

ACHIZIȚII PUBLICE

CONTRACT nr. _____

Achiziționarea vaccinului antigripal tetravalent pentru sezonul gripal 2023/2024

_____ 2023

mun. Chișinău
(localitatea)

Vînzător „Virim-Impex” SRL , (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director, Olga Dmitrieva (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului , (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit(ă) în continuare <i>Vînzător</i> , IDNO 1003600057468, din 16/05/2003 (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Finanțator Compania Națională de Asigurări în Medicină (denumirea completă a întreprinderii) reprezentată prin Ion DODON , director general (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza statutului, (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit(ă) în continuare <i>Finanțator</i> , _____, (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Beneficiar Agenția Națională pentru Sănătate Publică , (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Nicolae JELAMSCHI , (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului ANSP , (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit(ă) în continuare <i>Beneficiar</i> , IDNO 1018601000021 , (se indică numărul și data de înregistrare în Registrul de stat)	Autoritate contractantă Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate reprezentat prin director, Gheorghe GORCEAG , (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Regulamentului de organizare și functionare , (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit în continuare Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate , 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:

1. **„Achiziționarea vaccinului antigripal tetravalent pentru sezonul gripal 2023/2024”**, denumit în continuare *Bunuri*, conform licitației publice nr. ocds-b3wdp1-MD-1674568683493, în baza deciziei grupului de lucru al Centrului pentru achiziții publice centralizate în sănătate din **24/01/2023**.

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

- Specificația Nr.1 (Lista bunurilor) – Anexa nr.1;
- Specificația Nr.2 (Specificația tehnică a bunurilor) – Anexa nr.2;

- c) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA – Anexa nr.3;
- d) Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani. – Anexa nr.4;

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 Finanțator, Vânzătorul se obligă să livreze Beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor, în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.

5. Finanțatorul se obligă să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilită de 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. Finanțatorul se obligă, la rîndul său, să achite, iar Beneficiarul se obligă să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător.

1.3. La momentul livrării bunului, Vânzătorul va asigura ca fiecare lot de vaccin să fie însoțit de :

1.3.1. Declarație din partea producătorului prin care se garantează că compoziția antigenică a vaccinului va corespunde celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord.

1.3.2. Declarație din partea vânzătorului prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord, pînă la momentul livrării;

1.3.3. Declarație prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neînterupt (t° 2°C-8°C) pe tot parcursul traseului de la producător pînă la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii;

1.3.4. Certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului;

1.3.5. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui;- Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării);

1.3.6. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvîntul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mînuire a produsului. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.

1.4. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării va constitui:

- termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni.

2. Termenele și condițiile de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms 2020 DDP, cu transportul Vânzătorului, după cum urmează: **o singură tranșă: septembrie-octombrie 2023.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include: factura fiscală-3 ex. și actul de predare primire 2 exemplare, care trebuie să fie prezentată Finanțatorului (conform punctului 4.2) și Beneficiarului împreună cu bunul.

Originalele documentelor de mai sus vor fi prezentate Finanțatorului și Beneficiarului 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 cu acordul scris al Finanțatorului și Autorității contractante 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 factura fiscală și actul de predare primire, care urmează a fi prezentată de către Vânzător Finanțatorului și care servește temei pentru efectuarea plății conform prevederilor Contractului.

2.5. Data livrării Bunurilor se consideră data perfectării facturii fiscale și recepționării lor de către Beneficiar și Finanțator.

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: **23 515 200.00 (Doua zeci si trei milioane cinci sute cincisprezece mii doua sute) lei MD.**

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua de către Finanțator, în lei moldovenești, în termen de **30 zile** după livrarea bunurilor și recepționarea facturilor fiscale precum și a actului de predare primire de către Finanțator.

3.4. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va 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 Lista bunurilor și sînt prezentate toate documentele de însoțire prevăzute în punctul 1.3.1; 1.3.2; 1.3.3; 1.3.4 și 2.2. din prezentul Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în anexa nr.1;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespund informației indicate în anexa nr.2.

d) semnează actul de predare primire.

4.2. Vânzătorul este obligat să prezinte Finanțatorului, pentru efectuarea plății, un exemplar original al facturii fiscale și a actului de predare primire, semnate de către Beneficiar și Vânzător, odată cu livrarea Bunurilor. În cazul nerespectării de către Vânzător a prezentei clauze, Finanțatorul 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.

