



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21309673-0566-0428 de achiziționare a dispozitivelor medicale I. PARTEA GENERALĂ

Obiectul achiziției: Achiziționarea consumabilelor și reagenților de laborator pentru diagnosticul Tuberculozei întru realizarea Programului Național de control al Tuberculozei pentru anul 2025

Cod CPV: 33100000-1

07.04.2025

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<u>SC Imunotehnomed SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	<u>IMSP Institutul de Pneumologie „Chiril Draganiuc”</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)	
reprezentată prin director Sergiu RAȚĂ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Doina RUSU (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza	reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza
statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)	Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)
denumit(ă) în continuare Vînzător	denumit(ă) în continuare Beneficiar	denumit în continuare Centru
IDNO 1002600012565 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1003600151724 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	IDNO 1016601000212 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)

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

A. Achiziționarea consumabilelor și reagenților de laborator pentru diagnosticul Tuberculozei întru realizarea Programului Național de control al Tuberculozei pentru anul 2025,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licitatie deschisă :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1731405492873,
(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 12.03.2025

B. Documente vor fi considerate părțile componente și integrante ale Contractului:

- a) specificația tehnică;
- b) specificația de preț;
- c) garanția de bună execuție a contractului în cuantum de 5% din valoarea contractului, valabilă până la data de 31.01.2026;
- d) declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere;
- e) alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc., după caz.

C. 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 plăților care urmează a fi, Furnizorul/Prestatorul se obligă să livreze bunurile/serviciile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile prezentului Contract.

E. Centrul se obligă să vireze Furnizorului/Prestatorului prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă conform prevederilor Contractului, în termenele și în modalitatea stabilite de prezentul Contract.

1. Obiectul Contractului.

1.1. Furnizorul/Prestatorul își asumă obligația de a livra/presta bunurile/serviciile conform specificației tehnice și specificației de preț, care sunt parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător, iar Centrul se obligă, la rîndul său, în baza transferului mijloacelor financiare din partea Ministerului Sănătății, să achite Vânzătorului pentru bunurile livrate.

1.3. Calitatea bunurilor/serviciilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în specificație. Bunurile/serviciile livrate în baza Contractului vor respecta standardele indicate în specificație. Dacă nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenul de garanție [valabilitate, după caz] al bunurilor/serviciilor, la data livrării, este indicat în specificația tehnică și de formare a prețului.

2. Termenele și condițiile de livrare.

2.1. Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în specificația tehnică și de preț.

2.2. Documentația de însoțire a bunurilor/serviciilor include:

- Factura fiscală și actul de predare/primire - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Manuale de service și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării (în funcție de obiectul achiziție).
- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat sau rusă.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Beneficiarului cel târziu la

momentul livrării bunurilor/serviciilor la destinația finală.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau o majorare argumentată a cantității de bunuri/servicii în limitele prevederilor legislației în domeniul achizițiilor publice, informând despre aceasta, cu 30 de zile înainte de livrare, Furnizorul/Prestatorul și Centrul.

2.4. La livrarea bunurilor/serviciilor de către Furnizor/Prestator Beneficiarului, aceștia semnează actul de predare-primire și factura fiscală, care urmează a fi prezentate de către Furnizor/Prestator Centrului și care servesc drept temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării bunurilor/serviciilor se consideră data semnării actului de predare-primire și a facturii fiscale.

Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată.

3.1. Prețul bunurilor/serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat în specificația Contractului.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 8 149 663,908(Opt milioane o sută patruzeci și nouă mii șase sute șazeci și trei 91) lei.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Ministerul Sănătății transferă Centrului mijloacele financiare în decurs de 15 zile de la data semnării actului de predare primire a bunurilor și a facturii fiscale.

3.4. Achitarea plăților pentru bunurile/serviciile livrate se va efectua de către Centru în lei moldovenești, în termen de 15 zile de la recepționarea mijloacelor financiare de la Ministerul Sănătății și a facturilor fiscale de la operatorul economic.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Furnizorului/Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire.

4.1. Bunurile/serviciile se consideră livrate de către Furnizor/Prestator și recepționate de către Beneficiar [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea bunurilor/serviciilor transmise corespunde informației indicate în Lista bunurilor/serviciilor și în graficul livrării/bonului de comandă și sunt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în pct. 2.2 din prezentul Contract;
- b) calitatea bunurilor/serviciilor corespunde informației indicate în specificație;
- c) ambalajul și/sau integritatea bunurilor/serviciilor corespund informației indicate în specificație.

