru antistatic pentru purificarea aerului (ionizator)				Filtru antistatic (pre -electrostatic) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului).		
33600000-6	Filtru antibacterian pentru purificarea aerului (ionizator)				Filtru antibacterian ( Filtru Mediu) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului).		
33600000-6	Filtru HEPA pentru purificarea aerului (ionizator)				Filtru HEPA pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului).		
33600000-6	Filtru antialergic pentru purificarea aerului (ionizator)				Filtru antialergic (filtru antialergic tratat cu Ag) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(in dependență de categoria produsului).		

33600000-6	Filtru ade carbon activ pentru purificarea aerului (ionizator)				Filtru de carbon active (filtru dezodorizant CA) pentru purificarea aerului compatibil cu Ionizatorul Therapy Air iON PWC -570. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).			
	<b>Lotul 16 Teste de control</b>							
33600000-6	Teste pentru controlul sterilizării interne în casolete 132°- 20"				Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)			
33600000-6	Teste pentru controlul sterilizării externe (regimul în camera autoclavului) 132° -20"				Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)			
33600000-6	Teste de control pentru controlul sterilizării în pupinel 180°- 60"				Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)			
	<b>Lotul 17 Pelicule radiologice</b>							
33600000-6	Pelicula radiologica 18cmx24cm (spectru verde)				Pelicule radiologice: I.dimensiuni:24cm*18cm 2. certificat CE; 3. certificate ISO-9001:2008 4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996, 5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991. 6. certificatul sării de origine – pentru fiecare lot. 7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării. II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde: 1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți. III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius >=75. IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF. VI. Termenul de valabilitate nu mai mic de 24 luni			
33600000-6	Pelicula radiologica 24cmx30cm (spectru verde)				Pelicule radiologice: I.dimensiuni:24cm*30cm 2. certificat CE; 3. certificate ISO-9001:2008 4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996, 5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.			

					<p>6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot.</p> <p>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice şi datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condiţiile expunerii şi specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <p>1. baza filmului: poliester, înveliş antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părţi.</p> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă</p> <p>V. Condiţiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termenul de valabilitate nu mai mic de 24 luni</p>		
33600000-6	Pelicula radiologica 13cm x 18cm (spectru verde)				<p>Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:13cm*18cm</p> <p>2. certificat CE;</p> <p>3. certificate ISO-9001:2008</p> <p>4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,</p> <p>5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.</p> <p>6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot.</p> <p>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice şi datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condiţiile expunerii şi specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <p>1. baza filmului: poliester, înveliş antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părţi.</p> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă</p> <p>V. Condiţiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>		
33600000-6	Pelicula radiologica 15cm x40cm (spectru verde)				<p>Pelicule radiologice: Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:15cm*40cm</p> <p>2. certificat CE;</p> <p>3. certificate ISO-9001:2008</p> <p>4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,</p> <p>5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.</p> <p>6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot.</p> <p>7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice şi datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condiţiile expunerii şi specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</p> <p>1. baza filmului: poliester, înveliş antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părţi.</p> <p>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75</math>.</p> <p>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă</p> <p>V. Condiţiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</p> <p>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</p>		

33600000-6	Pelicula radiologica 30cmx40cm (spectru verde)				<p>Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:30cm*40cm      2. certificat CE;      3. certificate ISO-9001:2008      4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,      5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.      6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot.      7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p><b>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</b></p> <p>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</p> <p><b>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius &gt;=75.</b></p> <p><b>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă</b></p> <p><b>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</b></p> <p><b>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</b></p>		
33600000-6	Pelicula radiologica 35cm x 35cm (spectru verde)				<p>Pelicule radiologice: 1.dimensiuni:35cm*35cm      2. certificat CE;      3. certificate ISO-9001:2008      4. Produsul trebuie să fie conform standartelor ISO 4090:2001, ISO 3665:1996,      5. datele testării vor fi prezentate conform standartelor ISO 9236-1:2004, ISO 9236-3:1999, ISO 5799-1991.      6. certificatul ţării de origine – pentru fiecare lot.      7. process-verbal de testare a produselor, curbele sensitometrice și datele testării filmelor radiografice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p><b>II. Parametrii filmului radiografic sensibil în verde:</b></p> <p>1. baza filmului: poliester, înveliș antistatic, acoperire cu emulsie pe ambele părți.</p> <p><b>III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius &gt;=75.</b></p> <p><b>IV. Prelucrarea antistatică a filmului – prezintă</b></p> <p><b>V. Condițiile de ambalare a filmului în cutie – NIF.</b></p> <p><b>VI. Termen de valabilitate – nu mai mic de 24 luni</b></p>		
	<b>Lotul 18 Reactive radiologice</b>						
33600000-6	Fixator pentru prelucrare manuală a peliculelor				Fixator pentru prelucrare manuală, soluție concentrată lichidă în canistre .Cerifcat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.		
33600000-6	Developator pentru prelucrare manuală , soluție de lucru				Developator pentru prelucrare manuală , soluție de lucru		

