

## Termenii și condițiile de livrare

Denumirea    **“Consolidarea controlului Tuberculozei și reducerea mortalității cauzate de SIDA în Republica Moldova”**  
Cumpărător:  **Instituția Publică „Unitatea de Coordonare, Implementare și Monitorizare a Proiectelor în Domeniul Sănătății”**  
Destinatar:   **IMSP IFP „Ch. Draganiuc”, Chișinău.**  
Pachet nr.:    **294/GD/T**

### 1.    Prețurile și Termenii de livrare

Furnizorul recunoaște că va fi, de asemenea, responsabil de:

- a) Livrarea mărfurilor la adresa destinatarului, IMSP IFP „Chiril Draganiuc”.
- b) Instalarea echipamentului.
- c) Instruirea personalului medical pentru întreținerea de rutină a echipamentului.

### **LOT. 1. “Analizator microbiologic, automatizat”**

<b>Nr</b>	<b>Articol</b>	<b>Cantitate totala, unitate</b>	<b>Preț per unitate, <u>MDL</u></b>	<b>Preț total, <u>MDL</u></b>	<b><u>Termenul de livrare</u></b>	<b><u>Destinatar</u></b>
1.	<b>Analizator microbiologic, automatizat</b>	1	542387,00	542387,00	90 zile calendaristice	IFP, Chișinău
<b>TOTAL:</b>				542387,00		

**TOTAL: 542387,00 (cinci sute patruzeci și două mii trei sute optzeci și șapte lei 00 bani) lei MD.**

**Termenul de valabilitate a ofertei: 45 (patruzeci și cinci) de zile calendaristice de la data limită de recepționare a ofertei.**

**Notă:** *În caz de discrepanță între prețul unitar și totalul derivat din prețul unitar, corectarea se va face conform prevederilor punctului 8 (iii) din Invitația pentru prezentarea ofertei de preț*

- 2.    Prețul Fix: Prețurile indicate mai sus sunt fixe și nu fac obiectul niciunei ajustări în timpul executării contractului. Confirmăm că prețurile nu includ taxele vamale, accizele, taxele pentru efectuarea procedurilor vamale și taxa pe valoarea adăugată (TVA) din Republica Moldova.
- 3.    Țara de origine: Bunurile oferite trebuie să provină din țările membre ale Băncii Mondiale și se solicita să furnizați un certificat de origine pentru fiecare articol.
- 4.    Programul de livrare: Livrarea trebuie finalizată conform condițiilor de livrare din Termenii și condițiile de livrare din momentul semnării contractului.
- 5.    Legislația aplicabilă: Contractul va fi interpretat în conformitate cu legile din țara Cumpărătorului.

6. Soluționarea litigiilor: Cumpărătorul și Furnizorul vor depune toate eforturile pentru a rezolva pe cale amiabilă, prin negocieri directe informale, orice neînțelegere sau litigiu între ei în temeiul sau în legătură cu Contractul. În cazul unui litigiu între Cumpărător și Furnizor, litigiul va fi soluționat în conformitate cu prevederile legilor din țara Cumpărătorului.
7. Livrarea și Documentele: La expedierea bunurilor, Furnizorul va notifica Cumpărătorului prin email sau fax detaliile complete ale expedierii, inclusiv numărul contractului, descrierea bunurilor, cantitatea etc.
8. Plata facturii dvs. se va efectua la 100% contra livrării bunurilor, prin transfer bancar în favoarea Băncii Furnizorului, în termen de zece (10) zile bancare de la recepționarea bunurilor și a serviciilor conexe prevăzute de punctul 1 din acești Termeni și condiții de livrare (denumite în continuare „Serviciile conexe”), confirmate prin semnarea unui act de recepție finală pentru bunuri și servicii conexe emis de Cumpărător și confirmat de Destinatar/beneficiar final (denumit în continuare „Actul de Recepție Finală”).
9. Garanție: Bunurile oferite trebuie să fie acoperite de garanția producătorului (perioada de valabilitate) așa cum este indicat în Anexa A la Termenii și condițiile de furnizare de la data Actului de Recepție Finală. **Vă rugăm să specificați perioada de garanție și termenii în detaliu, conform cerințelor din Anexa A.**
10. Autorizația producătorului. Cumpărătorul poate solicita Furnizorului înainte de atribuirea contractului să furnizeze autorizația producătorului pentru bunurile contractate.
11. Instrucțiuni privind ambalarea și marcarea: Furnizorul va asigura ambalarea standard a bunurilor după cum este necesar, prevenind prejudicierea sau deteriorarea acestora în timpul tranzitului către destinația lor finală, așa cum este indicat în Contract.
12. Defecte: Toate defectele vor fi corectate de către Furnizor fără niciun cost pentru Cumpărător în termen de 30 de zile de la data notificării de către Cumpărător.
13. Forță majoră: Furnizorului nu îi vor fi aplicate penalități sau rezilierea contractului pentru curențe dacă și în măsura în care întârzierea sa în executare sau altă neîndeplinire a obligațiilor asumate prin Contract sunt rezultatul unui eveniment de forță majoră.

