



# ACHIZIȚII PUBLICE

**CONTRACT nr. 21116315/02/22**

**de achiziționare a dispozitivelor medicale**

29.01.2024

mun. Chișinău  
(localitatea)

<b>Vînzător</b>	<b>Beneficiar</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
<p><b><u>GBG-MLD SRL</u></b></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Tudor CEAICOVSCHI</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p><b>statutului</b></p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit(ă) în continuare Vînzător</b></p> <p><b>IDNO 1003600117582</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b><u>IMSP Institutul Mamei și Copilului</u></b></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Sergiu GLADUN</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p><b>Regulamentului</b></p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit(ă) în continuare Beneficiar</b></p> <p><b>IDNO 1003600151643</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><b><u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u></b></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Gheorghe GORCEAG</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza</p> <p><b>Regulamentului de organizare și funcționare</b></p> <p>(statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p><b>denumit în continuare Centru</b></p> <p><b>IDNO 1016601000212</b> (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 Imunologic conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024,

(denumirea obiectului achiziției)

denumite în continuare Bunuri, conform Licităției deschise :

nr. ocds-b3wdp1-MD-1699619738481,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din 11.01.2024

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, valabilă până la data de 31.01.2025 – 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 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: 531 388,56( Cinci sute treizeci și una mii trei sute optzeci și opt 56 ) 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. Vânzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de 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, Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 30% din suma Bunurilor nelivrate.

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

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

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

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

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

9.12. Vânzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

## **10. Drepturile de proprietate intelectuală**

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

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

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

## **11. Dispoziții finale**

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

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

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

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

11.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare, în limba de stat a Republicii Moldova, cîte 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, 29.01.2024.

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:**

<b>Vînzătorul</b>	<b>Beneficiarul</b>	<b>Autoritatea Contractantă</b>
<b>GBG-MLD SRL</b>	<b>IMSP Institutul Mamei și Copilului</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
Adresa poștală: MD-2005, mun. Chișinău, str. Albișoara 64/2	Adresa poștală: MD-2062, mun. Chișinău, str. Burebista, 93	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 022523661, contab - 559650, 523605 , imcopil@ms.md	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: MD73TRPCCC518430A00006AA	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: 1003600151643	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: AGRNMD2X493	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
<b>Semnăturile Părților</b>		
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	AntiHBcoreAg sumar	Test	6,8000	96	652,8000	3 264,0000	3 916,8000
33100000-1	AntiHBcoreAg sumar	480	1,3600	5	130,5600		
76-38481	DIA PRO		8,1600		783,3600		
2	AntiHBsAg	Test	12,4000	96	1 190,4000	8 332,8000	9 999,3600
33100000-1	AntiHBsAg	672	2,4800	7	238,0800		
77-38481	DIA PRO		14,8800		1 428,4800		
3	Anti-TPO cu calibratori, ELISA	Test	18,0000	96	1 728,0000	13 824,0000	16 588,8000
33100000-1	Anti-TPO cu calibratori, ELISA	768	3,6000	8	345,6000		
78-38481	Monobind		21,6000		2 073,6000		
4	AT/TG cu calibratori, ELISA	Test	15,5000	96	1 488,0000	4 464,0000	5 356,8000
33100000-1	AT/TG cu calibratori, ELISA	288	3,1000	3	297,6000		
82-38481	Monobind		18,6000		1 785,6000		
5	CA 125, cu calibratori, ELISA	Test	16,7000	96	1 603,2000	3 206,4000	3 847,6800
33100000-1	CA 125, cu calibratori, ELISA	192	3,3400	2	320,6400		
83-38481	Monobind		20,0400		1 923,8400		
6	DHEA-S ELISA	Test	17,0000	96	1 632,0000	6 528,0000	7 833,6000
33100000-1	DHEA-S ELISA	384	3,4000	4	326,4000		
95-38481	Monobind		20,4000		1 958,4000		