4.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să prezinte Centrului un exemplar original sau format XML al facturii fiscale și al actului de predare-primire (după caz) odată cu livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Furnizor/Prestator a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în pct. 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere.

5. Standarde.

5.1. Bunurile/serviciile furnizate/prestate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Furnizor/Prestator în propunerea sa tehnică.

5.2. În cazul în care nu este menționat niciun standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a bunurilor/serviciilor.

6. Obligațiile Părților.

6.1. În baza prezentului Contract, Furnizorul/Prestatorul se obligă:

- a) să livreze bunurile/serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea bunurilor/serviciilor de către Beneficiar [destinatar, după caz] în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- c) să asigure integritatea și calitatea bunurilor/serviciilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Beneficiar [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Beneficiarul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării, în termenele stabilite, a bunurilor/serviciilor livrate în corespundere cu cerințele Contractului;

6.3. În baza prezentului Contract, Centrul se obligă:

- a) să achite suma prevăzută în respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- b) să asigure verificarea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;
- c) să rețină garanția de bună execuție în cazul neexecutării integrale a contractului;
- d) să aplice și să încaseze penalități de la Furnizor/Prestator conform pct. 10.2 și 10.3.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea Contractului.

7.1. Neexecutarea obligației Părților contractante se justifică dacă aceasta este cauzată de un impediment în afara controlului ei și dacă Părțile 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 Contractului.

7.3. Survenirea circumstanțelor care justifică neexecutarea Contractului, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un aviz de atestare eliberat, în mod corespunzător, de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

7.4. Partea care invocă prezenta clauză are obligația de a asigura celorlalte 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. În cazul în care în circumstanțele ce justifică neexecutarea Contractului, acesta se modifică prin acordul adițional, inclusiv termenele de executare, în cazul unei executări ulterioare a Contractului.

8. Rezoluțiunea Contractului.

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

8.2. Dreptul la rezoluțiune se exercită de către Partea îndreptățită prin declarație scrisă, notificată celeilalte Părți contractante.

8.3. Contractul poate fi rezolvit în mod unilateral în caz de:

- a) refuz al Furnizorului/Prestatorului de a livra/presta bunurile/serviciile prevăzute în prezentul Contract;
- b) nerespectarea de către Beneficiar și Centru a termenelor de plată pentru bunurile/serviciile livrate/prestate;
- c) nerespectarea de către Furnizor/Prestator a termenelor de livrare/prestare a bunurilor/serviciilor;
- d) nesatisfacerea de către una dintre Părțile contractante a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.4. Centrul/Beneficiarul are dreptul de a rezolvi unilateral contractul în perioada de valabilitate a acestuia în una dintre următoarele situații:

- a) contractantul se afla, la data atribuirii lui, în una dintre situațiile care ar fi determinat excluderea sa din procedura de atribuire potrivit art. 19 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- b) Contractul a făcut obiectul unei modificări substanțiale care necesită o nouă procedură de achiziție publică, în conformitate cu art. 76 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice;
- c) Contractul nu ar fi trebuit să fie atribuit contractantului respectiv, având în vedere o încălcare gravă a obligațiilor ce rezultă din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice și/sau tratatele internaționale la care Republica Moldova este parte, care a fost constatată printr-o decizie a unei instanțe judecătorești naționale sau, după caz, internaționale.

8.5. Partea inițitoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice, în termen de 3 zile lucrătoare, celeilalte Părți despre intențiile ei, printr-o scrisoare motivată.

8.6. Partea înștiințată este obligată să răspundă, în termen de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, Partea inițitoare va emite declarația de rezoluțiune.

9. Reclamații.

9.1. Reclamațiile privind cantitatea bunurilor/serviciilor livrate/prestate sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului la data recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Furnizorului/Prestatorului.

9.2. Furnizorul/Prestatorul este obligat să preavizeze Beneficiarul și Centrul despre imposibilitatea livrării/prestării bunurilor/serviciilor în termen de 5 zile de la data survenirii circumstanțelor care împiedică livrarea.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor/serviciilor livrate, în termen de 15 zile de la depistarea deficiențelor de calitate, sunt înaintate Furnizorului/Prestatorului și trebuie confirmate prin probe concludente, pertinente și suficiente.

