



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21081370/03/169

de achiziționare a dispozitivelor medicale

15.11.2023

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<p><u>Lismedfarm S.R.L.</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Ecaterina CHITIC (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p>statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Vînzător</p> <p>IDNO 1003600113573 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Oleg CRUDU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p>Statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Beneficiar</p> <p>IDNO 1003600152592 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p>Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit în continuare Centru</p> <p>IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>

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 2024 ,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1685346316289,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 28.09.2023

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

- a) Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
- b) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
- c) Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
- d) 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.
- a) Condiții de livrare – anexa 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, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile, Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

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

CONDIȚII SPECIALE

1. Obiectul Contractului

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

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

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

Când 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 restant al Bunurilor la momentul livrării va constitui: pentru articolele parafarmaceutice livrate de la 01.01.2024 - 30.06.2024, va constitui:

- nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;

- și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.

Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru articolele parafarmaceutice livrate de la 01.07.2024- 31.12.2024 va constitui:

- nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;

- și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms 2020 DDP, cu transportul Vânzătorului, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024: conform anexei nr. 5 la prezentul contract.

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.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu 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 Vânzătorul și Centrul cu 30 zile înainte de livrare.

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

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data livrării indicată în factura fiscală și a recepționării bunurilor de către Beneficiar.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în Specificația bunurilor a prezentului Contract (anexa 1).

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 417 638,9(Patru sute șaptesprezece mii șase sute treizeci și opt 90) lei.

(suma cu cifre și litere)

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 Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

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

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

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

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

4.2. Vânzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale 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.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a. să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b. să coordoneze conform pct. 4 din anexa nr.5 la prezentul contract și să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice înainte de livrare, prin mijloace de comunicare (telefon/fax, e-mail, etc), despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c. să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract - Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;
- d. să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar;
- e. să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

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) să nu recepționeze dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.
- d) să înregistreze contractul la Trezoreria de Stat, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

6.3. În baza prezentului Contract, Centru se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în contract după recepționarea mijloacelor financiare de la beneficiar, 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. Prin efectul rezoluțiunii se sting obligațiile nestinse rezultate din contract sau partea relevantă a acestor obligații.

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către partea îndreptățită prin declarație scrisă notificată celeilalte părți contractante.

8.3. Rezoluțiunea pentru neexecutare are loc dacă neexecutarea obligației contractuale este esențială. Este esențială în unul dintre următoarele cazuri:

- a) refuzul vânzătorului de a vinde bunurile prevăzute în prezentul contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenilor de plată pentru bunurile livrate;
- c) nerespectarea de către Vânzător a termenilor de livrare a bunurilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre părțile contractului a pretențiilor înaintate conform prezentului contract,

8.4. Partea care declară rezoluțiunea păstrează dreptul la despăgubirile sau penalitățile acumulate la data rezoluțiunii și, suplimentar, are aceleași drepturi la despăgubiri sau penalități pe care le-ar fi avut dacă obligațiile stinse prin efectul rezoluțiunii ar fi fost neexecutate.

9. Reclamații și sancțiuni

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

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

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

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

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

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

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

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

9.9. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vînzătorul 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 Vînzător, 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. Vînzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vînzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva oricărui:

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

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

11. Dispoziții finale

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

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

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

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

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vînzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data de 01.01.2024, fiind valabil pînă la 31 decembrie 2024.

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 este valabil pînă la 31.12.2024.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 14.11.2023.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:

Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Lismedfarm S.R.L.	IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2002, șos. Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova	Adresa poștală: MD-2068, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2 Adresa juridică: mun. Chișinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022-56-94-91; 022-56-94-90; 022-55-64-38 022804799 569491 , oficiu@lismedfarm.md, vlad.chitic@lismedfarm.md	Telefon: 022 022441185, 022443148; 02Z 44- 2-64 , scm.sf.treime@gmail.com; achizitii.sf.treime@ gmail.com	Telefon: (068) 99 84 27 (068) 99 84 26 (068) 99 84 28 (068) 99 84 25 E-mail:monitorizare@capcs.gov. md office@capcs.gov.md medicamente@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD73EX000000222401475MD	IBAN: MD10TRPCBW518430A00362AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC "EXIMBANK" S.A. Sucursala nr. N19	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600113573	Cod fiscal: 1003600152592	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: EXMMMD22476	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.	L.Ș.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIA BUNURILOR

