



ACHIZIȚII PUBLICE

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

CONTRACT nr.207 LP 21/1080120

de achiziționare centralizată a articolelor parafarmaceutice conform
necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

02 februarie 2022

mun. Chișinău

Vînzător <u>Dita Est Farm SRL</u> reprezentată prin director <u>Iurii Chirtoaca,</u> care acționează în baza Statutului denumit în continuare <i>Vînzător</i> <u>IDNO 1002600046359</u>	Beneficiar <u>IMSP Centrul de Sanatate</u> <u>Sipoteni</u> reprezentată prin director care acționează în baza regulamentului denumit în continuare <i>Beneficiar,</i> <u>IDNO 1010609003860,</u>	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin director Gheorghe Gorceag care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare, denumit în continuare <i>Centru,</i> <u>IDNO 1016601000212,</u>
--	---	---

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

1. Achiziționarea **centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022**, denumite în continuare **Bunuri**, conform Licităției deschise nr. **ocds-b3wdp1-MD-1628083880120** din data 13/09/2021, în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 13 Octombrie 2021.

2. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrante ale Contractului:

a) SPECIFICAȚIA Nr.1(Lista bunurilor) / Nr.2 (Specific. tehnice) – Anexa nr.1 / Anexa nr.3;
b) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
c) declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani anexa nr. 4

d) Formularul tipizat de prezentare a informației statistice privind livrările pe contractul de achiziții publice, lunar, în termen de 10 zile, a următoarei luni, în varianta electronică pe adresa de e-mail: **monitorizare@capcs.md**, conform Anexei nr. 5

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

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

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rîndul său, să plătească Vînzătorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătilă conform prevederilor Contractului, în termenele și modalitatea stabilite de prezentul Contract.

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile, Beneficiarului în cantitatea și sortimentul prevăzut în Specificația din Anexa nr.1 / Anexa nr.3, care este parte integrantă a prezentului Contract.

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

1.3 Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta **Certificate de calitate / Standarde de referință** indicate în Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – Anexa nr.1 / Anexa nr.3.

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

1.4 Termenul de valabilitate (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni. conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – Anexa nr.1 / Anexa nr.3.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în condiții Incoterms 2020 DDP, cu transportul Vînzătorului, în termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare din partea beneficiarului, pe parcursul anului 2022.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include: factura fiscală– 3 ex., care trebuie să fie prezentată Centrului (conform punctului 4.2) și Beneficiarului împreună cu bunul.

2.2.1. Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului și Beneficiarului cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor la destinația finală.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vînzătorul și Centrul cu 30 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală, care urmează a fi prezentat de către Vînzător Centrului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și a recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

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

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie **2656,73 DOUĂ MII ȘASE SUTE CINCIZECI ȘI ȘASE VIRGULĂ ȘAPTEZECI ȘI TREI** lei.

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești, în termen de 30 de zile de la recepționarea de către Centru a facturilor fiscale.

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

4. Condițiile de predare-primire

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

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

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

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

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

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vânzător în propunerea sa tehnică, SPECIFICAȚIA Nr.1(Lista bunurilor) / Nr.2 (Specific. tehnice) – Anexa nr.1 / Anexa nr.3

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract și Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;
- b) să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar.

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) la solicitarea Centrului să prezinte informația cu referire la stocurile de produse medicamentoase din instituție;
- d) până la data de 20 a lunii, să solicite, în scris într-o singură tranșă, necesitățile pe contract de la Vânzător, o copie a solicitării fiind prezentată către Centru.
- e) să prezinte, în termen de 10 zile după luna de raportare, informația privind realizarea contractelor de achiziții publice de medicamente, alte produse de uz medical și dispozitive medicale, (inclusiv nivelul de executare a acestora), conform modelului stabilit de Centru (în variantă electronică, pe adresa de e-mail: monitorizare@capcs.md);
- f) să perfecteze, în cazul neexecutării sau executării necorespunzătoare a clauzelor contractuale de către operatorii economici, actele confirmative (copia bonului de comandă, refuzul Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract, etc.) și să le înainteze Centrului pentru penalizare conform condițiilor prezentului contract și includerea operatorilor în Lista de interdicție, pentru a fi prezentate Agenției Achiziții Publice.

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure supravegherea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.
- c) să aplice și să încaseze penalități de la Vânzător conform pct. 9.2.,9.8 și 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1. Neexecutarea obligației părților contractante este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului ei și dacă părții nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, creditorul poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celeilalte părți primirea unei notificări despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, imediat, dar nu mai târziu de 10 zile după ce a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe.

7.5. Impedimentul justificator nu exonerează debitorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului când partea nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea Contractului

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

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

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

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

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

9. Reclamații și sancțiuni

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

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

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

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

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

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

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sau organizația independentă neutră și autorizată în acest sens, cheltuielile de staționare sau întârziere sînt suportate de partea vinovată.

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

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

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

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

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

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

9.12. Vânzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricăror:

a) reclamații și acțiuni în justiție ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.) privind echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate; și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de Centru.