9.4. Furnizorul/Prestatorul 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, Furnizorul/Prestatorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată/neprestată de bunuri/servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Furnizorul/Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea bunurilor/serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin probe concludente, pertinente și suficiente, cheltuielile de staționare sau întârziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni.

10.1. Forma de garanție de bună executare a Contractului, agreată de Centru, este prin scrisoare de garanție bancară sau pe contul trezorerial al Centrului, în cuantum de 5 % din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde/presta bunurile/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, Furnizorul/Prestatorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a Contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a bunurilor/serviciilor, Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate precum urmează:

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

b) pentru următoarele zile, care depășesc perioada de 30 de zile calendaristice, penalitatea constituie 0,5% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 15% din suma bunurilor/serviciilor nelivrate pentru întreaga perioadă de întârziere.

10.4. În cazul în care întârzierea depășește 60 de zile, Furnizorul/Prestatorul prezintă Centrului o explicație în formă scrisă. Dacă Centrul și Beneficiarul acceptă, Furnizorului/Prestatorului i se va acorda un termen suplimentar de livrare, în caz contrar, se va considera ca refuz de a vinde/presta bunurile/serviciile, iar Furnizorul/Prestatorul achită o penalitate în valoare de 15% din suma bunurilor/serviciilor contractate nelivrate/neprestate.

[10.5. Pentru transferul cu întârziere a mijloacelor financiare către Centru, Beneficiarul achită Furnizorului/Prestatorului o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate. *]

10.6. Pentru transferul cu întârziere către Furnizor/Prestator din momentul recepționării mijloacelor financiare de la Beneficiar*, Centrul achită o penalitate în valoare de 0,1% din suma bunurilor/serviciilor neachitate pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a bunurilor/serviciilor neachitate.

10.7. Furnizorul/Prestatorul este exonerat de obligația privind livrarea/prestarea bunurilor/serviciilor în caz de suspendare sau retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative.

11. Drepturile de proprietate intelectuală.

11.1. Furnizorul/Prestatorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva:

a) oricăror 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;

b) oricăror 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.

12. Dispoziții finale.

12.1. 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 instanței de judecată competente, conform prevederilor legislației Republicii Moldova.

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

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

12.4. 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.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare identice, în limba română – câte un exemplar pentru Furnizor/Prestator, Beneficiar și Centru.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centru, fiind valabil până la 31.12.2025. Contractul obligatoriu se înregistrează în una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat la data indicată pe acesta.

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
SC Imunotehnomed SRL	IMSP Institutul de Pneumologie „Chiril Draganiuc”	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2028, mun. Chișinău, str. Gh. Asachi, 42	Adresa poștală: mun. Chișinău str. Constantin Vîrnav 13	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: 022 022-811 174; 022-811 196 , comercial@imunotehnomed.md; office@imunotehnomed.md	Telefon: 022 022572200 , ifp@ms.md	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.gov.md office@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD53VI022241700000742MDL	IBAN: MD69TRPCCC518430F00014AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC “VICTORIABANK” SA Sucursala 17 Chisinau	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-Trezoreria de Stat
Cod fiscal: 1002600012565	Cod fiscal: 1003600151724	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: BIC VICBMD2X	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:	