În sensul acestei clauze, „Forță Majoră” înseamnă un eveniment care nu poate fi controlat de Furnizor și care nu implică vina sau neglijența Furnizorului și care nu este previzibil. Astfel de evenimente pot include, dar fără a se limita la, actul Cumpărătorului în calitatea sa suverană, războaie sau revoluții, incendii, inundații, epidemii, restricții de carantină și embargouri de mărfuri.

Dacă apare o situație de forță majoră, Furnizorul va notifica prompt Cumpărătorul în scris despre această situație și cauza acesteia. Cu excepția cazului în care Cumpărătorul solicită altfel în scris, Furnizorul va continua să își îndeplinească obligațiile în temeiul Contractului, în măsura în care este rezonabil din punct de vedere practic, și va căuta toate mijloacele alternative rezonabile de executare care nu sunt împiedicate de evenimentul de forță majoră.

#### 14. Specificațiile tehnice necesare

##### (i) **Descriere generală**

- a. Toate bunurile trebuie să fie noi, nefolosite, dintre cele mai recente și actuale modele, încorporând toate îmbunătățirile recente ale designului și

materialelor, cu excepția cazului în care se prevede altfel în aceste specificații.

(ii) **Detalii specifice și standarde tehnice** - conform Anexei A la Termenii și condițiile de furnizare

**Furnizorul confirmă corespunderea cu specificațiile de mai sus (În caz de abateri furnizorul va enumera toate aceste abateri).**

15. Neexecutarea: Cumpărătorul poate anula Contractul în cazul în care Furnizorul nu livrează bunurile și nu furnizează Serviciile conexe, în conformitate cu termenii și condițiile de mai sus, în pofida unei notificări de 10 zile oferite de către Cumpărător, fără a-și asuma nicio răspundere față de Furnizor.
16. Întârzieri: În cazul în care Furnizorul nu reușește să livreze oricare sau toate bunurile până la data livrării sau să efectueze Serviciile conexe în perioada specificată în Contract (așa cum este prevăzut în Termenii de livrare de mai sus), Cumpărătorul poate, fără a afecta toate celelalte clauze în temeiul Contractului, deduce din Prețul Contractului, drept despăgubiri forfetare, o sumă echivalentă cu 0,1% din prețul oferit al bunurilor întârziate sau al serviciilor neexecutate pentru fiecare zi lucrătoare sau parte din aceasta de întârziere până la livrarea sau executarea efectivă, până la o deducere maximă de zece (10)% din Prețul Contractului.
17. Frauda și corupția: Politica Fondului Global este de a cere ca toți ofertanții, furnizorii și contractanții și agenții acestora (fie că sunt declarați sau nu), personalul, subcontractanții, sub-consultanții, furnizorii de servicii în cadrul contractelor finanțate de Fondul Global să respecte cel mai înalt standard de etică în timpul achiziției și executării unor astfel de contracte.<sup>1</sup> În aceste circumstanțe, Fondul Global a elaborat un **Cod de Conduită pentru Furnizori** care are ca scop să asigure că Furnizorii și Reprezentanții Furnizorilor vor participa la procesul de achiziții într-o manieră transparentă, echitabilă, responsabilă și onestă, inclusiv prin respectarea tuturor legilor și reglementărilor aplicabile privind concurența loială precum și a standardelor recunoscute de bune practici în achiziții. Documentul detaliat (Code of Conduct for Suppliers / Codul de Conduită pentru Furnizori) poate fi găsit și trebuie citit pe website-ul: <https://www.theglobalfund.org/en/governance-policies/>
18. În calitate de ofertant, confirmăm prin prezenta că am citit Codul de Conduită pentru Furnizori (Code of Conduct for Suppliers), așa cum este menționat în clauza 17 de mai sus și prin semnătura noastră de mai jos ne asumăm responsabilitatea pentru acțiunile întreprinse de noi în cadrul acestei achiziții.