6. Obligațiile Părților

- 6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:
- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
 - b) să anunțe Finanțatorul/Beneficiarul, în decurs de 5 zile calendaristice de la semnarea prezentului Contract, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre data livrării Bunurilor la depozitul Național de Vaccinuri a Beneficiarului.
 - 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.
- 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.
- 6.3. În baza prezentului Contract, Finanțatorul se obligă:
- a) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.
- 6.4. În baza prezentului Contract, Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate se obligă:
- a) să monitorizeze executarea contractului;
 - b) să încaseze penalitățile de la Vânzător conform pct. 9.2, 9.8, 9.9.

7. Justificarea datorită unui impediment

7.1 Neexecutarea obligației vânzătorului este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului vânzătorului și dacă vânzătorului nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2 Neexecutarea nu este justificată dacă vânzătorul ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii contractului.

7.3 În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4 În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Obligația corelativă, de asemenea, se stinge. În cazul obligațiilor contractuale, efectele restitutive ale acestei stingeri sînt reglementate prin dispozițiile art. 926-932 din Codul Civil al Republicii Moldova, care se aplică în mod corespunzător.

7.5 Vânzătorul are obligația de a asigura ca Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate și Beneficiarul să primească o notificare despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, într-un termen rezonabil după ce vânzătorul a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe. Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate și Beneficiarul are dreptul la despăgubiri pentru orice prejudiciu rezultat din neprimirea respectivei notificări.

7.6 Impedimentul justificator nu exonerează vânzătorul de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului cînd Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate și Beneficiarul 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 Finanțator 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 în scris Beneficiarul și Finanțatorul 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 de către Beneficiar Vânzătorului în termen de 15 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale 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 Finanțatorului 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 Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale sau organizația independentă neutră și autorizată în acest sens, 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, Finanțatorul 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 retragere a certificatului de înregistrare a medicamentului, conform prevederilor actelor normative în vigoare.

10. Drepturile de proprietate intelectuală

10.1. Vânzătorul are obligația să despăgubească Beneficiarul, Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate și Finanțatorul 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 Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate.

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 contractuale, 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.

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 patru exemplare identice, în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vînzător, Finanțator, Beneficiar și Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate.

11.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării de către Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate, fiind valabil pînă la 31 decembrie 2023. Contractul care nu este înregistrat în modul stabilit nu are putere juridică.

11.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al Părților și este semnat astăzi, _____ 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 „Virim-Impex” SRL	Finanțatorul Compania Națională de Asigurări în Medicină	Beneficiarul Agenția Națională pentru Sănătate Publică	Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate
Adresa poștală: MD-2062 Republica Moldova mun.Chisinau com. Bacioi b-dul Dacia 58/12	Adresa poștală:	Adresa poștală: MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Gheorghe Asachi 67A	Adresa poștală: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grigore Vieru 22/2
Telefon: 069141897	Telefon:	Telefon: (022) 574 501 (022) 574 508	

068717717 virim-imp@mail.ru		Fax: (022) 574 669 E-mail office@ansp.gov.md	
IBAN: MD92VI02224260 0000569MDL	Cont de decontare:	Cont de decontare: IBAN: MD85TRPAAA142310C 16387AA	IBAN: MD75TRPCCC518430C 01859AA
Banca: „VICTORIABANK” SA	Banca:	Banca: MF-TR Chişinău	Banca: MF-TT Chisinau- bugetul de stat
Adresa poştală a băncii:	Adresa poştală a băncii:	Adresa poştală a băncii:	Adresa poştală a băncii:
Cod fiscal: 1003600057468	Cod fiscal:	Cod fiscal: 1018601000021	Cod fiscal: 1016601000212
Codul băncii: VICBMD2X446	Codul băncii:	Codul băncii: MF- Trezoreria de Stat (BIC) TREZMD2X	Codul băncii: TREZMD2X
Semnăturile Părţilor			
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată
L.Ş.	L.Ş.	L.Ş.	L.Ş.

la Contractul nr. _____
din „_” _____ 2023

SPECIFICAȚIA Nr. 1
(Lista bunurilor)

			Unitate							Ambalaj						
Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea Comună Internațională	Denumirea Comercială medicamentului, doza	Producătorul Țara de origine	Unitatea de Măsură (UM)	Cantitatea UM	Preț fără TVA p/u UM	Vaoarea TVA	Preț cu TVA p/u UM	Nr. în ambalaj	Cantitate ambalaj	Preț fără TVA la ambalaj	Vaoarea TVA	Preț cu TVA la ambalaj	Suma fără TVA	Suma cu TVA
							Lei MD	Lei MD	Lei MD			Lei MD	Lei MD	Lei MD	Lei MD	Lei MD
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
1	ocds-b3wdp1-MD-1674568683493	Vaccin gripal inactivat + Azoximer bromidum	Grippol Quadrivalent	Federatia Rusa	0.5 ml/doza	200000	101,49	8.12	109,61							
Total:																

Vînzătorul:

L.Ș.