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
33100000-1	Mediu Lowenstein Jensen, tuburi,8.0 ml pentru izolarea M. tuberculosis*	Bucată	25 000,00	24,6100	26,5788	615 250,0000	664 470,0000
82	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	Mediu Lowenstein Jensen, tuburi, 8.0 ml cu antibiotice*	Bucată	2 500,00	37,9300	40,9644	94 825,0000	102 411,0000
83	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	Tuburi cu mediu de cultură tip BBL MGIT 7.0ml.	kit	350,00	9 751,3500	10 531,4580	3 412 972,5000	3 686 010,3000
84	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	BD BACTEC™ MGIT™ OADC Enrichment	Flacon	100,00	2 165,2400	2 338,4592	216 524,0000	233 845,9200
86	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	PZ kit, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	kit	20,00	4 102,3800	4 430,5704	82 047,6000	88 611,4080
89	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	PZ Medium, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	kit	40,00	3 517,4100	3 798,8028	140 696,4000	151 952,1120
90	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	Rapid test for detection of MPT 64 Antigen	kit	50,00	2 228,8800	2 407,1904	111 444,0000	120 359,5200
91	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	GenoType MTBDRplus, Version 2.0	teste	1 920,00	492,6000	532,0080	945 792,0000	1 021 455,3600
105	2 tranșe: iunie 2025, noiembrie 2025.						
33100000-1	GenoType MTBDRsl ver.2	teste	1 920,00	542,2000	585,5760	1 041 024,0000	1 124 305,9200
106	2 tranșe: iunie 2025, noiembrie 2025.						
33100000-1	GenoType CM identificare MBT non-tuberculoase	teste	480,00	242,2000	261,5760	116 256,0000	125 556,4800
107	2 tranșe: iunie 2025, noiembrie 2025.						
33100000-1	GenoType AS identificare MBT non-tuberculoase	teste	144,00	470,2000	507,8160	67 708,8000	73 125,5040

109	2 tranșe: iunie 2025, noiembrie 2025.						
33100000-1	GenoType NTM-DR identificare MBT non-tuberculoase	teste	192,00	664,4000	717,5520	127 564,8000	137 769,9840
110	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
33100000-1	Kituri ELISA pentru identificarea IFN- γ uman	teste	1 000,00	200,3600	216,3888	200 360,0000	216 388,8000
115.1	o singură tranșă septembrie 2025						
33100000-1	Kituri ELISA pentru identificarea IFN- γ uman	teste	1 000,00	143,1900	154,6452	143 190,0000	154 645,2000
115.2	o singură tranșă septembrie 2025						
33100000-1	Test pentru depistarea TB LAM Ag	teste	1 000,00	230,3300	248,7564	230 330,0000	248 756,4000
116	2 tranșe: aprilie 2025, septembrie 2025.						
TOTAL						7 545 985,1000	8 149 663,9080

Inclusiv date despre tranșe :

Nr tranșă	Data limită tranșă	Medicament	Cantitate	Preț	Valoare tranșă
1	30.04.2025	82-92873, Mediu Lowenstein Jensen, tuburi,8.0 ml pentru izolarea M. tuberculosis*	12 500	26,5788	332 235,0000
2	30.09.2025	82-92873, Mediu Lowenstein Jensen, tuburi,8.0 ml pentru izolarea M. tuberculosis*	12 500	26,5788	332 235,0000
3	30.04.2025	83-92873, Mediu Lowenstein Jensen, tuburi, 8.0 ml cu antibiotice*	1 250	40,9644	51 205,5000
4	30.09.2025	83-92873, Mediu Lowenstein Jensen, tuburi, 8.0 ml cu antibiotice*	1 250	40,9644	51 205,5000
5	30.04.2025	84-92873, Tuburi cu mediu de cultură tip BBL MGIT 7.0ml.	175	10 531,458	1 843 005,1500
6	30.09.2025	84-92873, Tuburi cu mediu de cultură tip BBL MGIT 7.0ml.	175	10 531,458	1 843 005,1500
7	30.04.2025	86-92873, BD BACTEC™ MGIT™ OADC Enrichment	50	2 338,4592	116 922,9600
8	30.09.2025	86-92873, BD BACTEC™ MGIT™ OADC Enrichment	50	2 338,4592	116 922,9600
9	30.04.2025	89-92873, PZ kit, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	10	4 430,5704	44 305,7000
10	30.09.2025	89-92873, PZ kit, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	10	4 430,5704	44 305,7000
11	30.04.2025	90-92873, PZ Medium, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	20	3 798,8028	75 976,0600
12	30.09.2025	90-92873, PZ Medium, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	20	3 798,8028	75 976,0600
13	30.04.2025	91-92873, Rapid test for detection of MPT 64 Antigen	25	2 407,1904	60 179,7600
14	30.09.2025	91-92873, Rapid test for detection of MPT 64 Antigen	25	2 407,1904	60 179,7600
15	30.06.2025	105-92873, GenoType MTBDRplus, Version 2.0	960	532,008	510 727,6800
16	30.11.2025	105-92873, GenoType MTBDRplus, Version 2.0	960	532,008	510 727,6800