NUMELE FURNIZORULUI: Societatea cu Răspundere Limitată "MEDICLIM AM"

Semnătura și ștampila autorizate \_\_\_\_\_

Locul: Republica Moldova, mun. Chișinău,  
str. Vasile Alecsandri, 141/A et. 1



Data: 22.05.2024

<sup>1</sup> În acest context, orice acțiune întreprinsă de un ofertant, furnizor, contractant sau de orice al lor personal, agenți, subcontractanți, subconsultanți, furnizori de servicii, furnizori și/sau angajații acestora în vederea influențării asupra procesului de achiziție sau a executării contractului pentru un avantaj necuvenit este improprie.

Detalii specifice și standarde tehnice

LOT. 1. “Analizator microbiologic, automatizat”:

I.	Specificatii tehnice solicitate	Specificatii tehnice oferite
Model		VITEK 2 Compact, configurație completă. Carduri: VITEK® 2 GN, VITEK® 2 GP, VITEK® 2 NH, VITEK® 2 YST, VITEK® 2 AST-P592, VITEK® 2 AST-N437, VITEK® 2 AST-ST03, VITEK® 2 AST-YS08
Producator		bioMérieux Inc., SUA
Cod produs		VITEK 2 Compact, configurație completă: 4700030. Carduri: 21341, 21342, 21346, 21343, 22287, 424498, 421040, 420739
Description of function and use:		
Main function:	<p>Set complex pentru identificarea agenților microbieni (bacterii, fungi, etc) și aprecierea sensibilității la antibiotic (<i>Microbiological automated system for fast, accurate Microbial identification (bacteria and yeast) and Antibiotic Susceptibility Testing (AST) designed for healthcare laboratories.</i>)</p>	<p>VITEK 2 Compact este un sistem complex destinat testării cantitative sau calitative automate a sensibilității antimicrobiene și de asemenea, identificării automate a microorganismelor anaerobe și a speciilor de <i>Corynebacterium</i>, a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi, a microorganismelor Gram-pozitive, a microorganismelor pretențioase și a levurilor, cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. (<i>The VITEK 2 Compact system is intended for laboratory use by trained, professional, clinician users, for the automated quantitative or qualitative antimicrobial susceptibility testing of isolated colonies for most clinically significant aerobic Gram-negative bacilli, Staphylococcus spp., Enterococcus spp., Streptococcus spp., and yeast. The VITEK 2 System is also intended for the automated identification of most clinically significant anaerobic organism and Corynebacterium species, fermenting and non-fermenting Gram-negative bacilli, Gram-positive organisms, fastidious organism, and yeasts.</i>)</p>

