



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT nr. 21111360/01/01
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„20” Noiembrie 2023

mun. Chişinău
(localitatea)

Vînzător	Beneficiar	<u>Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate</u>
<p><u>Becor SRL</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Iurie BEZER (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Vînzător IDNO 1003600060828 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)</p>	<p><u>IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</p> <p>reprezentată prin director Andrei UNCUȚĂ (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit(ă) în continuare Beneficiar IDNO 1003600150783 (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 Regulamentului de organizare și funcționare (statut, regulament, hotărîre etc.)</p> <p>denumit în continuare Centru 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:
Achiziționarea reactivilor întru realizarea Programului Național de Transplant 2024 (repetat)

denumite în continuare *Bunuri*, conform procedurii nr. **ocds-b3wdp1-MD-1698406909285**,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „15” noiembrie 2023

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

- Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1;
 - Garanția de bună execuție în mărime de **5%** din suma totală a contractului cu TVA – anexa nr.2;
 - Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3.
 - Specificația Nr.3 (Graficul livrării) – anexa nr. 4.**
 - Declarația 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. 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.

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, iar Centru se obligă, la rîndul său, în baza transferului mijloacelor financiare din partea Ministerului Sănătății, să achite Vânzătorului pentru bunurile livrate.

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.

Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4 **Termenul de garanție ale Bunurilor restant va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.**

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. **Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului,**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- **factura fiscală - 3 ex.,**
- **actul de predare – primire 3 ex.;**
- **Certificat de origine pentru fiecare produs de la producător;**
- **Instrucțiunea de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat;**
- **Certificatul de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;**

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Centrului (factura fiscală și actul de predare-primire) și Beneficiarului (**factura fiscală și actul de predare-primire**) cel tîrziu la momentul livrării Bunurilor la destinația finală.

Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele enumerate mai sus.

2.3. Beneficiarul poate solicita o reducere sau majorare argumentată a cantității de Bunuri în limitele prevederilor legislației în vigoare în domeniul achizițiilor publice, informînd despre aceasta Vânzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

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

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și actului de predare-primire și recepționării lor de către Centru.

3. Prețul Contractului și condițiile de plată

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

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: **629 280 (Șase sute douăzeci și nouă mii două sute optzeci 00) lei.**

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, **în termen de 30 zile după recepționarea facturilor fiscale și a actului de predare-primire.** Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condițiile de predare-primire

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

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

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

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

4.2. Vânzătorul este obligat, în prima zi de vineri, după livrarea Bunurilor, să prezinte Centrului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale însoțit de actul de predare-primire semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vânzător a prezentei clauze, Centrul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.3 din prezentul Contract.

5. Standarde

5.1. Bunurile furnizate în baza Contractului vor respecta standardele prezentate de către Vânzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – anexa nr.1 și Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor) – anexa nr.3.

6. Obligațiile Părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract și **Specificația Nr.2 (Specificațiile tehnice a bunurilor licitate) – anexa nr.3;**

b) să anunțe Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;

c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Beneficiar în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Beneficiar;

e) să livreze dispozitive medicale înregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale;

f) Confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.

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 nu recepționeze dispozitive medicale neînregistrate în registrul de stat al dispozitivelor medicale.

6.3. În baza prezentului Contract, Centru se obligă:

a) să achite suma prevăzută în contract, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract

b) să asigure supravegherea și monitorizarea executării contractelor de achiziții publice, respectînd 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 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.

9.11. 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 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 identice, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS, dar nu mai devreme de 01.01.2024. Contractul se înregistrează în mod obligatoriu în una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor dacă gestionarea surselor financiare se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2024.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 20.11.2023.

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților:		
Vînzătorul	Beneficiarul	Autoritatea Contractantă
Becor SRL	IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Calea Orheiului, 111/5	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. Chişinău, Bd. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 022 022 406-282/ 406-283 , becordtm@gmail.com	Telefon: 022 022403595, 022403593, 060296966 , scr@ms.md	Telefon: (022) 222 445 (022) 222 364 E-mail: dispozitive@capcs.gov.md office@capcs.gov.md Site: http://capcs.md
IBAN: MD12MO2224ASV57480767100	IBAN: MD38TRPCCC518430A00076AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC Mobiasbanca-OTP Group SA	Banca: MF-Trezoreria de Stat	Banca: MF-TR Chisinau-bugetul de stat
Cod fiscal: 1003600060828	Cod fiscal: 1003600150783	Cod fiscal: 1016601000212
Codul bancii: MOBBMD22	Codul bancii: TREZMD2X	Codul bancii: TREZMD2X
Semnăturile Părţilor		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ş.	L.Ş.	L.Ş.
	Contabil	
	Înregistrat: nr.	
	Trezoreria	
	Data:	

SPECIFICAȚIE Nr.1

(Lista bunurilor)

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	UM	Cantitate	Preț fără TVA	Preț cu TVA	Suma fără TVA	Suma cu TVA
Nr Lot	Termenul de livrare						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge	Test	1 200,00	160,0000	192,0000	192 000,0000	230 400,0000
1.1	4 tranșe: ianuarie, aprilie, iulie, octombrie 2024;						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge	Test	900,00	168,0000	201,6000	151 200,0000	181 440,0000
1.2	3 tranșe: ianuarie, mai, septembrie 2024;						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin	Test	300,00	310,0000	372,0000	93 000,0000	111 600,0000
1.3	3 tranșe: ianuarie, mai, septembrie 2024						
3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	Test	900,00	98,0000	117,6000	88 200,0000	105 840,0000
1.4	3 tranșe: ianuarie, mai, septembrie 2024						
TOTAL						524 400,0000	629 280,0000

Inclusiv date despre tranșe :

Nr tranșă	Data limită tranșă	Medicament	Cantitate	Preț	Valoare tranșă
1	31.01.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge, 1.1-09285	300	192	57 600,0000

2	30.04.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge, 1.1-09285	300	192	57 600,0000
3	31.07.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge, 1.1-09285	300	192	57 600,0000
4	31.10.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge, 1.1-09285	300	192	57 600,0000
5	31.01.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge, 1.2-09285	300	201,6	60 480,0000
6	31.05.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge, 1.2-09285	300	201,6	60 480,0000
7	30.09.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge, 1.2-09285	300	201,6	60 480,0000
8	31.01.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin, 1.3-09285	100	372	37 200,0000
9	31.05.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin, 1.3-09285	100	372	37 200,0000
10	30.09.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin, 1.3-09285	100	372	37 200,0000
11	31.01.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge, 1.4-09285	300	117,6	35 280,0000
12	31.05.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge, 1.4-09285	300	117,6	35 280,0000
13	30.09.2024	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge, 1.4-09285	300	117,6	35 280,0000

TOTAL			3 300,0000	X	629 280,0000
--------------	--	--	------------	---	--------------

Vinzătorul:

Becor SRL

L.Ş.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moşneaga

L.Ş.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ş.

SPECIFICAȚIE Nr.2

(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Țara și Producătorul	CertIFICATE de calitate / Standarde de referință
		Modelul articolului		
1	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge *07251254190 Elecsys Tacrolimus *05889065190, Tacrolimus CalSet *05889073190, ISD Sample Pretreatment *05889081160, PreciControl ISD *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M *06908853190, PreClean II M *05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231802

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

1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801

Cerințe pentru consumabile:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;
- c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste

Destinație:Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.

Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste

Destinație:

Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis; :
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c)ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 27 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:

- 1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190
- 2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190
- 3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent 07027257190
- 4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190

		Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge		
2	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge *07251246190 Elecsys Cyclosporine *05889073190, ISD Sample Pretreatment *05889022190, Cyclosporine CalSet *05889081190, PreciControl ISD *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M *06908853190, PreClean II M *05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231807

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

1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801

Cerințe pentru consumabile:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;
- c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste

Destinație:Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.

Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste

Destinație:

Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c)ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 27 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:

- 1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190
- 2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190
- 3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent 07027257190
- 4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190

3	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000231758
		Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin *07027257190 Elecsys Everolimus *06633196190, Everolimus CalSet *05889073190, ISD Sample Pretreatment *07294131190, PreciControl Everolimus *06908799190, ProCell II M *04880293190, CleanCell M *06908853190, PreClean II M *05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray		

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

1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801

Cerințe pentru consumabile:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;
- c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste

Destinație:Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.

Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste

Destinație:

Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c)ECLIA

Durata procesului de testare- până la 27 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a sîngelui donat, corespunzător:

1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190

2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190

3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent 07027257190

4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190

4	3310000-1	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	Germania,Roche Diagnostics GmbH	DM000594952
		Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge *09038086190 Vitamin D total G3 Elecsys E2G300 *09038116190 Vitamin D total G3 CS Elecsys * 09038124190 Vitamin D total G3 PC Elecsys		

*06908799190, ProCell II M
*04880293190, CleanCell M
*06908853190, PreClean II M
*05694302001, Assay Tip/Assay Cup tray/

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

1. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției): cobas Pro e801

Cerințe pentru consumabile:

- a) nereutilizabile;
- b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;
- c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste

Destinație:Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.

Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste

Destinație:

Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) ECLIA

Durata procesului de testare- până la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge – 300 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată;

c) ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 18 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge - 1200 teste

Destinație: Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge

Vitamina D total PC, Vitamina D total CS

Metoda de aplicare în reacția de testare:

a) în tehnologie de tip închis;

b) automatizată;

c)ECLIA

Durata procesului de testare- pînă la 27 minute.

Confirmare in: Insertul pu reagent, pag.1

Componente de însoțire a produsului diagnostic (consumabile): obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).

Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

2. Oferta este pentru:

2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivul aflat în comodat Analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100/300 teste), anul producerii 2019, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:

1) concentrației tacrolimusului în sânge – 1200 teste ref.reagent 07251254190

2) concentrației ciclosporinei în sânge – 900 de teste ref.reagent 07251246190

3) concentrației everolimusului în sânge – 300 teste ref.reagent 07027257190

4) concentrației vitamina D total în sânge - 900 teste ref.reagent 09038086190

Vînzătorul:

Becor SRL

L.Ș.

Beneficiarul:

IMSP Spitalul Clinic Republican Timofei Moșneaga

L.Ș.

Centrul:

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate

L.Ș.