17	30.06.2025	106-92873, GenoType MTBDRsl ver.2	960	585,576	562 152,9600
18	30.11.2025	106-92873, GenoType MTBDRsl ver.2	960	585,576	562 152,9600
19	30.06.2025	107-92873, GenoType CM identificare MBT non-tuberculoase	240	261,576	62 778,2400
20	30.11.2025	107-92873, GenoType CM identificare MBT non-tuberculoase	240	261,576	62 778,2400
21	30.06.2025	109-92873, GenoType AS identificare MBT non-tuberculoase	72	507,816	36 562,7500
22	30.11.2025	109-92873, GenoType AS identificare MBT non-tuberculoase	72	507,816	36 562,7500
23	30.04.2025	110-92873, GenoType NTM-DR identificare MBT non-tuberculoase	96	717,552	68 884,9900
24	30.09.2025	110-92873, GenoType NTM-DR identificare MBT non-tuberculoase	96	717,552	68 884,9900
25	30.09.2025	115.1-92873, Kituri ELISA pentru identificarea IFN- γ uman	1 000	216,3888	216 388,8000
26	30.09.2025	115.2-92873, Kituri ELISA pentru identificarea IFN- γ uman	1 000	154,6452	154 645,2000
27	30.04.2025	116-92873, Test pentru depistarea TB LAM Ag	500	248,7564	124 378,2000
28	30.09.2025	116-92873, Test pentru depistarea TB LAM Ag	500	248,7564	124 378,2000
TOTAL			35 716,0000	X	8 149 663,9000

Vînzătorul:

SC Imunotehnomed SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Pneumologie „Chiril Draganiuc”

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	Certificate de calitate / Standarde de referință
		Modelul articolului		
1	33100000-1	Mediu Lowenstein Jensen, tuburi,8.0 ml pentru izolarea M. tuberculosis* Mediu Lowenstein Jensen, tuburi, 8.0 ml	România,Sanimed	DM000430813
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Mediu Lowenstein-Jensen pentru izolarea M. tuberculosis. Tub cu 8,0ml mediu gata pentru utilizare, lungime tub 150-160 mm, diametrul extern al tubului 17-18 mm, diametrul intern al gâtului tubului nu mai mic- 12 mm. Capac din polipropilenă de densitate înaltă, ce se poate deschide/ închide ușor printr-o singură operație manuală. Produsele vor fi acceptate doar după efectuarea controlului calității și apariția vizibilă a creșterii în decurs de 14 zile din momentul incubării. Certificat CE sau declarație de conformitate in funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - Corespunde				
2	33100000-1	Mediu Lowenstein Jensen, tuburi, 8.0 ml cu antibiotice* Mediu Lowenstein-Jensen cu Tuberculostatice de linia a-2-a	România,Sanimed	DM000430814
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Mediu Lowenstein-Jensen pentru testarea sensibilității M. tuberculosis către preparatele antituberculoase. Tub cu 8,0 ml mediu cu un antibiotic, specific, după cum urmează: Isoniasid 1,0 µg/ml – 400 tuburi, Isoniasid 0,2 µg/ml – 400 tuburi, Rifampicin 40,0 µg/ml – 400 tuburi, Ethambutol 2,0 µg/ml – 400 tuburi, Amikacin 30,0 µg/ml – 400 tuburi, Capreomycin 40,0 µg/ml – 400 tuburi, Ethionamide 40,0 µg/ml – 400 tuburi, Levofloxacin 2,0 µg/ml – 400 tuburi, Moxifloxacin 1,0 µg/ml – 400 tuburi, Moxifloxacin 0,25 µg/ml – 400 tuburi; PAS 1,0 µg/ml – 500 tubur Cycloserine – 30,0mg/mi. Lungimea tubului 150-160mm, diametrul extern al tubului 17-18mm, diametrul intern al gâtului tubului nu mai mic de 12 mm. Capacul va fi din polipropilenă de densitate înaltă, ce se poate deschide/închide ușor printr-o singură operație manuală. Produsele vor fi acceptate doar după efectuarea controlului calității. Certificat CE sau declarație de conformitate in funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit - Corespunde				
3	33100000-1	Tuburi cu mediu de cultură tip BBL MGIT 7.0ml. 245 122	USA,BD, Becton Dickinson	DM000303608
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Pentru detecția M. tb, pentru utilizarea în sistemul BACTEC MGIT 960. Ambalaj - set/kit 100 tuburi. Cod-245122 - Corespunde				
4	33100000-1	BD BACTEC™ MGIT™ OADC Enrichment 245 116	USA,BD, Becton Dickinson	DM000303606
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
BD BACTEC™ MGIT™ OADC Enrichment; Flacon 50.0ml - Corespunde				