II.	Main specifications	
Type of the system:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Closed system: no aerosols, splashing or laboratory accidents;</li> <li>- Compact, sealed ID/AST cards.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The VITEK 2 Compact is an automated, closed system: no aerosols, splashing or spills; is an integrated system, combining the tasks of test card inoculation, incubation and reading – minimizes human error and contamination.</li> <li>- The VITEK 2 System is only intended to be used with the proprietary VITEK 2 identification (ID) and antimicrobial susceptibility (AST) compact, closed and sealed cards.</li> </ul>
Principal of ID method:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Included. Automated.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Included the automated ID method. The ID card is based on established biochemical methods and newly developed substrates measuring carbon source utilization, enzymatic activities, and resistance.</li> </ul>
Principal of AST method:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Included. Automated.</li> <li>- Phenotypic.</li> <li>- Certified by EUCAST (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Included the AST method. The AST card for VITEK® 2 Systems is an automated test methodology based on the MIC technique reported by MacLowry and Marsh and Gerlach.</li> <li>- Phenotypic - The AES (Advanced Expert System) proposes phenotypes per each class of antimicrobial tested, and applies therapeutic corrections (TCs) based on the proposed phenotypes.</li> <li>- EUCAST and CLSI compliant AST formulations available producing MICs based on reference CLSI and ISO MIC methods.</li> </ul>
Time of the AST result:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The final results of the antibiogram (AST) available in max 18-24 hours.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The final results of the antibiogram (AST) available in max 8-24 hours.</li> </ul>
Loading capacity, investigations:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- &gt;30 tests per instrument.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 30 tests per instrument (with the possibility of upgrading up to 60).</li> </ul>
Patient/consumable Identification:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Bar-codes Identification of patients and consumables.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Bar-codes Identification of patients and consumables which ensures traceability. It also includes an external barcode scanner.</li> </ul>
Connectivity to LIM:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Connect easily to Laboratory Information System (LIS) and bi-directional computer interface.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- A bi-directional computer interface (BCI) may transfer results automatically to the user's laboratory system (LIS).</li> </ul>
Interface:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- User interface: external computer.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- User interface: external computer (workstation).</li> </ul>

	Memory:	- Store and review QC results and data.	- Store and review QC results and data. A Quality Control System is available to track the quality control results of the test cards.
	Print Options:	- Ability to print results and data.	- Ability to print results and statistical reports.
<b>III.</b>	<b>Electricity requirements</b>		
	Supply voltage:	- 230 ± 10 V, AC, 50/60 Hz. - Voltage and plugs type adapted to meet the requirement of electrical system in Moldova.	- 220/240 VAC at 50/60 Hz. - Voltage and plugs type adapted to meet the requirement of electrical system in Moldova.
	Power consumption:	- Power consumption 115 VAC 256 W (standby), 640 W average	- Power consumption 120 VAC 300 W (standby), 600 W average.
<b>IV.</b>	<b>Documentation</b>		
	Manufacturer's certificate	- ISO 13485:2016 - Quality Management Systems for Medical Devices – mandatory. - CE Marking - Indicating compliance with European Union regulations and directives related to medical devices.	- ISO 13485:2016 - Quality Management Systems for Medical Devices. - CE Marking - Indicating compliance with European Union regulations and directives related to medical devices.
	Quality and safety standards	EU Electrical Safety Standards Compliance: - EN 60601-1: Medical Electrical Equipment - General Requirements for Basic Safety and Essential Performance - IEC 61010-1: Safety Requirements for Electrical Equipment for Measurement, Control, and Laboratory Use - EN 55014 - Electromagnetic compatibility.	- The VITEK® 2 System conforms to the relevant European regulations for electrical safety and electromagnetic compatibility (EMC). - This IVD instrument complies with the emissions and immunity requirements of IEC 61326. - This instrument complies with the emissions and immunity requirements of IEC 61326. - This is a Class A product. This equipment has been designed and tested to CISPR 11 Class A.
<b>V.</b>	<b>Accessories:</b>		
	Computer	- Computer to ensure data transfer from the automated system, storage, processing and printing of results.	- Computer to ensure data transfer from the automated system, storage, processing and printing of results.
	Printer	- Printer for printing of results.	- Printer for printing of results.

	Software	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Software for microbial identification and antibiotic susceptibility testing adjusted to international standards, with the possibility of periodic updates, and allowing automated interpretation of data with expert result expertise.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The software provided with the VITEK 2 System includes analysis and data management programs, provide systematic validation of results and there interpretation.</li> <li>- The AES (Advanced Expert System) is a software tool that provides information about the clinical isolate tested. AES determines the consistency level of the AST results, as well as alerts the user to unusual results. AES is adjusted to international standards, with the possibility of periodic updates and proposes phenotypes per each class of antimicrobial tested, and applies therapeutic corrections (TCs) based on the proposed phenotypes, and AES parameter set applied.</li> </ul>
VI.	Consumables		
	ID tests <b>Negatives Gram-bacilli</b> (for 200 tests)	Reagents (Cards) for the automatic identification of <b>Negatives Gram-bacilli</b> fermentative and non-fermentative with the highest clinical importance. Compatible with the Equipment purchased.	<b>Ref. 21341, VITEK® 2 GN.</b> The VITEK® 2 Gram-Negative identification card (GN) is intended for use with VITEK® 2 Systems for the automated identification of most clinically significant fermenting and non-fermenting Gram negative bacilli. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 10 kits = 200 tests.
	ID tests <b>Gram-positive cocci &amp; bacilli</b> (for 200 tests)	Reagents (Cards) for the automatic identification of <b>Gram-positive cocci &amp; bacilli</b> with the greatest clinical importance. Compatible with the Equipment purchased.	<b>Ref. 21342, VITEK® 2 GP.</b> The VITEK® 2 Gram-Positive identification card (GP) is intended for use with VITEK® 2 Systems for the automated identification of most significant Gram-positive organisms. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 10 kits = 200 tests.
	ID tests for <b>Gram-negative cocci, including Neisseria &amp; Hemophilus</b> (for 100 tests)	Reagents (Cards) for the automatic identification of <b>Gram-negative cocci, including clinical importance of Neisseria &amp; Hemophilus</b> with the greatest clinical importance. Compatible with the Equipment purchased.	<b>Ref. 21346, VITEK® 2 NH.</b> The VITEK® 2 Neisseria-Haemophilus identification card (NH) is intended for use with the VITEK® 2 Systems for the automated identification of most clinically significant fastidious organisms. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 5 kits = 100 tests.

	ID tests Fungi/Yeast (for 100 tests)	Reagents (Cards) for the automatic identification of <b>Fungi (yeast)</b> with the greatest clinical importance. Compatible with the Equipment purchased.	<b>Ref. 21343, VITEK® 2 YST.</b> The VITEK® 2 Yeast identification card (YST) is intended for use with VITEK® 2 Systems for the automated identification of most clinically significant yeasts and yeast-like organisms. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 5 kits = 100 tests.
	AST tests Staphylococci &/or Enterococci (for 100 tests)	Antibiotic susceptibility cards for Staphylococci &/or Enterococci.	<b>Ref. 22287, VITEK® 2 AST-P592.</b> The VITEK® 2 Gram-positive Susceptibility Card is intended for use with the VITEK® 2 Systems in clinical laboratories as an in vitro test to determine the susceptibility of <i>Staphylococcus</i> spp., <i>Enterococcus</i> spp., and <i>S. agalactiae</i> to antimicrobial agents when used as instructed. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 5 kits = 100 tests.
	AST tests Gram negative Bacilli (for 100 tests)	Antibiotic susceptibility cards for Gram negative Bacilli.	<b>Ref. 424498, VITEK® 2 AST-N437.</b> The VITEK® 2 Gram-negative Susceptibility Card is intended for use with the VITEK® 2 Systems in clinical laboratories as an in vitro test to determine the susceptibility of clinically significant aerobic Gram-negative bacilli to antimicrobial agents when used as instructed. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 5 kits = 100 tests.
	AST tests <i>Streptococcus pneumoniae</i> (for 100 tests)	Antibiotic susceptibility cards for <i>Streptococcus pneumoniae</i> .	<b>Ref. 421040, VITEK® 2 AST-ST03.</b> The VITEK® 2 <i>Streptococcus</i> Susceptibility Card is intended for use with the VITEK® 2 Systems in clinical laboratories as an in vitro test to determine the susceptibility of <i>S. pneumoniae</i> , beta-hemolytic <i>Streptococcus</i> , and <i>Streptococcus viridans</i> to antimicrobial agents when used as instructed. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 5 kits = 100 tests.
	AST tests for Fungi/Yeast (for 60 tests)	Antibiotic susceptibility cards for Fungi/Yeast.	<b>Ref. 420739, VITEK® 2 AST-YS08.</b> The VITEK® 2 Fungal Susceptibility Card is intended for use with the VITEK® 2 Systems in clinical laboratories as an in vitro test to determine the susceptibility of clinically significant yeasts to antifungal agents when used as instructed. 1 kit = 20 tests/cards. Total: 3 kits = 60 tests.



VII.	Operation, maintenance and installation	
Operation and maintenance manual	<ul style="list-style-type: none"> <li>- At least one set of operation, maintenance and service manuals for each equipment. The manuals to include instructions for: <ul style="list-style-type: none"> <li>o setting up the equipment</li> <li>o routine cleaning and maintenance</li> <li>o planning for periodic maintenance.</li> </ul> </li> <li>- Written in United Nations languages: <ul style="list-style-type: none"> <li>o at least in English and</li> <li>o mandatory in Romanian.</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- one set of operation, maintenance and service manuals for each equipment. Manuals will include: <ul style="list-style-type: none"> <li>- setting up the equipment</li> <li>- routine cleaning and maintenance</li> <li>- planning for periodic maintenance.</li> </ul> </li> <li>- English and Romanian.</li> </ul>
Installation and maintenance	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The bidder must arrange for the equipment to be <b>installed by certified</b> or qualified personnel. Any prerequisites for installation will be communicated to the beneficiary in advance, described in detail in written form.</li> <li>- The bidder will provide a comprehensive <b>maintenance plan</b>. The cost of the maintenance plan to be defined and guaranteed over the period of warranty.</li> <li>- The supplier will provide an <b>after-sale service</b>.</li> <li>- The service to have competent staff, adequate infrastructure and sufficient spare parts to be able to respond to any complaints and to repair or replace within 14 days.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The equipment will be installed by certified and qualified personnel. Any prerequisites for installation will be communicated to the beneficiary in advance, described in detail in written form.</li> <li>- It will be provide a comprehensive maintenance plan. The cost of the maintenance plan to be defined and guaranteed over the period of warranty.</li> <li>- It will be provide an after-sale service.</li> <li>- The service have competent staff, adequate infrastructure and sufficient spare parts to be able to respond to any complaints and to repair or replace within 14 days.</li> </ul>
Training	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The bidder will provide <b>user training</b> (including how to use and maintain the equipment).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Will be provide user training (including how to use and maintain the equipment).</li> </ul>

Standard maintenance tools	<ul style="list-style-type: none"> <li>- All standard accessories, consumables and parts required to operate the equipment, including all standard tools and lubrication material, to be included in the offer. <ul style="list-style-type: none"> <li>o Bidders to specify the quantity of every item included in their offer (including items not specified above).</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- All standard accessories, consumables and parts required to operate the equipment, including all standard tools and cleaning and lubrication material, will be included in the offer.</li> <li>- The set will also include VITEK® DENSICHEK® instrument which uses updated optical technologies to determine the turbidity of a suspension and assists the Laboratory Technologist in easily and accurately preparing a standardized McFarland microorganism suspension for improved efficiency in setting up VITEK® 2 ID/AST test cards.</li> <li>- Will be specified the quantity of each item included in the offer (including items not specified above).</li> </ul>
Spare parts	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Each assembled equipment to be accompanied by an authorized list of spare parts.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Each assembled equipment will be accompanied by an authorized list of spare parts.</li> </ul>
Warranty:	<ul style="list-style-type: none"> <li>- At least <b>3 years</b>.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 years.</li> </ul>
Remarks above.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The equipment offered, including its power supply, to be designed and constructed to operate properly and continuously in the conditions of the Republic of Moldova.</li> <li>- The equipment may need to tolerate high humidity (as high as 90% at 35 °C), ambient temperatures of 5–40 °C, fungi, and spikes in the electricity supply.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- The equipment offered, including its power is supply designed and construct to operate properly and continuously in the conditions of the Republic of Moldova.</li> <li>- The equipment tolerates high humidity (as high as 90% at 35 °C), ambient temperatures of 5–40 °C, fungi, and spikes in the electricity supply being equipped with UPS.</li> </ul>

**Toate bunurile vor fi testate de beneficiar. Acceptarea bunurilor și semnarea actelor de recepție va avea loc după testarea pozitivă efectuată de beneficiar.**

NUMELE FURNIZORULUI: "MEDICLIM AM" S.R.L.

Semnătura și ștampila autorizate

Locul: Republica Moldova, mun. Chișinău,  
str. Vasile Alecsandri, 141/A et. 1

Data: 22.05.2024