	<b>Lotul 19 Pelicula radiologică compatibila cu imprimanta Colenta High CAP XP (dispozitiv de radiodiagnostic digital Dry Laser imaging film DLNL sau DL-ML)</b>					
33600000-6	Pelicula radiologica 35cm x 43 cm				Ambalaj: buc = cutii Termen de valabilitate min. 24 luni (100 buc/cutie)	
33600000-6	Pelicula radiologica 20 cm x 25cm				Ambalaj: buc = cutii Termen de valabilitate min. 24 luni (150 buc/cutie)	
	<b>Lotul 20 Consumabile si accesorii pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) cu argint</b>					
33600000-6	Container pentru terapie VAC				Recipient cu gel, tub, clemă și conector de 500 ml pentru sistemele de terapie Info V.A.C. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Large				Pansament cu conținut de argint, steril, de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (26 x 15 x 3,3 cm) , două cămpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Medium				Pansament cu conținut de argint, steril, de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (18 x 12,5 x 3,3 cm) , două cămpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Small				Pansament cu conținut de argint, steril, de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (10 x 7,5 x 3,3 cm) , un cămp adeziv. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	

	<b>Lotul 21 Consumabile si accesorii pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) fără argint</b>					
33600000-6	Set de pansamente pentru terapie VAC, Large				Pansament steril ,de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (26 x 15 x 3,3 cm) , două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	Set de pansamente pentru terapie VAC, Medium				Pansament steril ,de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (18 x 12,5 x 3,3 cm) , două câmpuri adezive. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	Set de pansamente pentru terapie VAC, Small				Pansament steril ,de unica folosință , utilizat în sistemele de terapie cu presiune negativă la nivelul plăgilor. Setul conține :Un pansament din spumă poliuretanică (10 x 7,5 x 3,3 cm) , un câmp adeziv. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).	
33600000-6	<b>Lotul 22</b> Electrod-pensă (cauter), bipolar p/u coagulator, autoclavabil Tip Gillies, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=15,5 cm, cu lătimea capetelor 2,5 mm				Electrod-pensă (cauter), bipolar p/u coagulator, autoclavabil Tip Gillies, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=15,5 cm, , cu lătimea capetelor 2,5 mm.	
33600000-6	<b>Lotul 23</b> Electrod- pensă (cauter) bipolar, p/u coagulator, tip Lucae, autoclavabil, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=140mm, 1x2 teeth, cu cite 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi. Minim 100 sterilizari				Electrod- pensă (cauter) bipolar, p/u coagulator, tip Lucae, autoclavabil, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=140mm, 1x2 teeth, cu cite 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi. Minim 100 sterilizari	

	teeth, cu cîte 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi.					
33600000-6	<b>Lotul 24</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime - 7,0cm.				Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime - 7,0 cm.	
33600000-6	<b>Lotul 25</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 9,0 cm				Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 9,0	
33600000-6	<b>Lotul 26</b> Electrod monopolar (piesa de mana), tip creion, cu cablu 3m, cu două butoane pentru electrozi cu diametru 2,4 mm., (autoclvabil)				Electrod monopolar (piesa de mana), tip creion, cu cablu 3m, cu două butoane pentru electrozi cu diametru 2,4 mm., (autoclvabil). Minim 100 sterilizari	
33600000-6	<b>Lotul 27</b> Cablu din silicon, bipolar, pentru conectarea la pensă bipolară- 3m. (autoclavabil)				Cablu din silicon, bipolar, pentru conectarea la pensă bipolară - 3m. (autoclavabil). Minim 100 sterilizari	
33600000-6	<b>Lotul 28</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm, Lungime – 15cm.				Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 15cm	
33600000-6	<b>Lotul 29</b> Burete abraziv pentru curățarea electroadelor dimensiunile 50 mm x 50 mm. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul				Burete abraziv pentru curățarea electroadelor dimensiunile 50 mm x 50 mm. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul	
	<b>Lotul 30 Vas colector</b>					
33600000-6	Vas colector, reutilizabil, mod. Hospivac- 400FS2– 2 litri				Vas colector, reutilizabil, mod. Hospivac- 400FS2 – 2 litri	

33600000-6	Vas colector, reutilizabil, mod.New Hospivac 350 Full 5) – 4 litri				Vas colector, reutilizabil, mod.New Hospivac 350 Full 5)– Volum 5 litri		
33600000-6	<b>Lotul 31</b> Garou medical - bandă turniquet, fără latex, de unică folosință, fiecare cutie conține 25 de pre-tăiari la 42cm x 2,5 cm., cu grosimea de 0,5 mm				Garou medical - bandă turniquet, fără latex, de unică folosință, fiecare cutie conține 25 de pre-tăiari la 42cm x 2,5 cm., cu grosimea de 0,5 mm.		
33600000-6	<b>Lotul 32</b> Halat chirurgical,steril, nivel inalt de protectie L,XL,XXL				Material SMS		
33600000-6	<b>Lotul 33</b> Termometru de corp				Sa nu contine miercur, Certificat CE		
33600000-6	<b>Lotul 34</b> Filtru de celuloză, steril, Whatman (Cellulose Nitrate Membrane Sterile Filter with Grid), 40-47mm în diametru, 0.45 Micron ambalate câte una, separat.				Filtru de celuloză, steril, Whatman (Cellulose Nitrate Membrane Sterile Filter with Grid), 40-47mm în diametru, 0.45 Micron ambalate câte una, separat. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătură și stampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie - confirmată prin semnătură și stampila participantului. *Catalogul producătorului/prospete/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
33600000-6	<b>Lotul 35</b> Trepan corneal, 18 mm steril, metalic				Exactor Trepan cornean pentru bâncile de ochi în timpul prelevării cornei de la donator. Caracteristici: trepan din inox. Mână striat pentru fixare și precizie. Livrată steril, de unică folosință, 1 buc. în cutie, valabilitate 5 ani. Fabricate în Marea Britanie. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant).		

