



# ACHIZIȚII PUBLICE

**CONTRACT nr. 21116315/02/25**

**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 Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga</u></b></p> <p>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p><b>reprezentată prin director Andrei UNCUȚĂ</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 1003600150783</b> (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</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: 930 038,4( Nouă sute treizeci mii treizeci și opt 40 ) 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 Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga</b>	<b>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</b>
Adresa poștală: MD-2005, mun. Chișinău, str. Albișoara 64/2	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29	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 022403595, 022403593, 060296966 , scr@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: MD38TRPCCC518430A00076AA	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: 1003600150783	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	Anticorpi IgE specific anti-dexametazon	Test	49,0000	96	4 704,0000	14 112,0000	16 934,4000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-dexametazon	288	9,8000	3	940,8000		
7-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
2	Anticorpi IgE specific anti-epinefrin	Test	49,0000	96	4 704,0000	42 336,0000	50 803,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-epinefrin	864	9,8000	9	940,8000		
8-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
3	Anticorpi IgE specific anti-lidocain	Test	49,0000	96	4 704,0000	42 336,0000	50 803,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-lidocain	864	9,8000	9	940,8000		
9-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
4	Anticorpi IgE specific anti-mepivacain	Test	49,0000	96	4 704,0000	56 448,0000	67 737,6000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-mepivacain	1 152	9,8000	12	940,8000		
10-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
5	Control negativ pentru IgE specific	Bucată	10,0000	1	10,0000	9 600,0000	11 520,0000
33100000-1	Control negativ pentru IgE specific	960	2,0000	960	2,0000		
11-38481	Dr. FOOKE		12,0000		12,0000		
6	Kit Cantitativ Reference	Test	22,8000	1	22,8000	21 888,0000	26 265,6000
33100000-1	Kit Cantitativ Reference	960	4,5600	960	4,5600		
12-38481	Dr. FOOKE		27,3600		27,3600		

7	Kit Conjugate pentru IgE specific	Test	49,0000	1	49,0000	235 200,0000	282 240,0000
33100000-1	Kit Conjugate pentru IgE specific	4 800	9,8000	4 800	9,8000		
13-38481	Dr. FOOKE		58,8000		58,8000		
8	Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina	Test	49,0000	96	4 704,0000	18 816,0000	22 579,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina	384	9,8000	4	940,8000		
14-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
9	Anticorpi IgE specific anti-claritromicina	Test	49,0000	96	4 704,0000	9 408,0000	11 289,6000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-claritromicina	192	9,8000	2	940,8000		
15-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
10	Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen	Test	49,0000	96	4 704,0000	14 112,0000	16 934,4000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen	288	9,8000	3	940,8000		
16-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
11	Anticorpi IgE specific anti-metronidazol	Test	49,0000	96	4 704,0000	18 816,0000	22 579,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-metronidazol	384	9,8000	4	940,8000		
17-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
12	Control pozitiv pentru IgE specific	Bucată	10,0000	1	10,0000	9 600,0000	11 520,0000
33100000-1	Control pozitiv pentru IgE specific	960	2,0000	960	2,0000		
18-38481	Dr. FOOKE		12,0000		12,0000		
13	Test Anti-MPO (p-Antocripii citoplasmatici anti neutrofile)	Test	28,6000	96	2 745,6000	27 456,0000	32 947,2000
33100000-1	Test Anti-MPO (p-Antocripii citoplasmatici anti neutrofile)	960	5,7200	10	549,1200		
25-38481	DIA.METRA		34,3200		3 294,7200		
14	Anticorpi Anti LC1 (liver cytosol type 1 antigen)	Test	44,0000	96	4 224,0000	12 672,0000	15 206,4000
33100000-1	Anticorpi Anti LC1 (liver cytosol type 1 antigen)	288	8,8000	3	844,8000		
26-38481	Euroimmun		52,8000		5 068,8000		
15	Anticorpi Anti -SLA/LP (soluble liver antigens)	Test	50,0000	96	4 800,0000	14 400,0000	17 280,0000
33100000-1	Anticorpi Anti -SLA/LP (soluble liver antigens)	288	10,0000	3	960,0000		
27-38481	Euroimmun		60,0000		5 760,0000		

16	Test ANA (Anticorpii Anti-Nucleari)	Test	25,0000	96	2 400,0000	7 200,0000	8 640,0000
33100000-1	Test ANA (Anticorpii Anti-Nucleari)	288	5,0000	3	480,0000		
28-38481	DIA.METRA		30,0000		2 880,0000		
17	Test Anti-ds DNA	Test	26,0000	96	2 496,0000	7 488,0000	8 985,6000
33100000-1	Test Anti-ds DNA	288	5,2000	3	499,2000		
29-38481	DIA.METRA		31,2000		2 995,2000		
18	Test Anti-PR3 (c-Antocorpii citoplasmatici anti neutrofile)	Test	25,0000	96	2 400,0000	24 000,0000	28 800,0000
33100000-1	Test Anti-PR3 (c-Antocorpii citoplasmatici anti neutrofile)	960	5,0000	10	480,0000		
30-38481	DIA.METRA		30,0000		2 880,0000		
19	Test Anti-Centromere B	Test	31,3000	96	3 004,8000	3 004,8000	3 605,7600
33100000-1	Test Anti-Centromere B	96	6,2600	1	600,9600		
32-38481	Orgentec		37,5600		3 605,7600		
20	Test Anticorpii Anti – Mitocondriali	Test	32,2500	96	3 096,0000	3 096,0000	3 715,2000
33100000-1	Test Anticorpii Anti – Mitocondriali	96	6,4500	1	619,2000		
33-38481	Orgentec		38,7000		3 715,2000		
21	Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG	Test	39,5000	96	3 792,0000	26 544,0000	31 852,8000
33100000-1	Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG	672	7,9000	7	758,4000		
34-38481	Euroimmun		47,4000		4 550,4000		
22	Anti HCV IgM	Test	18,8000	96	1 804,8000	7 219,2000	8 663,0400
33100000-1	Anti HCV IgM	384	3,7600	4	360,9600		
53-38481	DIA PRO		22,5600		2 165,7600		
23	Anti HDV IgM	Test	28,0000	96	2 688,0000	8 064,0000	9 676,8000
33100000-1	Anti HDV IgM	288	5,6000	3	537,6000		
56-38481	DIA PRO		33,6000		3 225,6000		
24	Anti HDV sumar	Test	23,0000	96	2 208,0000	17 664,0000	21 196,8000
33100000-1	Anti HDV sumar	768	4,6000	8	441,6000		

57-38481	DIA PRO		27,6000		2 649,6000		
25	Anti Helicobacter pylori IgG	Test	15,5000	96	1 488,0000	5 952,0000	7 142,4000
33100000-1	Anti Helicobacter pylori IgG	384	3,1000	4	297,6000		
59-38481	DIA PRO		18,6000		1 785,6000		
26	Anticorpi IgE specific anti-amoxicillin	Test	49,0000	96	4 704,0000	18 816,0000	22 579,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-amoxicillin	384	9,8000	4	940,8000		
1-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
27	Anticorpi IgE specific anti-articain	Test	49,0000	96	4 704,0000	56 448,0000	67 737,6000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-articain	1 152	9,8000	12	940,8000		
2-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
28	Anticorpi IgE specific anti-azitromicin	Test	4 704,0000		4 704,0000	9 408,0000	11 289,6000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-azitromicin		940,8000	2	940,8000		
4-38481	Dr. FOOKE		5 644,8000		5 644,8000		
29	Anticorpi IgE specific anti-bupivacain	Test	4 704,0000		4 704,0000	14 112,0000	16 934,4000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-bupivacain		940,8000	3	940,8000		
5-38481	Dr. FOOKE		5 644,8000		5 644,8000		
30	Anticorpi IgE specific anti-cefalosporine	Test	49,0000	96	4 704,0000	18 816,0000	22 579,2000
33100000-1	Anticorpi IgE specific anti-cefalosporine	384	9,8000	4	940,8000		
6-38481	Dr. FOOKE		58,8000		5 644,8000		
<b>TOTAL</b>						<b>775 032,0000</b>	<b>930 038,4000</b>

**Vinzătorul:**

GBG-MLD SRL

L.Ș.

**Beneficiarul:**

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

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 7	<b>Anticorpi IgE specific anti-dexametazon</b> c00125	Germania,Dr. FOOKE	DM000663246
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 8	<b>Anticorpi IgE specific anti-epinefrin</b> c00196	Germania,Dr. FOOKE	DM000663244
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 9	<b>Anticorpi IgE specific anti-lidocain</b> c00082	Germania,Dr. FOOKE	DM000663242
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 10	<b>Anticorpi IgE specific anti-mepivacain</b> c00088	Germania,Dr. FOOKE	DM000663243
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 11	<b>Control negativ pentru IgE specific</b> 7 002	Germania,Dr. FOOKE	DM000306859
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA. Control negativ. 1 flacon 0,5 ml (1 buc = 0,01 ml)			
33100000-1 12	<b>Kit Cantitativ Reference</b> 076000PQ	Germania,Dr. FOOKE	DM000306841
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz] Metoda ELISA. Set contine anti-IgE reference disc,calibratori min. 6, (1 test= 0,05 ml)			
33100000-1 13	<b>Kit Conjugate pentru IgE specific</b> 0560200PKL	Germania,Dr. FOOKE	DM000306849
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			

Metoda ELISA. Set contine anti IgE enzyme-cojugate, bufer pentru spalare, substrate bufer, substrate tablete, solutia stop.			
33100000-1	<b>Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina</b>	Germania,Dr. FOOKE	DM000663245
14	c00108		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anticorpi IgE specific anti-claritromicina</b>	Germania,Dr. FOOKE	DM000663253
15	c00170		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen</b>	Germania,Dr. FOOKE	DM000663251
16	c00172		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anticorpi IgE specific anti-metronidazol</b>	Germania,Dr. FOOKE	DM000663249
17	c00153		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Control pozitiv pentru IgE specific</b>	Germania,Dr. FOOKE	DM000306861
18	07001.		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA. Control negativ. 1 flacon 0,5 ml (1 buc = 0,01 ml)			
33100000-1	<b>Test Anti-MPO (p-Antocripii citoplasmatici anti neutrofile)</b>	Italia,DIA.METRA	DM000363685
25	DKO092		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti-MPO, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anticorpi Anti LCI (liver cytosol type 1 antigen)</b>	Germania,Euroimmun	DM000561886
26	EA 1307- 9601 G		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti LCI, metoda ELISA, test semicantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anticorpi Anti -SLA/LP (soluble liver antigens)</b>	Germania,Euroimmun	DM000561885

27	EA1302- 9601G	Germania,Euroimmun	DM000561883
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti -SLA/LP, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test ANA (Anticorpilor Anti-Nucleari)</b>	Italia,DIA.METRA	DM000363687
28	DKO099		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Test ANA, metoda ELISA, test calitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test Anti-ds DNA</b>	Italia,DIA.METRA	DM000363686
29	DKO095		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti-ds DNA, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test Anti-PR3 (c-Anticorpilor citoplasmatici anti neutrofile)</b>	Italia,DIA.METRA	DM000363684
30	DKO091		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti-PR3, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test Anti-Centromere B</b>	Germania,Orgentec	DM000051450
32	ORG 633		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti-Centromere B, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test Anticorpilor Anti – Mitocondriali</b>	Germania,Orgentec	DM000304733
33	ORG 516		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anticorpilor Anti – Mitocondriali, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG</b>	Germania,Euroimmun	DM000561887
34	1321-9601G		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG, metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. In set sunt inclusi control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 96 teste			
33100000-1	<b>Anti HCV IgM</b>	Italia,DIA PRO	DM000391672
53	CVM.CE		
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti HCV IgM Componenta kitului: set diagnostic standart, cu calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			

33100000-1 56	<b>Anti HDV IgM</b> DIM.CE	Italia,DIA PRO	DM000391675
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti HDV IgM Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 57	<b>Anti HDV sumar</b> DAB.CE	Italia,DIA PRO	DM000391673
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti HDV sumar Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 59	<b>Anti Helicobacter pylori IgG</b> HPG.CE	Italia,DIA PRO	DM000657272
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Anti Helicobacter pylori IgG Componenta kitului: set diagnostic standart, cu controale si calibratori. Metoda de determinare ELISA, Set de 96 teste			
33100000-1 1	<b>Anticorpi IgE specific anti-amoxicilin</b> c00056	Germania,Dr. FOOKE	DM000663247
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 2	<b>Anticorpi IgE specific anti-articain</b> c00068	Germania,Dr. FOOKE	DM000663241
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 4	<b>Anticorpi IgE specific anti-azitromicin</b> c00194	Germania,Dr. FOOKE	DM000663252
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 5	<b>Anticorpi IgE specific anti-bupivacain</b> c00089	Germania,Dr. FOOKE	DM000663250
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			
33100000-1 6	<b>Anticorpi IgE specific anti-cefalosporine</b> c00055	Germania,Dr. FOOKE	DM000663248
Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant / Termenele de garanție [valabilitate, după caz]			
Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale, notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Setul include 96 teste			



---

**Vînzătorul:**

GBG-MLD SRL

L.Ş.

**Beneficiarul:**

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga

L.Ş.

**Centrul:**

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

### Condiții de livrare

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

**Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor (%)**

**Data limită / Termen**

#### Condiții de livrare conform graficului de livrare

10

29.02.2024

10

30.04.2024

10

30.06.2024

10

31.08.2024

10

31.10.2024

10

15.12.2024

#### Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare

40

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

Note:

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

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