Finanțatorul:

L.Ș.

Beneficiarul:

L.Ș.

Centrul:

L.Ș.

Specificații tehnice

Numărul licitației:	Licitatie:	Data: " _____ " _____ 20__					Alternativa nr: _____
Denumirea licitației		Lot: _____					Pagina: ____ din ____
Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor (Denumirea Comuna Internaționala)	Modelul articolului (Denumirea comerciala)	Țara de origine	Produsătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință (GMP)
1	2	3	4	5	6	7	8
ocds-b3wdp1-MD-1674568683493	Vaccin gripal inactivat + Azoximer bromidum	Grippol Quadrivalent	Federatia Rusia	NPO Petrovax Pharm SRL Rusia	ATC J07BB02. Vaccin antigripal tetravalent în seringă pre-umplută, monodoză 0,5ml. Unitatea de măsură: Doză. Se acceptă preparat autorizat în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor. Se va prezenta: Declarație prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord, până la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să corespundă celei care va fi recomandată de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord. *Declarație din partea producătorului prin care se garantează că compoziția antigenică a vaccinului va corespunde celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord. *Rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a vârstei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vîrsta de la 6 luni și femeilor gravide. * Declarație prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt (t° 2°C-8°C) pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii. *Declarație prin care se garantează că, termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni. *Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de -certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și	ATC J07BB02. Vaccin antigripal tetravalent în seringă pre-umplută, monodoză 0,5ml. Unitatea de măsură: Doză. Se acceptă preparat autorizat în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor. Se va prezenta: Declarație prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord, până la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să corespundă celei care va fi recomandată de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord, până la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să corespundă celei care va fi recomandată de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord. *Declarație din partea producătorului prin care se garantează că compoziția antigenică a vaccinului va corespunde celei	GMP

				protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului. *Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei. *Cerințe către ambalajul primar și secundar: 1. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); 2. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.	recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2023/2024, emisfera de nord. *Rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a vârstei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vârsta de la 6 luni și femeilor gravide. * Declarație prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt (t° 2°C-8°C) pe tot parcursul traseului de la producător până la destinatar, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii. *Declarație prin care se garantează că, termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni. *Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de - certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului. *Certificat	
--	--	--	--	--	---	--

						GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului valabil la momentul deschiderii ofertei. *Cerințe către ambalajul primar și secundar: 1. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); 2. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); -	
--	--	--	--	--	--	--	--

						Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului. Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.	
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____

În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: _____

Numărul și denumirea licitației: _____

Oficiul Băncii: *[introduceți numele complet al garantului]*

Beneficiar: *[introduceți numele complet al autorității contractante]*

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile și serviciile]* conform invitației la licitația nr. din _____. 201_ *[numărul și data licitației]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de licitație.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele)¹ în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna][introduceți anul]²*, și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ Banca va introduce suma(ele) specificate în Condițiile speciale ale contractului (CSC) și denuminate, după cum este specificat în CSC, în valuta(ele) Contractului sau într-o valută liber convertibilă acceptabilă pentru autoritatea contractantă.

² Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

DECLARAȚIE
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.

Subsemnatul, **Olga Dmitrieva**, reprezentant împuternicit al **„Virim-Impex” SRL** în calitate de ofertant/ofertant asociat desemnat câștigător în cadrul procedurii de achiziție publică nr. **ocds-b3wdp1-MD-1674568683493** din data 24/01/2023, declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Numele și prenumele beneficiarului efectiv	IDNP al beneficiarului efectiv
Olga Dmitrieva	200001172278

Data completării: 24.02.2023

Semnat: _____

Nume/prenume: Olga Dmitrieva

Funcția: Director General

Denumirea operatorului economic **„Virim-Impex” SRL**

IDNO al operatorului economic 13600057468