					<p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului.</li> <li>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului.</li> </ul> <p>*Catalogul producătorului/prospete/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
33600000-6	<b>Lotul 36</b> Pansament pentru arsuri				<p>Descriere: țesătură hidrofobică cu porozitate înaltă utilizată pentru tratamentul rănilor deschise și închise. Structura macroporoasă este destinată pentru impregnarea în substanțe medicamentoase pe bază de soluții medicamentoase lichide.</p> <p>Dimensiuni 140x100 mm;</p> <p>Descriere tehnică:</p> <p>Material de confectionare: Poliester</p> <p>Structură: țesătură macroporoasă</p> <p>Compatibilitate medicament: medicamente pe bază de soluții lichide</p> <p>Utilizare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Acoperirea rănilor chirurgicale</li> <li>- Acoperirea locurilor-donori după prelevarea grefelor dermice</li> <li>- Acoperirea locurilor de transport a transplanturilor</li> <li>- Tratament chirurgical, inclusiv chirurgie plastică</li> <li>- Tratament dermatologic</li> <li>- Tratament traumatologic</li> </ul> <p>Reacții alergice și contraindicații: absente</p> <p>Adeziune: absență</p> <p>Deteriorare/vătămare la înlăturare: absente; se înlătură cu ușurință de pe rană fără deteriorarea țesutului / vătămarea pacientului.</p> <p>Adaptabilitate: poate fi tăiat cu foarfece pentru ajustare la orice formă fără pierderea proprietăților</p> <p>Vârstă pacienților: orice vîrstă</p> <p>Sterilitate: țesături împachetate sterile.</p> <p>Nr. de utilizări: de 1 singură folosință.</p> <p>Proprietăți față de exsudat: permeabil la exsudat datorită structurii poroase</p> <p>Sterilizat prin iradiere</p> <p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>*Certificat CE pentru produsul oferit cu anexele corespunzătoare - valabil la data deschiderii ofertelor;</li> <li>*Certificat ISO - 13485 – valabil la data deschiderii ofertelor;</li> <li>*Catalogul producătorului/prospete/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit;</li> <li>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care va garanta că la momentul livrării termenul de valabilitate al produselor va constitui nu mai puțin de 80% din cel initial;</li> <li>*Mostre – Se vor prezenta la solicitare, în decurs de 3 zile.</li> </ul>		

	<b>Lotul 37 Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat</b>					
33600000-6	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x20cm (intern 8.5x18.5cm)				Componenta produsului: Polietilena, polipropilena, celuloza, poliacrilat de sodiu 4 straturi (polimer superabsorbent cu o posibilitate de absorbtie de 20 ori mai mare decit greutatea proprie). Pansament cu membrana adeziva, bi-elastic, gentil, subtire,atraumatic. Rezistent la umeditate si bacterii, protectie sporita in potriva maceratiei. Reduce incarcarea microbiana prin indepartarea agentilor patogeni in pansamentul plagi. Risc minim de aderare a pansamentului la rana.	
33600000-6	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x30cm (intern 8.5x18.5cm)				Componenta produsului: Polietilena, polipropilena, celuloza, poliacrilat de sodiu 4 straturi (polimer superabsorbent cu o posibilitate de absorbtie de 20 ori mai mare decit greutatea proprie). Pansament cu membrana adeziva, bi-elastic, gentil, subtire, atraumatic. Rezistent la umeditate si bacterii, protectie sporita in potriva maceratiei. Reduce incarcarea microbiana prin indepartarea agentilor patogeni in pansamentul plagi. Risc minim de aderare a pansamentului la rana.	
33600000-6	<b>Lotul 38</b> Pansament atraumatic 10x10cm impregnat cu Betadină (Povidon) pentru arsuri				Pansament atraumatic cu dimensiunea deminim 10x10cm, confectionat din țesătură hidrofobică cu porozitate înaltă utilizată pentru tratamentul post-operator, structura macroporoasă impregnat cu unguent de betadina.  Compozitia:  Pansamentul la 1dm <sup>2</sup> trebuie sa contine: - 10% , de iod, 250 mg. - Polietilenglicole nu mai putin de 400 Steril, ambalat individual cite 10buc in ambalaj	
33600000-6	<b>Lot 39</b> Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat				Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și stampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie- confirmată prin semnătura și stampila participantului.	