7	Multi-ligand control Tri-level 2x2ml	set	1 819,0000	1	1 819,0000		
33100000-1	Multi-ligand control Tri-level 2x2ml	1	363,8000	1	363,8000	1 819,0000	2 182,8000
113-38481	Monobind		2 182,8000		2 182,8000		
8	Mycoplasma hominis IgA	Test	20,0000	1	20,0000		
33100000-1	Mycoplasma hominis IgA	1 056	4,0000	1 056	4,0000	21 120,0000	25 344,0000
114-38481	Vector Best		24,0000		24,0000		
9	Mycoplasma hominis IgG	Test	19,0000	96	1 824,0000		
33100000-1	Mycoplasma hominis IgG	1 056	3,8000	11	364,8000	20 064,0000	24 076,8000
115-38481	Vector Best		22,8000		2 188,8000		
10	Mycoplasma pneumoniae IgG	Test	17,0000	96	1 632,0000		
33100000-1	Mycoplasma pneumoniae IgG	1 344	3,4000	14	326,4000	22 848,0000	27 417,6000
117-38481	Novatec		20,4000		1 958,4000		
11	Mycoplasma pneumoniae IgM	Test	17,0000	96	1 632,0000		
33100000-1	Mycoplasma pneumoniae IgM	1 344	3,4000	14	326,4000	22 848,0000	27 417,6000
118-38481	Novatec		20,4000		1 958,4000		
12	Prolactina cu calibrator ELISA	Test	12,3500	96	1 185,6000		
33100000-1	Prolactina cu calibrator ELISA	1 728	2,4700	18	237,1200	21 340,8000	25 608,9600
122-38481	DIA.METRA		14,8200		1 422,7200		
13	Anti EBV VCA IgG	Test	19,2000	96	1 843,2000		
33100000-1	Anti EBV VCA IgG	1 152	3,8400	12	368,6400	22 118,4000	26 542,0800
47-38481	DIA PRO		23,0400		2 211,8400		
14	Anti EBV VCA IgM	Test	16,0000	96	1 536,0000		
33100000-1	Anti EBV VCA IgM	1 152	3,2000	12	307,2000	18 432,0000	22 118,4000
48-38481	DIA PRO		19,2000		1 843,2000		
15	HBsAg, 96 teste ELISA	Test	6,3000	96	604,8000		
33100000-1	HBsAg, 96 teste ELISA	2 016	1,2600	21	120,9600	12 700,8000	15 240,9600
55-38481	DIA PRO		7,5600		725,7600		

16	Anti HSV (tip I,II) IgG	Test	9,0000	96	864,0000	15 552,0000	18 662,4000
33100000-1	Anti HSV (tip I,II) IgG	1 728	1,8000	18	172,8000		
61-38481	DIA PRO		10,8000		1 036,8000		
17	Anti HSV (tip I,II) IgM	Test	11,0000	96	1 056,0000	19 008,0000	22 809,6000
33100000-1	Anti HSV (tip I,II) IgM	1 728	2,2000	18	211,2000		
62-38481	DIA PRO		13,2000		1 267,2000		
18	Anti Toxoplasma gn. IgG	Test	9,0000	96	864,0000	10 368,0000	12 441,6000
33100000-1	Anti Toxoplasma gn. IgG	1 152	1,8000	12	172,8000		
70-38481	DIA PRO		10,8000		1 036,8000		
19	Anti Toxoplasma gn. IgM	Test	10,6000	96	1 017,6000	12 211,2000	14 653,4400
33100000-1	Anti Toxoplasma gn. IgM	1 152	2,1200	12	203,5200		
71-38481	DIA PRO		12,7200		1 221,1200		
20	Anti ureaplasma urealyticum IgA	Test	20,0000	96	1 920,0000	21 120,0000	25 344,0000
33100000-1	Anti ureaplasma urealyticum IgA	1 056	4,0000	11	384,0000		
72-38481	Vector Best		24,0000		2 304,0000		
21	AFP, cu calibratorilor	Test	10,9000	96	1 046,4000	7 324,8000	8 789,7600
33100000-1	AFP, cu calibratorilor	672	2,1800	7	209,2800		
37-38481	Monobind		13,0800		1 255,6800		
22	Anti chlamidia pneumoniae IgG	Test	22,7000	96	2 179,2000	30 508,8000	36 610,5600
33100000-1	Anti chlamidia pneumoniae IgG	1 344	4,5400	14	435,8400		
39-38481	Novatec		27,2400		2 615,0400		
23	Anti chlamidia pneumoniae IgM	Test	24,5000	96	2 352,0000	32 928,0000	39 513,6000
33100000-1	Anti chlamidia pneumoniae IgM	1 344	4,9000	14	470,4000		
40-38481	Novatec		29,4000		2 822,4000		
24	Anti chlamydia trh. IgA	Test	19,8000	96	1 900,8000	20 908,8000	25 090,5600
33100000-1	Anti chlamydia trh. IgA	1 056	3,9600	11	380,1600		

41-38481	DIA PRO		23,7600		2 280,9600		
25	Anti ureaplasma urealyticum IgG	Test	19,0000	96	1 824,0000	20 064,0000	24 076,8000
33100000-1	Anti ureaplasma urealyticum IgG	1 056	3,8000	11	364,8000		
73-38481	Vector Best		22,8000		2 188,8000		
26	Anti CMV IgG	Test	8,5000	96	816,0000	13 056,0000	15 667,2000
33100000-1	Anti CMV IgG	1 536	1,7000	16	163,2000		
44-38481	DIA PRO		10,2000		979,2000		
27	Anti CMV IgM	Test	10,5000	96	1 008,0000	16 128,0000	19 353,6000
33100000-1	Anti CMV IgM	1 536	2,1000	16	201,6000		
45-38481	DIA PRO		12,6000		1 209,6000		
28	Anti chlamydia trh. IgG	Test	18,0000	96	1 728,0000	20 736,0000	24 883,2000
33100000-1	Anti chlamydia trh. IgG	1 152	3,6000	12	345,6000		
42-38481	DIA PRO		21,6000		2 073,6000		
					<b>TOTAL</b>	442 823,8000	531 388,5600

**Vinzătorul:**

GBG-MLD SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Institutul Mamei și Copilului

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 76	<b>AntiHBcoreAg sumar</b> BCAB.CE	Italia,DIA PRO	DM000391661
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Anti HBcoreAg sumar Componența kitului: set diagnostic standart, cu calibratori si controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 77	<b>AntiHBsAg</b> SAB.CE	Italia,DIA PRO	DM000391660
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Anti HBs Ag Componența kitului: set diagnostic standart, cu calibratori si controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 78	<b>Anti-TPO cu calibratori, ELISA</b> 1125-300, AIT-101 control	SUA,Monobind	DM000661350; DM000661523;
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Anti TPO, cu control si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste. Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 82	<b>AT/TG cu calibratori, ELISA</b> 1025-300, AIT-101 control	SUA,Monobind	DM000661348; DM000661523
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] AT/TG, cu control si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste. Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 83	<b>CA 125, cu calibratori, ELISA</b> 3025-300, TMC-300 control	SUA,Monobind	DM000661364; DM000661527
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] CA 125, cu control (nivel inalt, mediu si jos) si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste. Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 95	<b>DHEA-S ELISA</b> 5125-300	SUA,Monobind	DM000661460
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] DHEA-S, certificat CE. Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori si reagenți lichizi gata de lucru de la producător. Setul contine 96 teste			
33100000-1 113	<b>Multi-ligand control Tri-level 2x2ml</b> TMC-300	SUA,Monobind	DM000661527
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Multi-ligand control Tri-level pentru trei marcheri oncologici: CA 19-9; CA- 125; CA 153, trei nivele x 2 fiecare câte 2 ml			

33100000-1 114	<b>Mycoplasma hominis IgA</b> D-4358	Rusia, Vector Best	DM000111324
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Mycoplasma hominis IgA, setul contine controlul "+" și "-". Metoda de determinare ELISA, Set 96 teste			
33100000-1 115	<b>Mycoplasma hominis IgG</b> D-4352	Rusia, Vector Best	DM000111323
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Mycoplasma hominis IgG, setul contine controlul "+" și "-". Metoda de determinare ELISA, Set 96 teste			
33100000-1 117	<b>Mycoplasma pneumoniae IgG</b> MYCG0350	Germania, Novatec	DM000116867
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Mycoplasma pneumoniae IGG, setul contine controlul "+" și "-". Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 118	<b>Mycoplasma pneumoniae IgM</b> MYCM0350	Germania, Novatec	DM000116868
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Mycoplasma pneumoniae IgM, setul contine controlul "+" și "-". Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 122	<b>Prolactina cu calibratori ELISA</b> DKO011	Italia, DIA.METRA	DM000363649
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Prolactin, setul contine control si calibratori. Metoda de determinare ELISA, 96 teste. Cu stripuri si godeuri detasabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 47	<b>Anti EBV VCA IgG</b> VCAG.CE	Italia, DIA PRO	DM000657292
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti EBV VCA IGG, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu calibratori si controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 48	<b>Anti EBV VCA IgM</b> VCAM.CE	Italia, DIA PRO	DM000657293
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti EBV VCA IGM, Componenta kitului: set diagnostic standart, cu calibrator si controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 55	<b>HBsAg, 96 teste ELISA</b> SAG1ULTRA.CE	Italia, DIA PRO	DM000391656
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
HBS Ag, Componenta kitului: set diagnostic standart, include controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste. Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 61	<b>Anti HSV (tip I,II) IgG</b> HSVG.CE	Italia, DIA PRO	DM000657286
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti HSV (tip I, II) IgG Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 62	<b>Anti HSV (tip I,II) IgM</b> HSVM.CE	Italia, DIA PRO	DM000657287

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti HSV (tip I, II) IgM Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 70	<b>Anti Toxoplasma gn. IgG</b> TOXOG.CE	Italia,DIA PRO	DM000391854
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Toxoplasma gn. IgG Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 71	<b>Anti Toxoplasma gn. IgM</b> TOXOM.CE	Italia,DIA PRO	DM000391853
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Toxoplasma gn. IgM Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale și calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 72	<b>Anti ureaplasma urealyticum IgA</b> D-2258	Rusia,Vector Best	DM000111313
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Ureaplasma urealyticum IgA, setul include controlul "+ și -". Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 37	<b>AFP, cu calibratori</b> 1925-300	SUA,Monobind	DM000661362
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
AFP, componența kitului: set diagnostic standart, calibratori. Metoda de determinare ELISA, Setul include 96 teste. Cu stripuri și godeuri detașabile cu streptavidina, calibratori și reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător			
33100000-1 39	<b>Anti chlamidia pneumoniae IgG</b> CHLG0510	Germania,Novatec	DM000116806
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Chlamidia pneumoniae IgG, Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 40	<b>Anti chlamidia pneumoniae IgM</b> CHLM0510	Germania,Novatec	DM000116807
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Chlamidia pneumoniae IgM, Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 41	<b>Anti chlamydia trh. IgA</b> CTA.CE	Italia,DIA PRO	DM000391862
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Chlamidia Trachomatis IgA, Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 73	<b>Anti ureaplasma urealyticum IgG</b> D-2254	Rusia,Vector Best	DM000111312
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Ureaplasma urealyticum IgG, setul include controlul "+ și -". Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 44	<b>Anti CMV IgG</b> CMVG.GE	Italia,DIA PRO	DM000391852

Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti CMV IgG, Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 45	<b>Anti CMV IgM</b> CMVM.GE	Italia,DIA PRO	DM000391851
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti CMV IgM, Componența kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 42	<b>Anti chlamydia trh. IgG</b> CTG.CE	Italia,DIA PRO	DM000391860
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Chlamidia Trachomatis IgG, Componența kitului: set diagnostic standart, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			

**Vinzătorul:**

GBG-MLD SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Institutul Mamei și Copilului

L.Ș.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

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	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 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.