



ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. 21113155/03/61 /60

de achiziționare a dispozitivelor medicale

17.01.2024

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
<p><u>GBG-MLD SRL</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Tudor CEAICOVSCHI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p>statutului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Vînzător</p> <p>IDNO 1003600117582 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman</u></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Vladimir DOLGHI (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p>Regulamentului</p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Beneficiar</p> <p>IDNO 1003600150602 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p>(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</p> <p>(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 Reagenților pentru Laboratorul Biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției publice :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1698849570746,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 09.01.2024

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. Presentul 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 plătită 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.

Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării

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 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 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: 64 938,96(Șaizeci și patru mii nouă sute treizeci și opt 96) 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 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. Vînzătorul 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 Vînzător 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 întîrziere.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vînzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul 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;
- f. să livreze produsele la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la 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) 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. 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. 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 conformitații, cheltuielile de staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

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

9.9. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială precum urmează:

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

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

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

9.11. Pentru achitarea cu întîrziere a mijloacelor financiare către Vînzător, Centrul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate pentru fiecare zi de întîrziere, 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, 17 ianuarie 2024.

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
GBG-MLD SRL	IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2005, mun. Chișinău, str. Albișoara 64/2	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. V. Korolenko, 2	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 54-91-20,54-91-21, fax 022 54-73-73 , office@gbg.md, info@gbg.md	Telefon: 022 (022) 82-90-15; 82-90-12; 72-32-59, 82-90-16 , inn@ms.md, imspinn.md@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: MD14AG000000225184801542	IBAN: MD86TRPCCC518430A00077AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC "MAIB" SA sucursala Constantin Tănase	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600117582	Cod fiscal: 1003600150602	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: AGRNMD2X493	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	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automa	ml	6,8500	112	767,2000	3 068,8000	3 682,5600
33100000-1	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	448	1,3700	4	153,4400		
84-70746	Elitech, Franta		8,2200		920,6400		
2	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,6800	600	408,0000	816,0000	979,2000
33100000-1	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	1 200	0,1360	2	81,6000		
80-70746	Elitech, Franta		0,8160		489,6000		
3	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,6200	625	387,5000	6 200,0000	7 440,0000
33100000-1	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	10 000	0,1240	16	77,5000		
78-70746	Elitech, Franta		0,7440		465,0000		
4	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,8200	1 000	820,0000	3 280,0000	3 936,0000
33100000-1	Trigliceride (Triglycerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	4 000	0,1640	4	164,0000		
72-70746	Elitech, Franta		0,9840		984,0000		
5	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	2,4000	250	600,0000	3 600,0000	4 320,0000
33100000-1	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	1 500	0,4800	6	120,0000		
57-70746	Elitech, Franta		2,8800		720,0000		
6	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,2300	1 000	230,0000	2 760,0000	3 312,0000
33100000-1	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	12 000	0,0460	12	46,0000		
55-70746	Elitech, Franta		0,2760		276,0000		

7	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator auto	ml	0,5000	1 000	500,0000	2 000,0000	2 400,0000
33100000-1	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	4 000	0,1000	4	100,0000		
41-70746	Elitech, Franta		0,6000		600,0000		
8	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator	ml	0,7100	250	177,5000	355,0000	426,0000
33100000-1	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	500	0,1420	2	35,5000		
36-70746	Elitech, Franta		0,8520		213,0000		
9	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator	ml	0,5400	125	67,5000	1 350,0000	1 620,0000
33100000-1	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	2 500	0,1080	20	13,5000		
23-70746	Elitech, Franta		0,6480		81,0000		
10	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,5500	625	343,7500	2 062,5000	2 475,0000
33100000-1	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	3 750	0,1100	6	68,7500		
15-70746	Elitech, Franta		0,6600		412,5000		
11	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	ml	1,3500	250	337,5000	1 350,0000	1 620,0000
33100000-1	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat	1 000	0,2700	4	67,5000		
47-70746	Elitech, Franta		1,6200		405,0000		
12	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator a	ml	0,4780	250	119,5000	1 195,0000	1 434,0000
33100000-1	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator automat	2 500	0,0956	10	23,9000		
31-70746	Elitech, Franta		0,5736		143,4000		
13	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automa	ml	5,8000	240	1 392,0000	11 136,0000	13 363,2000
33100000-1	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	1 920	1,1600	8	278,4000		
86-70746	Elitech, Franta		6,9600		1 670,4000		
14	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,6000	250	150,0000	600,0000	720,0000
33100000-1	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	1 000	0,1200	4	30,0000		
5-70746	Elitech, Franta		0,7200		180,0000		
15	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	4,0000	100	400,0000	12 000,0000	14 400,0000
33100000-1	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	3 000	0,8000	30	80,0000		
12-70746	Elitech, Franta		4,8000		480,0000		

16	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	ml	0,5500	625	343,7500	2 062,5000	2 475,0000
33100000-1	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	3 750	0,1100	6	68,7500		
1-70746	Elitech, Franta		0,6600		412,5000		
17	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	28,0000	5	140,0000	280,0000	336,0000
33100000-1	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	10	5,6000	2	28,0000		
96-70746	Elitech, Franta		33,6000		168,0000		
TOTAL						54 115,8000	64 938,9600

Vinzătorul:

GBG-MLD SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

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	LDL Cholesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Franta,Elitech, Franta	DM000305047+; DM000305060
84-70746	CLDL-0250+HLCA-0041		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.03 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0; Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l			
33100000-1	Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	Franta,Elitech, Franta	DM000305011
80-70746	AUML-0507		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina; Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4.2 mcmol/ l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.1; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.15; Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, lipemie - trigliceride până la 21g/l.			
33100000-1	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Franta,Elitech, Franta	DM000305009
78-70746	URSL-0507		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata; Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l			
33100000-1	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	Franta,Elitech, Franta	DM00030505
72-70746	TGML-0707		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Metoda de determinare: Fotometrică GPO. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0,01 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.5; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0; Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.			
33100000-1 57-70746	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat FEFE-0600	Franta,Elitech, Franta	DM000308198
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.9 mmol/ l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 4.0; Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.			
33100000-1 55-70746	Glucosa (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat GPSL-0707	Franta,Elitech, Franta	M000305000
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP; Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.1 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 7.0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0; Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l.			
33100000-1 41-70746	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat CHSL-0707	Franta,Elitech, Franta	DM000305042
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator; Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0,08 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5; Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.			
33100000-1 36-70746	Fosfatasa alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat PASL-0420	Franta,Elitech, Franta	DM000305013
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 3,0 U/L; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3.0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.0; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, hemoglobina până la 2 g/l.			
33100000-1 23-70746	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat BIDI-0500	Franta,Elitech, Franta	DM000345509
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică DCA; Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.8 mol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0.03; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0.01; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l			
33100000-1 15-70746	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat ASSL-0510	Franta,Elitech, Franta	DM000305021
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent; Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2,0; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1,5; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l; Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l.			
33100000-1 47-70746	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat GISL-0420	Franta,Elitech, Franta	DM000305027
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.			
Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L; Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$; Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,0$; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.			
33100000-1 31-70746	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator automat BITO-0600	Franta,Elitech, Franta	DM000304992
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică DCA. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 1.3 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 ; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 5.0 ; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l			
33100000-1 86-70746	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat CHDL-0600+HLCA-0041	Franta,Elitech, Franta	DM000305045+; DM000305060
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 0.03 mmol/l; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 ; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.0 ;			
33100000-1 5-70746	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat ALBU-0600	Franta,Elitech, Franta	DM000304989
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG; Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator; Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2.0 g/l; Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,15$; Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,15$; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l;			
33100000-1 12-70746	alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat AMSL-0400	Franta,Elitech, Franta	DM000305019
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP; -G3; Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent; Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 33,0$ U/L; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0 ; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0 ; Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11 g/l			
33100000-1 1-70746	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat ALSL-0510	Franta,Elitech, Franta	DM000305017
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 4 U/L; Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5 ; Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0 ; Interferențe: Acid ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, lipemie până la 21 g/l.			
33100000-1 96-70746	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml CONT-0060	Franta,Elitech, Franta	DM000305057
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Ser control normal pe baza serului uman cu parametri cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml			

Vinzătorul:

Beneficiarul:

Centrul:

GBG-MLD SRL

IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie Diomid Gherman

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.

L.Ș.

L.Ș.

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

30.08.2024

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 pînă 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.