					*Catalogul producătorului/prospete/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin stampila și semnătura Participantului.		
33600000-6	<b>Lotul 40</b> Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml				Soluție pentru irigare, spălarea și dezinfecțarea plăgii arse, sterile, incoloră gata de utilizarea pentru irigarea și pregătirea patului plăgii acute și cornice, a arsurilor inclusive gradele 3-4. Pe baza de betadină( surfactant) șipolihexanidă ( poliaminopropil biguanida) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile. Sa permit utilizarea pentru o perioada de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima data. Să poate fi folosit la tratarea plăgii colonizate critic și /sau infectate. Să absorbă miroslurile neplăcute provenite din plagă Certificat CE, ISO, ambalaj 250 gr.		
	<b>Lotul 41 Pulsoximetre pentru monitoare</b>						
33600000-6	Pulsoximetre pentru monitoare tip –MEC – 2000, JR 2000D Finger Sensor placement.				Pulsoximetre pentru monitoare tip –MEC – 2000, JR 2000D Finger Sensor placement 15 buc. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului		
33600000-6	Sp O2 sensor cablu de extensiune p/u conectarea la monitor (sensor extension cable intro the SpO conector on monitor).				Sp O2 sensor cablu de extensiune p/u conectarea la monitor (sensor extension cable intro the SpO conector on monitor). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului		
33600000-6	Manete monitor (adulți).				Manete monitor (adulți). Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 în dependență de categoria produsului		
	<b>Lotul 42 Consumabile pentru patul fluidizant LI-7</b>						
33600000-6	Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L- LAND3-4				Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L- LAND3-4		
33600000-6	Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7				Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7		

<b>33600000-6</b>	Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS				Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS		
<b>33600000-6</b>	Mangetă de cauciuc (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu cu patul fluidizant, mod. LI-7				Mangetă de cauciuc (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая простынь), compatibilă cu cu patul fluidizant, mod. LI-7		
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 43 Tub extensie (prelungitor pentru infuzie)</b>				Lungimea – minim 150 cm; sterile; de unică folosință, rezistent la presiune. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat EN ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului)		
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 44 Gel ultrasonografie</b>				Volum: 5000ml, PH - 5.8; să nu irite pielea și mucoasele; Fără efect asupra sondelor. Transparent, incolor, inodor (fără miros); Fără bule și microbulle de aer; Să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri; Hidrosolubil; Vâscozitate înaltă. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).		
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 45 Kit de mențenanță pentru ventilator pulmonar</b>				Kit de mențenanță pentru ventilator pulmonar. Mod. SV300 (Mindray, China). Prezentarea mostrelor. Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 1. Valva membranei de expirare - 1 un 2. Filtru HEPA - 1 un. 3. Fitru de praf de ventilatorului - 1 un		
	<b>Lotul 46 Peroxid de hidrogen</b>						
<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen				3%-1000 ml		
<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen				6%-500 ml		
<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen				30% -33 %		
<b>33600000-6</b>					Solutie formadehidă 40%		

	<b>Lotul 47</b> Solutie formadehidă 40%						
33600000-6	<b>Lotul 48</b> Ulei pentru masaj				Ulei pentru masaj fără miros Ambalaj 250-500 gr.		
33600000-6	<b>Lotul 49</b> Ulei pentru instrumentar endoscopic (Karl Storz)				Fără silicon tub -50 ml		
33600000-6	<b>Lotul 50</b> Gel pe bază de poliexanidă și betaină, 250 gr				Gel pentru tratamentul plăgii arse, sterile, incoloră, gata de utilizare. Pentru irigarea și pregătirea patului plăgilor arse în vederea tratamentului ulterior. Pentru curățarea și tratarea plăgilor acute și cornice, a arsurilor inclusiv de gradul III-IV. Pe baza de betaină și polihexamidă (poliaminopropil biguanidă) toleranță și biocompatibilitate crescută a produsului cu țesuturile. Se permite utilizarea pentru o perioada de până la 8 săptămâni după ce a fost deschis ambalajul pentru prima dată. Să poată fi folosit la tratarea plăgilor colonizate critic și /sau infectate. Să absorbă miosurile neplăcute provenite din plagă. Certificat CE, ISO. Ambalaj 250 gr		
	<b>Lotul 51</b> Bandaj elastic autoadeziv						
33600000-6	Bandaj elastic autoadeziv 12cmx20m				Bandaj elastic autoadeziv fără latex de cauciuc natural Compoziția produsului: 60% poliamidă, 40% bumbac Caracteristici: Dimensiuni 20 m x12 cm; Elastic, autoadeziv, fără latex de cauciuc natural permeabil la aer, material moale, ușor de modelat, ușor de derulat, fiabil la locul său de aderare inițială.		
33600000-6	Bandaj elastic autoadeziv 6cmx20m				Bandaj elastic autoadeziv fără latex de cauciuc natural Compoziția produsului: 60% poliamidă, 40% bumbac Caracteristici: Dimensiuni 20 m x 6 cm; Elastic, autoadeziv, fără latex de cauciuc natural permeabil la aer, material moale, ușor de modelat, ușor de derulat, fiabil la locul său de aderare inițială.		
	Bandaj elastic				Bandaj elastic cu dimensiuni 15 cmx5m		
	<b>Lotul 52</b> Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatu						

	MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM.					
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 1:1	
33600000-6 633600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 1,5:1	
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul de piele MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM. Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu urmatoarele raport de marime: 3:1	
	<b>Lotul 53 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatul HUMECA V-CARRIER</b>					
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-1,0mm	
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-1,5mm	
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-2,0mm	
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-3,0mm	
33600000-6	Placă pentru perforator de piele				Compatibil cu perforatorul HUMECA V-CARRIER Plăcute ambalate individual și sterile, în cutie a căte 10, suport pentru grefa de piele cu raport de marime: V 10-6,0mm	
33600000-6	<b>Lotul 54 Lamă pentru dermatom mecanic WATSON</b>				Lamă compatibilă cu dermatomul tip WATSON	
33600000-6	<b>Lotul 55 Lamă pentru dermatom mecanic SOBER</b>				Lamă compatibilă cu dermatomul tip SOBER	
33600000-6	<b>Lotul 56 Lamă pentru dermatom electric HUMECA D-80</b>				Lamă compatibilă cu dermatomul electric tip HUMECA D-80	

33600000-6	<b>Lotul 57 Set monitorizare capnografie</b>				Set monitorizare capnografie (capcană de apă și tub de monitorizare), adult, compatibil cu ventilatorul pulmonar, mod. SV300, Mindray, China Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.		
	<b>Lotul 58 Consumabile Ozonosan:</b>						
33600000-6	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor superioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus				Pungă de plastic pentru gazarea membrelor superioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus		
33600000-6	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor inferioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus				Pungă de plastic pentru gazarea membrelor inferioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus		
	<b>TOTAL</b>						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_  
 Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_



### Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către oferant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de prestare	Clasificare bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	<b>Bunuri</b>							<b>În decurs de 2 zile din momentul solicitării</b>	
	<b>Lotul 1 Bisturiu</b>								
33600000-6	Bisturiu chirurgical steril nr.22	buc	5000						
33600000-6	Bisturiu chirurgical steril nr.11	buc	100						
33600000-6	<b>Lotu 2 Lame chirurg. p/u bisturiu steril nr.22</b>	buc	1300						
33600000-6	<b>Lotul 3 Drenaj steril pentru aspiratie active a plagilor postoperatorii cu balon de 400 ml</b>	buc	1200						
	<b>Lotul 4 - Garou hemostatic</b>	buc							
33600000-6	Garou medical hemostatic cu lățimea 8 -	buc	200						

	10 cm, cu lungimea fara întindere 5 m							
33600000-6	Garou hemostatic cu fixator, lungimea 40 , latimea 2,5 cm	buc	200					
	<b>Lotul 5 Hârtie termică</b>							
33600000-6	Hârtie pentru USG 80 mm*20 m	buc	50					
33600000-6	Hârtie pentru ECG 60 mm x 15 m	buc	50					
33600000-6	Hârtie pentru ECG 80mm* 20m	buc	200					
33600000-6	Hârtie termo 55 mm x 15 m	buc	100					
33600000-6	Hârtie p/u autoclave 55mmx 10 m	buc	7					
	<b>Lotul 6 Manusi ortopedice sterile</b>							
33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8	perechi	3500					
33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru traumatologie și oncologie. Marime 8,5	perechi	1000					
33600000-6	Mănuși sterile ortopedice, cu lungime de min. 30 cm, pentru	perechi	200					

	traumatologie și oncologie. Marime 7,5							
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 7 Emplastru hipoalergic din material netesut 10m*10cm</b>	<b>buc</b>	1500					
	<b>Lotul 8 Folie de incizie</b>							
<b>33600000-6</b>	Folie de incizie 45x45	<b>buc</b>	1000					
<b>33600000-6</b>	Folie de incizie 60x45	<b>buc</b>	300					
	<b>Lotul 9 - Bandaje sterile</b>							
<b>33600000-6</b>	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru câteva degete împreună mâna/picior	<b>buc</b>	50					
<b>33600000-6</b>	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru cap mic/brat/picior	<b>buc</b>	50					
<b>33600000-6</b>	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru cap mare/trunchi mic	<b>buc</b>	100					
<b>33600000-6</b>	Bandaj tubular tesut, fara cusuturi pentru trunchi mare/sold/subsuoară	<b>buc</b>	250					
	<b>Lotul 10 Sutura nerezorbabilă monofilament</b>							
<b>33600000-6</b>	Polypropylen monofilament USP 3/0 (EP2) L-75 cm, 1ac cutting 3/8 24 mm	<b>buc</b>	1700					

<b>33600000-6</b>	Polypropylen monofilament USP2/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm	<b>buc</b>	1500					
<b>33600000-6</b>	Polypropylen monofilament USP1/0 (EP 3) L- 75cm, 1ac cutting 3/8 30 mm	<b>buc</b>	100					
	<b>Lotul 11 Polyglucolic acid USP</b>							
<b>33600000-6</b>	Polyglucolic acid USP 2 (EP 5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	<b>buc</b>	6000					
<b>33600000-6</b>	Polyglucolic acid USP 2/0 (EP 5), L-75 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	<b>buc</b>	500					
<b>33600000-6</b>	Polyglicolic acid USP1(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	<b>buc</b>	1000					
<b>33600000-6</b>	Polyglicolic acid USP 0(EP5), L-90 cm, 1 ac 1/2 cutting 48 mm	<b>buc</b>	200					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 12 Set de aspirație cu canala Yankauer vacum contact FG 30</b>	<b>buc</b>	1500					
	<b>Lotul 13 - Accesorii pentru tonometru</b>							
<b>33600000-6</b>	Manjeta pentru tonometru	<b>buc</b>	5					
<b>33600000-6</b>	Pară pentru tonometru	<b>buc</b>	5					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 14 Set steril artroscopie</b>	<b>buc</b>	400					

	<b>Lotul 15 Consumabile pentru ionizatori</b>							
<b>33600000-6</b>	Filtru antistatic pentru purificarea aerului (ionizator)	<b>buc</b>	20					
<b>33600000-6</b>	Filtru antibacterian pentru purificarea aerului (ionizator)	<b>buc</b>	40					
<b>33600000-6</b>	Filtru HEPA pentru purificarea aerului (ionizator)	<b>buc</b>	20					
<b>33600000-6</b>	Filtru antialergic pentru purificarea aerului (ionizator)	<b>buc</b>	20					
<b>33600000-6</b>	Filtru ade carbon activ pentru purificarea aerului (ionizator)	<b>buc</b>	20					
	<b>Lotul 16 Teste de control</b>							
<b>33600000-6</b>	Teste pentru controlul sterilizării interne în casolete 132°- 20"	<b>buc</b>	50000					
<b>33600000-6</b>	Teste pentru controlul sterilizării externe (regimul în camera autoclavului) 132° -20"	<b>buc</b>	14000					
<b>33600000-6</b>	Teste de control pentru controlul sterilizării în pupinel 180°- 60"	<b>buc</b>	35000					
	<b>Lotul 17 Pelicule radiologice</b>							

<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 18cmx24cm (spectru verde)	<b>buc</b>	1500					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 24cmx30cm (spectru verde)	<b>buc</b>	1000					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 13cm x 18cm (spectru verde)	<b>buc</b>	1500					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 15cm x40cm (spectru verde)	<b>buc</b>	1500					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 30cmx40cm (spectru verde)	<b>buc</b>	500					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 35cm x 35cm (spectru verde)	<b>buc</b>	600					
	<b>Lotul 18 Reactive radiologice</b>							
<b>33600000-6</b>	Fixator pentru prelucrare manual a peliculelor	<b>L</b>	500					
<b>33600000-6</b>	Developator pentru prelucrare manuală , soluție de lucru	<b>L</b>	700					
	<b>Lotul 19 Pelicula radiologică compatibilă cu imprimanta Colenta High CAP XP (dispozitiv de radiodiagnostic digital Dry Laser imaging film DLNL sau DL-ML)</b>							

<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 35cm x 43 cm	<b>buc</b>	<b>20</b>					
<b>33600000-6</b>	Pelicula radiologica 20 cm x 25cm	<b>buc</b>	<b>20</b>					
	<b>Lotul 20 Consumabile si accesoriu pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) cu argint</b>							
<b>33600000-6</b>	Container pentru terapie VAC	<b>buc</b>	<b>50</b>					
<b>33600000-6</b>	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Large	<b>buc</b>	<b>10</b>					
<b>33600000-6</b>	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Medium	<b>buc</b>	<b>10</b>					
<b>33600000-6</b>	Set de pansamente cu continut de argint pentru terapie VAC, Small	<b>buc</b>	<b>10</b>					
	<b>Lotul 21 Consumabile si accesoriu pentru terapia cu presiune negativă a plăgilor (V.A.C.) fără argint</b>							
<b>33600000-6</b>	Set de pansamente pentru terapie VAC, Large	<b>buc</b>	<b>25</b>					
<b>33600000-6</b>	Set de pansamente pentru terapie VAC, Medium	<b>buc</b>	<b>25</b>					

<b>33600000-6</b>	Set de pansamente pentru terapie VAC, Small	<b>buc</b>	<b>20</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 22</b> Electrod-pensă (cauter), bipolar p/u coagulator, autoclavabil Tip Gillies, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=15,5 cm, cu lătimea capetelor 2,5 mm	<b>buc</b>	<b>25</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 23</b> Electrod- pensă (cauter) bipolar, p/u coagulator, tip Lucae, autoclavabil, Instrument de metal compus din două brațe îmbinate la un capăt cu platou pentru polii, ce duc spre sursa electrică. L=140mm, 1x2 teeth, cu cite 2 dinți la capăt înclinat sub un unghi.	<b>buc</b>	<b>3</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 24</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime - 7,0cm.	<b>buc</b>	<b>600</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 25</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm Lungime – 9,0 cm	<b>buc</b>	<b>300</b>					

