

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea a articolelor parafarmaceutice conform necesităților IMSP Spitalului raional Orhei  
(se indică obiectul achiziției)  
prin procedura de achiziție valoare mică  
(tipul procedurii de achiziție)

\*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: [www.srorhei.md](http://www.srorhei.md)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul raional Orhei
2. IDNO: 1003606150028
3. Adresa or. Orhei, str. C. Negruzzi, 85
4. Numărul de telefon/fax: 023522448/023521254
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante:  
[srorhei@ms.md](mailto:srorhei@ms.md)/[achizitiisrorhei@gmail.com](mailto:achizitiisrorhei@gmail.com).
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): instituție medicală
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire a bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lotul I: articolele parafarmaceutice				
1.1	33100 000-1	Bandaj (fașe) de tifon, 5m x 10cm, nesterilă, densitatea min. 32g/m <sup>2</sup>	bucata	5000	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterilă, hidrofil, densitatea min. 32g/m <sup>2</sup> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m <sup>2</sup> - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil	15 000.00

					<p>- densitatea în urzeală și bătătură pe 10cm - min 114 fire - certificat prin raporte de testări emise de un organism acreditat;</p> <p>- rezistența la rupere în urzeală nu mai mică de 60N și în bătătură nu mai mică de 50N - Certificat prin raporte de testări emise de un organism acreditat;</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea certificatelor sau rapoartelor de testare emise de autorități abilitate (altele decât producătorul) care să demonstreze calitatea produselor.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, /sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificației Tehnice"</p>	
1.2	33100 000-1	Bandaj (fașe) de tifon, 7mx14cm, ne sterilă, densitate min. 32g/m2	Bucata	5000	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2</p> <p>- Bumbac 100 %,</p> <p>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <p>- lățime 14 cm</p> <p>- lungime 7 m</p> <p>- densitate minim 32 g/m2</p> <p>- legătura țesăturii=pânză</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil</p> <p>- densitatea în urzeală și bătătură pe 10cm - min 114 fire - certificat prin raporte de testări emise de un organism acreditat;</p> <p>- rezistența la rupere în urzeală nu mai mică de 60N și în bătătură nu mai mică de 50N - Certificat prin raporte de testări emise de un organism acreditat;</p> <p>- fabricat conform standardului SM SR EN 14079 sau alte standarde naționale sau regionale cu prezentarea certificatelor sau rapoartelor de testare emise de autorități abilitate (altele decât producătorul) care să demonstreze calitatea produselor.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine sau HG 702 din 11 iulie 2018</p>	22 500.00

					<p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	
1.3	33100 000-1	Seringa,cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon., ac 23Gx1 1/4 , 0,6x25mm,st erilă	Bucata	40000	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 10 ml sau 12 ml</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparentă</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	55 200.00

1.4	33100 000-1	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon., ac 21Gx1, 0,8x40mm, sterilă	bucata	7000	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 20 ml sau 24 ml,</li> <li>- ac 21Gx1½</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip;</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- Amboul trebuie plasat EXCENTRIC</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul "Specificații Tehnice"</p>	12 950.00
1.5	33100 000-1	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon., ac 23Gx1 ¼, 0,6x25mm, sterilă	Bucată	40000	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 2 ml sau 3 ml,</li> <li>- ac 23Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă</p>	36 000.00

					<p>inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	
1.6	33100 000-1	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon., ac 22Gx1 ¼ 0,7x30mm, sterilă	bucata	50000	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 3 piese (piston, corp, garnitură),</li> <li>- capacitate de 5 ml sau 6 ml,</li> <li>- ac 22Gx1¼</li> <li>- conector la amboul acului de tip Luer-Slip</li> <li>- transparenta</li> <li>- gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă</li> <li>- stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă</li> <li>- garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării</li> <li>- rezistent la presiune</li> <li>- alunecare uniformă a pistonului seringii</li> <li>- netoxice, apirogene</li> <li>produs latex free;</li> <li>- ambalate individual</li> </ul> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p>	51 500.00
<b>Valoarea estimativă totală</b>					<b>193 150.00</b>	

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplică
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):  
1) Pentru toate loturile;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite  
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **ianuarie – decembrie 2022, în timp de 5 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **31 decembrie 2022.**
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu  
(indicați da sau nu)
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu  
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Garanția pentru ofertă –	- 1.0 % din valoarea ofertei fără TVA Conform anexei nr. 9 din documentația standart, prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligativ
2	DUAE	-original – semnat electronic	Obligativ
3	Declarație privind valabilitatea ofertei	Conform anexei nr. 8 din documentația standart, prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligativ
4	Specificația de preț	Original prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului, conform anexei 23	Obligativ
5	Specificația tehnică	Original prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului, conform anexei 22	Obligativ
6	Certificat de înregistrare	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativ
7	Extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativ
8	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal (termenul valabil), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativ
9	Certificat de atribuire a	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativ

	contului bancar		
10	Declarație cu privire la înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; prin care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora	Obligatoriu
11	Declarația privind confirmarea 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	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante IMSP Spitalul raional Orhei , conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire	Obligatoriu

17. Garanția pentru ofertă, după caz da, cuantumul 1%.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz nu, cuantumul 0%.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitația electronică.

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Cel mai mic preț	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: *[ora exactă]* \_\_\_\_\_
- pe: *[data]* \_\_\_\_\_

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 de zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

*Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*

*Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu se aplică

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:



35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu se aplică

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 12.01.2022

37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Nu (se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_



Datii Vladimir