11. Dispoziții finale

11.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă, conform legislației Republicii Moldova.

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

11.3. Părțile contractante au dreptul să convină asupra modificării clauzelor acestuia, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care nu au putut fi prevăzute la data încheierii Contractului. Modificările și completările operate la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de toate Părțile și aprobate corespunzător.

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

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare, în limba română, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru, Beneficiar.

11.6. Prezentul contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data 01.01.2022, fiind valabil pînă la **31 decembrie 2022**.

Contractul se înregistrează, după caz, în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

11.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, **02 februarie 2022**

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
<u>Vînzătorul</u>	<u>Beneficiarul</u>	
<u>Dita Est Farm SRL</u>	<u>IMSP Centrul de Sanatate Sipoteni</u>	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chisinau , str. Burebista, 23	Adresa poștală: _____	MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str.Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022405395/394	Telefon: _____	Telefon: (022) 22 24 45 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.md / office@capcs.md
Cont de decontare IBAN MD14MO2224ASV23284347100	Cont IBAN:	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: Mobiasbanca OTP Group S.A.	Banca MF-TT Chisinau-bugetul de stat _	Banca: MF-TT Chisinau-bugetul de stat CAPCS
Cod: MOBBMD22	Cod: TREZMD2X	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: <u>1002600046359</u>	Cod fiscal:1010609003860	Cod fiscal: <u>1016601000212</u>
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.

APROBAT
prin Ordinul
Ministrului Finanțelor
nr. 145 din 24 noiembrie 2020

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

Subsemnatul, Chirtoacă Iurie reprezentant împuternicit al *DITA ESTFARM SRL* în calitate de ofertant/ofertant asociat desemnat câștigător în cadrul procedurii de achiziție publică nr. **ocds-b3wdp1-MD-1628083880120** din data 13/09/2021, declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

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

Data completării: 12/11/2021

Semnat: _____

Nume/prenume: Chirtoacă Iurie

Funcția: Administrator

Denumirea operatorului economic DITA ESTFARM SRL

IDNO al operatorului economic 1002600046359

SPECIFICATIA Nr.1(Lista bunurilor) / Nr.2 (Specific. tehnice)

Cod CPV- 33100000-1					Unitate												
Nr. d/o	Denumirea produsului	Cod produs	Modelul articolului	Producătorul Țara de origine	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termen de garanție [valabilitate, după caz]	CertIFICATE de calitate / Standarde de referință	Unitatea de Măsură (UM)	Cantitatea UM	Preț fără TVA p/um UM LeiMD	Preț cu TVA p/um UM LeiMD	Nr. În ambalaj	Cantitate ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj LeiMD	Preț cu TVA la ambalaj LeiMD	Suma fără TVA LeiMD	Suma cu TVA LeiMD
1	3		4	05-06	7	8	9	4	5	6	7					8	9
21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	3123719e-549c-4e4a-a9bd-73671ef0ad1d	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Shanghai Channelmed Import & Export Co., Ltd (Channelmed Group)	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor, rezistente la penetrarea virusurilor și a substanțelor chimice. Resistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455, ASTM D3577 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor, rezistente la penetrarea virusurilor și a substanțelor chimice. Resistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	1. Certifica t CE;2. ISO 13485 3. EN455	Pereche	100	3,7308	4,0293	1	100,0	3,7308	4,0293	373,0800	402,9300
44	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu acmetalic, L-tub-150cm	d3d4bc79-d97c-4482-8dc6-0c9d47ac3048	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu acmetalic, L-tub-150cm	Shandong Yiguang Medical Instruments Co., Ltd	Sistem set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - sub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care ia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de mărnat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - camerei de aer cu supapă și picurător care creează câte 20 picături din (1.0-0.1) g de apă distilată la temperatura (20-23)°C; - clama curcubit pentru reglarea debitului; - manșon de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului minim 140cm maxim 150cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox dimensiunea 21G x 1.2, aștriogen, netoxic. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	Sistem set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care ia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de mărnat picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - camerei de aer cu supapă și picurător care creează câte 20 picături din (1.0-0.1) g de apă distilată la temperatura (20-23)°C; - clama curcubit pentru reglarea debitului; - manșon de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip - lungimea tubului 150 cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1.2, aștriogen, netoxic Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	1. Certifica t CE;2. ISO 13485	Bucată	600	2,2023	2,6428	1	600,0	2,2023	2,6428	1321,3800	1 585,6800
47	Vată medicală nesterilă, 100g	5432b78a-27e	Vată medicală nesterilă, 100g	S.C. SPD STAR S.R.L,Romania	Vată hidrofilă de uz medical - Tip B - compoziție: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate alcalinitate, fără impurități, hidrofobie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	Vată hidrofilă de uz medical - Tip B - compoziție: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofobie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr. Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN	1. Declarație de Conformitate CE; 2. ISO 13485	Bucată	100	6,1863	6,6812	1	100,0	6,1863	6,6812	618,6	668,1200
Total:																2 656,73	