5	33100000-1	PZ kit, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	USA,BD, Becton Dickinson	DM000303614
		245 128		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Pentru utilizarea în sistemul automat BACTEC MGIT 960. BACTEC™ MGIT™ 960 PZA Kit 50 tests 245128 - Corespunde				
6	33100000-1	PZ Medium, pentru testare sensibilitate M. tb față de PZ	USA,BD, Becton Dickinson	DM000303605
		245 115		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Pentru utilizarea în sistemul automat BACTEC MGIT 960. BACTEC™ MGIT™ 960 PZA Medium 25 tubes 245115 - Corespunde				
7	33100000-1	Rapid test for detection of MPT 64 Antigen	Coreea,Abbott	DM000358104
		08FK50		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Rapid test for detection of MPT 64 Antigen, kituri 25 bucati - Corespunde				
8	33100000-1	GenoType MTBDRplus, Version 2.0	Germania,Hain	DM000759243
		30496A		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Echivalent – GenoType MTBDRplus (HAIN). Ambalaj – set/kit pentru 96 teste.pentru identificarea M.tuberculosis și testarea sensibilității față de RIF și INH - Corespunde				
9	33100000-1	GenoType MTBDRsl ver.2	Germania,Hain	DM000759245
		31796A		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Echivalent – GenoType MTBDRsl (HAIN). Ambalaj – set/kit pentru 96 teste.- Corespunde				
10	33100000-1	GenoType CM identificare MBT non-tuberculoase	Germania,Hain	DM000759239
		29996A		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Echivalent – GenoType CM (HAIN). Ambalaj – set/kit pentru 96 teste. - Corespunde				
11	33100000-1	GenoType AS identificare MBT non-tuberculoase	Germania,Hain	DM000759241
		29 896		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Echivalent – GenoType AS (HAIN). Ambalaj – set/kit - 96 teste.- Corespunde				
12	33100000-1	GenoType NTM-DR identificare MBT non-tuberculoase	Germania,Hain	DM000760806;; DM000760978;
		29712 / 51610		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Echivalent - GenoType NTM-DR (HAIN) ambalaj set/kit - 12 x 8 teste (29712), GenoLyse (HAIN) ambalaj set/kit - 96 teste (51610) - Corespunde				
13	33100000-1	Kituri ELISA pentru identificarea IFN-γ uman	Coreea,SD Biosensor	DM000390512

		07TBF10C		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Set ELISA pentru identificarea IFN-γ în scopul depistării infecției TB.				
Sensibilitatea minim 95%.				
Specificacitatea minim 95%.				
Setul include tuburi pentru singe, iar în cazul în care ele sunt fără vacuumare, este necesar de a include in oferta Tuburi vacuumate cu litiu-heparină sau heparină sodică de 6 ml pentru colectarea sîngelui.				
14	33100000-1	Kituri ELISA pentru identificarea IFN-γ uman	Coreea,SD Biosensor	DM000390513
		07TBFA30		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Set ELISA pentru identificarea IFN-γ în scopul depistării infecției TB.				
Sensibilitatea minim 95%.				
Specificacitatea minim 95%.				
Setul include tuburi pentru singe, iar în cazul în care ele sunt fără vacuumare, este necesar de a include in oferta Tuburi vacuumate cu litiu-heparină sau heparină sodică de 6 ml pentru colectarea sîngelui.				
15	33100000-1	Test pentru depistarea TB LAM Ag	USA,Abbott	DM000674673
		7D2741		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]				
Teste rapide de unică folosință pentru determinarea TB LAM antigen (lipoarabinomannan) în urină utilizat in scopul depistarii TBC active la pacienții cu infectia HIV.				

--

Vînzătorul:

SC Imunotehnomed SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Pneumologie „Chiril Draganiuc”

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.