

**Acord – cadru de achiziție a bunurilor  
nr. 01 din 13 iunie 2024**

**1. Părțile acordului-cadru**

În temeiul Legii nr. 131 din 03 iulie 2015 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, s-a încheiat prezentul acord-cadru de achiziție a bunurilor, între:

Promitent-achizitor	Promitent-furnizor 1
<b>Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate</b> , adresă completă: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2, telefon/fax: 022-222 445/022 – 222- 364, cod fiscal 1016601000212 cont IBAN: : MD23TRPCCC518430B01859AA, reprezentată prin domnul <b>Gheorghe GORCEAG</b> , în calitate de promitent-achizitor, pe de o parte, și	<b>Lismedfarm S.R.L.</b> , adresa MD-2002, șos. Muncești 167/B, mun. Chișinău, Republica Moldova, telefon/fax 022-56-94-91; 022-56-94-90; 022-55-64-38 022804799 569491, cod fiscal (IDNO) 1003600113573 cont (trezorerie, banca) MD73EX0000000222401475MD, BC “EXIMBANK” S.A. Sucursala nr. N19, codul băncii: EXMMMD22476 reprezentată prin <b>Ecaterina CHITIC</b> , director, în calitate de, pe de alta parte, a intervenit prezentul acord-cadru în condițiile în care părțile promitente rămân neschimbate pe toată durata de desfășurare.
	<b>Promitent-furnizor 2</b> <b>DITA ESTFARM SRL</b> (denumirea operatorului economic), adresa mun. Chișinău, str. Burebista,23, telefon/fax 022 405395/394/383, cod fiscal (IDNO) 1002600046359, cont (trezorerie, banca) MD14MO2224ASV23284347100, Mobiasbanca OTP Group S.A., codul băncii: MOBBMD22 reprezentată prin <b>Grigore MORARU</b> (denumirea conducătorului), director, în calitate de <b>promitent-furnizor</b> , pe de alta parte,

a intervenit prezentul acord-cadru în condițiile în care părțile promitente rămân neschimbate pe toată durata de desfășurare.

**2. Scopul acordului cadru**

2.1 - Scopul acordului cadru îl reprezintă stabilirea elementelor/condițiilor esențiale care vor governa contractele de achiziție **încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Pubertatea precoce, pentru anul 2025-2027”**, ce urmează a fi atribuite în temeiul și pe durata derulării prezentului acord.

2.2 – Contractele ce urmează a fi atribuite au ca obiect furnizarea bunurilor (*medicamente, codul CPV: 33600000-6*) și în condițiile convenite în prezentul acord.

**3. Durata acordului- cadru**

3.1 - Durata prezentului acord-cadru este de 3 ani, 36 luni de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

**4. Prețul unitar al bunurilor**

4.1 – Prețul unitar al bunurilor este cel inclus de promitenții furnizori în oferta financiară și este prevăzut în anexa la prezentul acord-cadru.

**5. Ajustarea prețului**

5.1 Pentru bunurile furnizate, plățile datorate de achizitor prestatorului sunt tarifele declarate în oferta financiară, anexă la prezentul acord-cadru.

5.2 Prețul acordului-cadru este ferm pe întreaga perioadă de aplicare a acestuia și poate fi modificat numai în sensul îmbunătățirii acestuia.

**6. Cantitatea și valorile maxime previzionate**

6.1 - Cantitatea minimă, respectiv maximă de *medicamente* ce se estimează a fi furnizate în baza contractelor subsecvente este de:

Nr. d/o	Denumire lot	Denimire comercială/ Țara/ Producător	Cantitățile minime	Cantitățile maxime	Valorile maxime estimate	Operator economic
1.	Triptorelinum 11,25 mg	Diphereline pulbere+solv./susp .inj. cu elib. prelung. 11.25mg N1/ Franța/ Ipsen Pharma Biotech	130	520	2 355 518,88 lei MD	LismedFarm SRL
2.	Triptorelinum 11,25 mg	Diphereline® PR 11,25 mg 11,25 mg pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită	130	520	3 052 581,06 lei MD	DITA ESTFARM SRL

### 7. **Obligațiile** promitentului-furnizor

7.1 - Promitentul-furnizor se obligă ca bunurile furnizate să respecte cel puțin calitatea prevăzută în oferta tehnică, anexă la prezentul acord-cadru.

7.2 - Promitentul-furnizor se obligă să furnizeze bunurile astfel cum au fost prevăzute în acordul-cadru, ori de câte ori autoritatea solicită acest lucru.

7.3 – Promitentul-furnizor se obligă să despăgubească promitentul - achizitor împotriva oricărui:

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

7.4 - Promitentul-furnizor se obligă să nu transfere total sau parțial obligațiile asumate prin prezentul acord-cadru.