<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 26</b> Electrod monopolar (piesa de mana), tip creion, cu cablu 3m, cu două butoane pentru electrozi cu diametru 2,4 mm., (autoclavabil)	<b>buc</b>	<b>10</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 27</b> Cablu din silicon, bipolar, pentru conectarea la pensă bipolară- 3m. (autoclavabil)	<b>buc</b>	<b>8</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 28</b> Electrod tip lama (balde), pt. chirurgie generala (sterile, de unica folosință) diametru - min. 2,4 mm, Lungime – 15cm.	<b>buc</b>	<b>30</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 29</b> Burete abraziv pentru curățarea electroadelor dimensiunile 50x50 ml	<b>buc</b>	<b>100</b>					
	<b>Lotul 30 Vas colector</b>							
<b>33600000-6</b>	Vas colector, reutilizabil, mod. Hospivac- 400FS2– 2 litri	<b>buc</b>	<b>4</b>					
<b>33600000-6</b>	Vas colector, reutilizabil, mod.New Hospivac 350 Full 5) – 4 litri	<b>buc</b>	<b>2</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 31</b> Garou medical - bandă turniquet, fără latex, de unică folosință, fiecare cutie conține 25 de pre-tăiari la 42cm x	<b>set</b>	<b>2</b>					

	2, 5 cm., cu grosimea de 0,5 mm							
33600000-6	<b>Lotul 32</b> Halat chirurgical,steril, nivel inalt de protectie L,XL,XXL	buc	<b>2500</b>					
33600000-6	<b>Lotul 33</b> Termometru de corp	buc	<b>200</b>					
33600000-6	<b>Lotul 34</b> Filtru de celuloză, steril, Whatman (Cellulose Nitrate Membrane Sterile Filter with Grid), 40-47mm în diametru, 0.45 Micron ambalate câte una, separat.	buc	<b>200</b>					
33600000-6	<b>Lotul 35</b> Trepan corneal, 18 mm steril, metalic	buc	<b>20</b>					
33600000-6	<b>Lotul 36</b> Pansament pentru arsuri	buc	<b>12500</b>					
	<b>Lotul 37</b> Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat							
33600000-6	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x20cm (intern 8.5x18.5cm)	buc	<b>500</b>					

<b>33600000-6</b>	Pansament pentru răni cu niveluri ridicate de exudat 10x30cm (intern 8.5x18.5cm)	<b>buc</b>	<b>500</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 38</b> Pansament atraumatic 10x10cm impregnat cu Betadină (Povidon) pentru arsuri	<b>cutii</b>	<b>250</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lot 39</b> Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat	<b>buc</b>	<b>3000</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 40</b> Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml	<b>L</b>	<b>350</b>					
	<b>Lotul 41 Pulsoximetre pentru monitoare</b>							
<b>33600000-6</b>	Pulsoximetre pentru monitoare tip –MEC – 2000, JR 2000D Finger Sensor placement.	<b>buc</b>	<b>15</b>					
<b>33600000-6</b>	Sp O2 sensor cablu de extensiune p/u conectarea la monitor (sensor extension cable intro the SpO conector on monitor).	<b>buc</b>	<b>15</b>					
<b>33600000-6</b>	Manete monitor (adulti).	<b>buc</b>	<b>15</b>					

	<b>Lotul 42 Consumabile pentru patul fluidizant LI-7</b>						
<b>33600000-6</b>	Filtru p/u ventilator, compatibil cu patul fluidizant, mod LI-7 cod L-LAND3-4	<b>buc</b>	<b>4</b>				
<b>33600000-6</b>	Filtru p/u aer standard, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7	<b>buc</b>	<b>2</b>				
<b>33600000-6</b>	Cerșaf –filtru, compatibil cu patul fluidizant, mod. LI-7, cod LI-7 FS	<b>buc</b>	<b>1</b>				
<b>33600000-6</b>	Mangetă de cauciuc (резинова удерживающая манжета) pentru fixarea prostirii de filtrare (фильтрирующая прокладка), compatibilă cu cu patul fluidizant, mod. LI-7	<b>buc</b>	<b>1</b>				
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 43 Tub extensie (prelungitor pentru infuzie)</b>	<b>buc</b>	<b>1000</b>				
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 44 Gel ultrasonografie</b>	<b>buc</b>	<b>15</b>				
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 45 Kit de mențenanță pentru ventilator pulmonar</b>	<b>set</b>	<b>3</b>				
	<b>Lotul 46 Peroxid de hidrogen</b>						
<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen	<b>L</b>	<b>1500</b>				
<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen	<b>L</b>	<b>3000</b>				

<b>33600000-6</b>	Peroxid de hidrogen	<b>L</b>	<b>300</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 47 Solutie formadehidă 40%</b>	<b>kg</b>	<b>1</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 48 Ulei pentru masaj</b>	<b>L</b>	<b>300</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 49 Ulei pentru instrumentar endoscopic (Karl Storz)</b>		<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 50 Gel pe bază de poliexanidă și betaină, 250 gr</b>	<b>L</b>	<b>100</b>					
	<b>Lotul 51 Bandaj elastic autoadeziv</b>							
<b>33600000-6</b>	Bandaj elastic autoadeziv 12cmx20m	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	Bandaj elastic autoadeziv 6cmx20m	<b>buc</b>	<b>100</b>					
	Bandaj elastic	<b>buc</b>	<b>100</b>					
	<b>Lotul 52 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatul MESHRAFT TM II TISSUE EXPANSION SYSTEM.</b>							
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>10</b>					
<b>33600000-6</b> <b>633600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					