Unitate			Ambalaj				
Nr. d/o	Denumirea Comună Internațională	UM	Preț fără TVA UM	Nr. În ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Cod CPV	Denumirea Comercială medicamentului,doza	Cantitate unitati	TVA in pret UM	Cantitate ambalaj	TVA in pret la ambalaj		
Codul medicamentului	Producătorul Țara de origine		Preț cu TVA UM		Preț cu TVA la ambalaj		
1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	pereche	2,5200	1	2,5200	7 560,0000	8 164,8000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	3 000	0,2016	3 000	0,2016		
24-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,7216		2,7216		
2	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	Bucată	0,4890	1	0,4890	41 565,0000	44 888,5000
33100000-1	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	85 000	0,0391	85 000	0,0391		
38-16289	ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD.		0,5281		0,5281		
3	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	pereche	2,2670	1	2,2670	45 340,0000	48 968,0000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	20 000	0,1814	20 000	0,1814		
15-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,4484		2,4484		
4	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	pereche	2,2430	1	2,2430	112 150,0000	121 120,0000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	50 000	0,1794	50 000	0,1794		
16-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,4224		2,4224		
5	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	pereche	2,2430	1	2,2430	112 150,0000	121 120,0000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	50 000	0,1794	50 000	0,1794		
17-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,4224		2,4224		
6	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	pereche	2,3230	1	2,3230	58 075,0000	62 720,0000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	25 000	0,1858	25 000	0,1858		
18-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,5088		2,5088		

7	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	pereche	2,4670	1	2,4670	2 467,0000	2 664,4000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	1 000	0,1974	1 000	0,1974		
20-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,6644		2,6644		
8	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	pereche	2,4670	1	2,4670	2 467,0000	2 664,4000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	1 000	0,1974	1 000	0,1974		
21-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,6644		2,6644		
9	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	pereche	2,4670	1	2,4670	2 467,0000	2 664,4000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	1 000	0,1974	1 000	0,1974		
22-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,6644		2,6644		
10	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	pereche	2,4670	1	2,4670	2 467,0000	2 664,4000
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	1 000	0,1974	1 000	0,1974		
23-16289	TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.		2,6644		2,6644		
TOTAL						386 708,0000	417 638,9000

Vinzătorul:

Lismedfarm S.R.L.

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
Nr Lot	Modelul articolului		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200518
24	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8.5REF: SS0602		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6</p> <p>Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p>			
33100000-1	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac ≥29G	China,ANJI SPENQ INDUSTRIAL CO., LTD.	DM000154790
38	Seringa sterilă cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 30 G x ½ REF: SN01		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Seringi sterile de unica folosință.</p> <p>- ac nedetașabil din oțel/innox, 30 G x ½ – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38</p> <p>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale – conform specificația produsului nr. MD1685346316289/38</p> <p>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc– conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38</p> <p>- confecționată etanșat– conform specificația produsului nr. MD1685346316289/38</p> <p>- ac hipoalergic, apirogen, – conform specificația produsului nr. MD1685346316289/38</p> <p>- produs latex free; – conform specificația produsului nr. MD-1685346316289/38</p> <p>- ambalaj individual – conform specificația produsului nr. MD1685346316289/38</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz). – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra</p> <p>Mostre</p> <p>- Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p>			
33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200521
15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7 REF: SS0602		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6</p> <p>Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01</p>			

Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200522
16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7.5 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 – conform pag. 3 din catalog

Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog

Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog

Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01

Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200523
17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 – conform pag. 3 din catalog

Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog

Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog

Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01

Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200524
18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 – conform pag. 3 din catalog

Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog

Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog

Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008796MD-01, QDHL2206008797MD, QDHL2206008798MD-01

Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra

Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	China,TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200513
20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 – conform pag. 3 din catalog

Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog

Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog

Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6

Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01
 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	China, TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200515
21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 – conform pag. 3 din catalog
 Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog
 Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog
 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01
 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	China, TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200516
22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 – conform pag. 3 din catalog
 Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog
 Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog
 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01
 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

33100000-1	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	China, TIANCHANG CITY ANRUI MEDICAL EQUIPMENTS CO., LTD.	DM000200517
23	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8.0 REF: SS0602		

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]

Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 – conform pag. 3 din catalog
 Unitatea de măsură: pereche – conform pag. 3 din catalog
 Ambalaj: 50 perechi – conform pag. 3 din catalog
 Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Rezistență la rupere. - conform pag. 2 listei standelor armonizate nr. AR/CE01-03, ver. A/6
 Fabricate conform standardelor: EN 455 – conform raport de testare nr. QDHL2206008612MD-01, QDHL2206008794MD, QDHL2206008795MD-01
 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. – conform machetului de ambalaj prezentat împreună cu mostra
 Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

Vinzătorul:

Lismedfarm S.R.L.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

L.Ş.

L.Ş.

Condiții de livrare

Condiții de livrare generale : (Cuantumul procentual menționat , poate fi divizat cantitativ, în mai multe livrări, efectuate pînă la data limită, dar cumulat – nu mai puțin de cît cantitatea totala, inclusă în cuantum !)

Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor (%)

Data limită / Termen

Condiții de livrare conform graficului de livrare

10

29.02.2024

10

30.04.2024

10

30.06.2024

10

31.08.2024

10

31.10.2024

10

15.12.2024

Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare

40

În decurs de maxim 20 zile calendaristice, din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar

Note:

1. În cazul în care Vânzătorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Vânzătorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Vânzătorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Vânzătorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Vânzător cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Vânzătorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Vânzătorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2024. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2024;
6. Vânzătorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;

*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.