### 8. **Obligațiile** promitentului-achizitor

8.1 - Promitentul-achizitor se obligă să plătească pentru Bunurile livrate conform Contractelor subsecvente, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 15 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

8.2 - Promitentul-achizitor se obligă să nu inițieze, pe durata prezentului acord-cadru, o nouă procedură de atribuire, atunci când intenționează să achiziționeze bunuri care fac obiectul prezentului acord-cadru, cu excepția cazului în care promitentul furnizor declară că nu mai are capacitatea de a răspunde solicitărilor.

### 9. **Comunicări**

9.1 - (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului acord-cadru, trebuie să fie transmisă în scris sau prin mijloace electronice (e-mail).

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii cât și în momentul primirii.

9.2 - Comunicările între părți se pot face și prin telefon, telegramă, telex, fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

### 10. **Documentele** acordului cadru:

a) oferta tehnică – anexa nr. 1;

b) oferta financiară – anexa nr. 2;

### 11. **Încetarea** acordului cadru

11.1 - (1) Prezentul acord cadru încetează de drept:

- prin atingerea la termen;

- prin atingerea cantității maxime prevăzute la pct. 6.1, luând în considerare prevederile art. 76 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

(2) Acordul cadru poate înceta și în următoarele cazuri:

- prin acordul de voință al părților;

- prin rezilierea de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul acord – cadru, de către cealaltă parte, cu o notificare prealabilă de 10 zile a părții în culpă.

## **12. Litigii**

12.1 Litigiile ce pot apărea ca urmare a aplicării și interpretării prevederilor prezentului acord - cadru se vor soluționa pe cale amiabilă.

12.2 Dacă, după 10 zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare parte poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești din Republica Moldova.

Părțile au încheiat astăzi, **11.06.2024**, prezentul acord-cadru, în trei exemplare toate avînd aceeași putere juridică și este valabil pînă la 36 luni de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

<b>Promitent-achizitor</b>	<b>Promitent-furnizor 1</b>
<b>Centrul Pentru Achiziții Publice</b> <i>(semnături autorizate)</i> ..... <i>LS</i>	<b>Lismedfarm S.R.L.</b> <i>(semnături autorizate)</i> ..... <i>LS</i>
	<b>Promitent-furnizor 2</b> <b>DITA ESTFARM SRL</b> <i>(semnături autorizate)</i> ..... <i>LS</i>

Specificații tehnice

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1714054940448							
Obiectul achiziției: privind încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Pubertatea precoce, pentru anul 2025-2027"							
Denumirea bunurilor/serviciilor	Promitent-furnizor	Denumirea modelului bunului/serviciului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standard de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
<b>Lotul 1 Triptoreli nu m 11,25 mg</b>	Lismedfarm SRL	Diphereline pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung. 11.25mg N1	Franța	Ipsen Pharma Biotech	ATC L02AE04. Forma farmaceutică: Pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: flacon. I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ( <a href="https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf">https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf</a> ), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. III. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferit pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH). (Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în	ATC L02AE04. Forma farmaceutică: Pulbere+solv./susp.inj. Cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: flacon	GMP

				<p>Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Notă: La etapa de reofertare prioritar se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH),(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.</p>			
	DITA ESTFAR M SRL	Diphereline® PR 11,25 mg 11,25 mg pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită	Franța	Ipsen Pharma Biotec, Franța	<p>ATC L02AE04. Forma farmaceutică: Pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: flacon. I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). II. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare (<a href="https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf">https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf</a>), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină. *Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline. III. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH),(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Notă: La etapa de reofertare prioritar se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul</p>	L02AE04;11,25 mg;2 ml;pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă cu eliberare prelungită;i/m;N1 + 1	GMP

					<p>Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).(Conform Ordinului Ministerului sănătății nr.859 din 22.09.2020, Anexa 1). 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.</p>		
--	--	--	--	--	--	--	--

Specificații de preț

Numărul procedurii de achiziție: ocde-b3wdp1-MD-1714054940448											
Obiectul de achiziție: privind încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Pubertatea precoce, pentru anul 2025-2027"											
Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Promitent-furnizor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)	Discount %
1	2	3	4	5	6	7	8	9	9	10	11
	Lotul 1										
3360000 0-6	<b>Triptorelinum 11,25 mg</b>	Lismedfarm S.R.L.	Flacon	520	4,194.3000	4,529.8440	2,181,036.000	2,355,518.880	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare.		
		DITA ESTFARM SRL	Flacon	520	5435,5076	5870,3482	2 826 463,95	3 052 581,06	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare.		