<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
	<b>Lotul 53 Placă pentru perforator de piele compatibil cu aparatul HUMECA V-CARRIER</b>							
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	Placă pentru perforator de piele	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 54 Lamă pentru dermatom mecanic WATSON</b>	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 55 Lamă pentru dermatom mecanic SOBER</b>	<b>buc</b>	<b>100</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 56 Lamă pentru dermatom electric HUMECA D-80</b>	<b>buc</b>	<b>200</b>					
<b>33600000-6</b>	<b>Lotul 57 Set monitorizare capnografie</b>	<b>buc</b>	<b>30</b>					
	<b>Lotul 58 Consumabile Ozonosan:</b>							
<b>33600000-6</b>	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor	<b>buc</b>	<b>50</b>					

	superioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus							
<b>33600000-6</b>	Pungă de plastic pentru gazarea membrelor inferioare compatibilă cu Ozonosan AlphaPlus	<b>buc</b>	<b>50</b>					

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

**CAPITOLUL V**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model



# A C H I Z I T I I P U B L I C E



## CONTRACT Nr. \_\_\_\_\_

de achiziționare: **Articolelor Parafarmaceutice si Consumabile conform necesitătilor IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2021**

Cod CPV: **33600000-6**

“ \_\_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_\_  
*(localitatea)*

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>_____, <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i> reprezentată prin _____, <i>(funcția, numele, prenumele)</i> care acționează în baza _____, <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i> denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i>  _____, <i>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</i> pe de o parte,</p>	<p><b>IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</b> reprezentată prin <b>Directorul Ștefan Serghei</b>, care acționează în baza Regulamentului Intern a Instituției, denumit(a) în continuare <i>Cumpărător/</i> <i>beneficiar</i>, pe de altă parte,</p>

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

- a. Achiziționarea **Articolelor Parafarmaceutice si Consumabile conform necesitătilor  
IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2021** denumite în  
continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip

nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_, în baza deciziei  
grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din „\_\_\_\_\_” \_\_\_\_\_  
20\_\_.

- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
- a) Specificația tehnică;
  - b) Specificația de preț;
  - c) Certificatul de calitate
  - d) *Factura fiscală*
- c. Prezentul Contract va predomina 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.
- d. În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

## **1. Obiectul Contractului**

- 1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vînzător.
- 1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. 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. Termenele de garanție [*minim 24 luni*] a Bunurilor sunt indicate în Specificație.

## **2. Termeni și condiții de livrare**

- 2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în termenele prevăzute de graficul de livrare. **La comandă după necesitățile beneficiarului în curs de 2 zile după solicitare comenzi, până la 31.12.2021.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:  
*[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]*

- 2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

## **3. Prețul și condiții de plată**

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: \_\_\_\_\_ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: în timp de 45 de zile după livrarea fiecărei partide.

3.5.

[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

3.6. Plășile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

#### **4. Condiții de predare-primire**

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însotire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plășii. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

#### **5. Standarde**

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

#### **6. Obligațiile părților**

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător [destinatar, după caz], în termenele stabilite, în corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespondere cu cerințele prezentului Contract;

b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

## **7. Forța majoră**

7.1. Părțile sunt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, 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 tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte 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 mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

## **8. Rezilierea**

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

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

a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare/prestare stabilite;

c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor / Serviciilor;

d) Vînzător sau Cumpărător în caz de 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 celelalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezilierea.

## **9. Reclamații**

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sau Serviciilor prestate sunt înaintate Vînzătorului/Prestatorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului/Prestatorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor și/sau serviciilor livrate sunt înaintate Vînzătorului în termen de 5 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri și/sau serviciile

neprestate, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor și/sau a Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere săn suportate de partea vinovată.

## 10. Sanctiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este, în quantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întîrziere a Bunurilor/Serviciilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrare și/sau a Serviciilor neprestate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește 5 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0.1 % din suma Bunurilor și/sau a Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a prezentului contract.

10.5. Litigiiile 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 instanță de judecată competență conform legislației Republicii Moldova.

10.6. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

10.7. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract săn valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

10.8. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

10.9. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător.

10.10. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoarea data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

10.11. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2021.

10.12. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

10.13. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

## 11. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie
Adresa poștală:	Adresa poștală: Mun Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190
Telefon:	Telefon:(022) 24-23-30
Cont de decontare:	Cont de decontare: MD38ML000000002251717389
Banca:	Banca: BC "Moldindcombank" S.A. Filiala „REMIZ”
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii: Mun Chișinău
Cod:	Cod: MOLDMD2X317
Cod fiscal:	Cod fiscal: 1003600150598

## 12. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată:  L.S.	Semnătura autorizată:  L.S.

Contabil:  
Înregistrat Nr.:  
Trezoreria:  
Data: