



ACHIZIȚII PUBLICE

CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
ÎNREGISTRAT
Nr. 20/00189/01/090 20 21
ACHIZIȚII DISPOZITIVE MEDICALE

CONTRACT nr. 29/PCA 01/189
de achiziționare a dispozitivelor medicale

„13” ianuarie 2021

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător “DAC-SpectroMed” SRL, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Virschi Roman, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Vînzător, IDNO 1002600042432, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Beneficiar IMSP Institutul Oncologic, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Larisa Catrinici, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(ă) în continuare Beneficiar, IDNO 1003600151023, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin director, Ivan ANTOCI, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și funcționare, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit în continuare Centru, IDNO 1016601000212, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)
---	---	--

denumite în continuare *Părți*, au încheiat prezentul Contract cu privire la următoarele: Achiziționarea centralizată de reactivi și consumabile de laborator conform necesităților IMSP, pentru anul 2021.

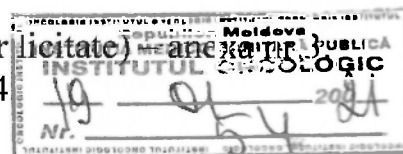
denumite în continuare *Bunuri*, conform procedurii nr. 20/00189,

(procedura de achiziție)

în baza deciziei grupului de lucru al Centrului din „30” decembrie 2020.

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 de livrare) – anexa nr. 4



3. Presentul Contract va prevala asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.

4. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Centru, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Bunurile Beneficiarului și să înlăture defectele lor, sub toate aspectele, în conformitate cu prevederile Contractului.

5. Beneficiarul se obligă să transfere Centrului, iar Centrul la rândul său, să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătitibilă 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. Centrul se obligă la rândul său să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător și să transfere Centrului mijloacele financiare pentru bunurile recepționate.

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 valabilitate (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului, conform Specificației Nr. 2 (Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat) – anexa nr. 3.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2013, cu transportul Vânzătorului în termen de 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2021.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- actul de predare – primire 3 ex.;
- Certificatele de calitate indicate în Specificație (Anexa nr.1);
- Certificat CE sau declarație în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite;

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 târziu 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 Vînzătorul cu 10 zile înainte de livrare.

2.4. La livrarea Bunurilor de către Vînzător Beneficiarului, aceștia semnează factura fiscală și actul de predare-primire, 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 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: 34 610,40 (treizeci și patru mii șase sute zece, 40) 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 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 (Specificatiile 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 (Specificatiile 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 însoțit de actul de predare-primire semnat de Beneficiar. În cazul nerespectării de către Vînzător a prezentei clauze, Centru 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 Vînzător în propunerea sa tehnică, Specificația Nr.2 (Specificatiile 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 și Specificația Nr.2 (Specificatiile 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) 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 transfere Centrului, în cel mult 15 zile de la momentul semnării facturii fiscale, sumele bănești pentru achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract;

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile calendaristice) celelalte Părți despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în modul stabilit de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea Contractului

8.1. Rezilierea Contractului se poate efectua cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral în caz de:

a) refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;

b) nerespectarea de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;

c) nerespectarea de către Beneficiar ori Centru a termenelor de transfer și plată ale Bunurilor;

d) nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice, în termen de 5 zile lucrătoare, celorlalte Părți intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă la scrisoare în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare are dreptul să prezinte documentele corespunzătoare Centrului pentru înregistrarea declarației de reziliere.

9. Reclamații și sancțiuni

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Vînzătorul 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, Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 1% din suma totală a bunurilor nelivrate.

9.3. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului 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. Vînzătorul 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, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Beneficiarului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.6. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.7. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organismul de evaluare a conformității, cheltuielile de staționare sau întârziere sînt suportate de partea vinovată.

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

9.9. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vînzătorul 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 Vînzător, 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. Vînzătorul este exonerat de obligația privind livrarea Bunurilor în caz de suspendare sau excludere a înregistrării informației din Registrul de stat al dispozitivelor medicale, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vînzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul și Centrul împotriva 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, câte un exemplar pentru Vânzător, Centru și Beneficiar.

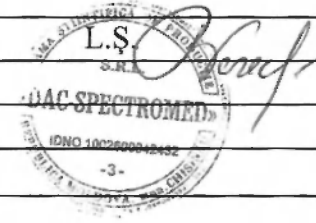
11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat și intră în vigoare la data de 01.01.2021.

11.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2021.

11.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, 13 ianuarie 2021.

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	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: mun. Chișinău, bd. Cuza Voda 5/1	Adresa poștală: mun. Chișinău, str. Testimițianu 30	Adresa poștală: Oficiul central: MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Alexandru Cosmescu nr.3
Telefon: 022-57-49-00 022-57-49-23	Telefon: 022-85-26-70	Telefon: (022) 88 43 25 (022) 88 42 44 Fax: (022) 88 42 45 Email: <u>dispozitive@capcs.md</u> <u>office@capcs.md</u> Site: <u>http://capcs.md</u>

Cont de decontare: MD21PR002251162227001498	Cont de decontare: MD94ML0000000022517 02316	Cont IBAN: MD75TRPCCC518430C01859AA
Banca: BC „ProCreditBank“ S. A	Banca: „Moldindcombank,, SA	Banca: MF-TT Chisinau-bugetul de stat Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod: PRCBMD22	Cod: MOLDMD2X <i>302</i>	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal: 1002600042432	Cod fiscal: 1003600151023	Cod fiscal: 1016601000212
Semnăturile Părților		
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
		
	Contabil	
	Înregistrat	
	Trezoreria	
	Data:	

Anexa nr. 1
la Contractul nr. 286PCA
din 13 01 2021

SPECIFICAȚIE Nr.1
(Lista bunurilor)

Nr d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/ prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
90	331000000-1	Albumina (Albumin), (Fl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică cu BCC.	Millilitru	9500	0,1300	0,1404	1 235,00	1 333,80	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
91	331000000-1	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase), (Fl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare Cinetică.	Millilitru	7000	0,2400	0,2592	1 680,00	1 814,40	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
94	331000000-1	Calcium (Calcium), (Fl. cu vol. 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III.	Millilitru	3000	0,2000	0,2160	600,00	648,00	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
94	331000000-1	Creatinina (Creatinin), (Fl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproeinizare. De eliminare cinetică cu calibrator.	Millilitru	14000	0,1480	0,1598	2 072,00	2 237,20	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
104	331000000-1	Glucosa (Glucose), (Fl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP.	Millilitru	17000	0,130	0,1404	2 210,00	2 386,80	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
110	331000000-1	LDH (LDH), (Fl. cu vol. 40-175ml), determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică cinetică.	Millilitru	5000	0,600	0,6480	3 000,00	3 240,00	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
112	331000000-1	Lipaza (Lipase), (Fl. cu vol. 40-175ml), determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Colorimetrică fermentativă.	Millilitru	150	11,700	12,6360	1 755,00	1 895,40	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
114	331000000-1	Magneziu (Magnesium), (Fl. cu vol. 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică.	Millilitru	500	0,820	0,8856	410,00	442,80	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
118	331000000-1	Proteina totală (Total Protein), (Fl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.	Millilitru	10000	0,136	0,1469	1 360,00	1 469,00	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
130	331000000-1	Acidul Uric (Uric Acid), (Fl. cu vol. 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.	Millilitru	2500	0,4900	0,5292	1 225,00	1 323,00	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
132	331000000-1	Hemoglobina glicozilată (Hb-A1c), (Fl. cu vol. 40-175ml), determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică.	Millilitru	500	33,0000	35,6400	16 500,00	17 820,00	până la 30 de zile de la solicitarea scrisă a beneficiarului.
Total :							32 047,00	34 610,40	

Vânzătorul:

Beneficiarul:



SPECIFICAȚIE Nr.2
(Specificațiile tehnice a echipamentului medical licitat-Beneficiari IMSP)

Nr d/n	Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolei	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
59	33000000-0	Albumina (Albumin) (Fluaceose cu volumul 500-1000ml) determinarea la analizator automat	Albo-DAC, Lq 3002A	Moldova	Dac- Spectromed	Marcaj: CL. Metoda de determinare: Fotometrie cu BC G. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator. Material pentru investigații: Sero, plasma EDTA sau heparinizată. Limita minimă de detecție pentru set: < 2,0g/L. Coeficientul de variație intraserial: < 0,15. Coeficientul de variație extraserial: < 0,15. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7mmol/L, Bilirubina până la 0,7mmol/L, Lipemie până la 5,0g/L. Hemoglobina până la 5,5g/L, Magneziu până la 5mmol/L. Termenul de valabilitate, indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	Albumina (Albumin) , (Pl. cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie cu BC G. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată. Limita minimă de detecție pentru set: <2,0g/L. Coeficientul de variație intraserial: <0,15. Coeficientul de variație extraserial: <1,5. Interferențe: Acid Ascorbic 1,7mmol/L, Bilirubina nu prezintă interferență. Lipemie până la 5,0g/L. Hemoglobina până la 5,5g/L. Magneziu nu prezintă interferență. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CL
63	33000000-0	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Fluaceose cu volumul 500-1000ml) determinarea la analizator automat	ALP-DE A-DAC, 2006A	Moldova	Dac- Spectromed	Marcaj: CL. Metoda de determinare: Fotometrie cu Ascorboză Determinare Cinetica. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Sero, plasma heparinizată. Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0U/L. Coeficientul de variație intraserial: < 3,0. Coeficientul de variație extraserial: < 3,0. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7mmol/L, Bilirubina până la 0,7mmol/L, Lipemie până la 2g/L. Hemoglobina până la 2g/L. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj (robabil să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Pl. cu vol. 500-1000ml), determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie cu Ascorboză Determinare Cinetica. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată. Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0U/L. Coeficientul de variație intraserial: < 3,0. Coeficientul de variație extraserial: < 3,0. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7mmol/L, Bilirubina până la 0,7mmol/L. Lipemie până la 2g/L. Hemoglobina până la 2g/L. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CL
84	33000000-0	Calcium (Calcium) (Fluaceose cu volumul 40 175ml) determinarea la analizator automat	Calcium Ars-DAC, Lq 3019C	Moldova	Dac- Spectromed	Marcaj: CL. Metoda de determinare: Fotometrie cu Ascorboză III. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Sero, plasma heparinizată, urina. Limita minimă de detecție pentru set: < 0,1mmol/L. Coeficientul de variație intraserial: < 0,3. Coeficientul de variație extraserial: < 0,3. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7mmol/L, Bilirubina până la 0,7mmol/L, Lipemie până la 2g/L. Hemoglobina până la 5,5g/L. Magneziu până la 5mmol/L. Termenul de valabilitate, indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	Calcium (Calcium) , (Pl. cu vol. 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie cu Ascorboză III. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată, urina. Limita minimă de detecție pentru set: < 0,01mmol/L. Coeficientul de variație intraserial: <0,8. Coeficientul de variație extraserial: < 1,3. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7mmol/L, Bilirubina până la 0,7mmol/L, Lipemie până la 2g/L. Hemoglobina până la 5,5g/L. Magneziu până la 5mmol/L. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambulare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (hiperemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CL

114	Magneziu (Magnesium) (Fluor cu volumul 40-175ml) determinarea la analizator automat	Moldova	Dac-Spectromet	Magneziu (Magnesium) (Fluor cu volumul 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie. Tipul reagenților: Lichid stabil gata pentru folosire. Breagant. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată, urină. Limita minimă de detecție pentru set: <0.02mmol/l. Coeficientul de variație intraserial: <1.5. Coeficientul de variație extraserial: <3.1. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7mmol/l, Bilirubina până la 0.7mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumire, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CE
115	Proteina Totală (Total Protein) (Fluor cu vol. 500-1000ml) determinarea la analizator automat	Moldova	Dac-Spectromet	Proteina totală (Total Protein) (Fluor cu vol. 500-1000ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie cu buret. Tipul reagenților: Lichid stabil gata pentru folosire. Breagant. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată. Limita minimă de detecție pentru set: <5.0g/l. Coeficientul de variație intraserial: <1.9. Coeficientul de variație extraserial: <5. Interferențe: Acid Ascorbic până la 1.7mmol/l, Bilirubina până la 0.34mmol/l, Hemoglobina până la 5.5g/l. Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumire, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CE
130	Acidul Uric (Uric Acid) (Fluor cu volumul 40-175ml) determinarea la analizator automat	Moldova	Dac-Spectromet	Acidul Uric (Uric Acid) (Fluor cu vol. 40-175ml), cu standard inclus în set, determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Fotometrie fermentativă. Tipul reagenților: Lichid stabil gata pentru folosire. Breagant. Cu calibrator. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urină. Limita minimă de detecție pentru set: <4.2mmol/l. Coeficientul de variație intraserial: <0.8. Coeficientul de variație extraserial: <1. Interferențe: Bilirubina până la 0.18mmol/l, Hemoglobina până la 1.1g/l. Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumire, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CE
132	Hemoglobina glicozilată (HbA1c) (Fluor cu volumul 40-175ml) determinarea la analizator automat	Moldova	Dac-Spectromet	Hemoglobina glicozilată (HbA1c) (Fluor cu vol. 40-175ml), determinarea la analizator automat. Marcaj: CE. Metoda de determinare: Imunoturbidimetrie. Tipul reagenților: Lichid stabil gata pentru folosire. Breagant. Cu calibrator. 4 nivele. Material pentru investigații: Sânge integral cu EDTA. Limita minimă de detecție pentru set: <1.5%. Coeficientul de variație intraserial: <0.9. Coeficientul de variație extraserial: <1.1. Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5mmol/l, Bilirubina până la 4.4mmol/l. Lipemie - trigliceride până la 21g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumire, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicat pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a trusei să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	ISO, CE

Vinzătorul:

Beneficiarul:

