

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Achiziționarea dispozitive medicale, consumabile, alte bunuri de uz medical în vederea realizării Programului Național de combaterea hepatitelor virale B, C și D, pentru anul 2026

**prin procedura de achiziție
Licitație deschisă**

- 1. Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
- 4. Numărul de telefon/fax: 022222364**
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md**
- 6. Adresa de e-mail sau de internet 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): autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată
1	Xpert Check, N5	Xpert Check, N5	Xpert Check, N5. Teste pentru efectuarea testului de calibrare/mentenanță a modulelor din platforma GeneXpert 2024. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului. Date de identitate (denumirea. numărul lotului. seria. termenii de valabilitate. condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului .	cutie	3	I tranșă: aprilie 2026.	26073,17
2	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Teste pentru determinarea cantitativa a HDV prin PCR	Test real time PCR IVD destinat pentru screening-ul Hepatitei virale D din sânge uman. Prezentarea trusei: Setul trebuie să conțină atât reactivi necesari pentru extragerea virusului ARN din sânge uman, cât și reactivi pentru etapa de amplificare. Produsul de la extragere trebuie sa fie compatibil cu produsul necesar pentru amplificare. Amplificarea și detecția trebuie să fie incluse în aceeași etapa cu interpretarea calitativă și cantitativă. Testul trebuie să fie destinat pentru diagnosticul și monitorizarea eficienței tratamentului pentru Hepatita Virala D. Setul de amplificare trebuie să fie compatibil cu platforma QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System sau cu platforma Rotor-Gene Q.	teste	500,00	I tranșă: aprilie 2026.	95054,87
3	Teste pentru determinarea anticorpilor HDV sumar (ELISA)	Teste pentru determinarea anticorpilor HDV sumar (ELISA)	Test pentru determinarea anticorpilor Hepatitei Virale D din sânge uman pe baza tehnicii ELISA. Componenta kitului: set de diagnostic in vitro, ce conține controale/calibratori. Metoda de determinare ELISA pentru un set de 24 sau 48 sau 96 teste. Stripuri si godeuri detasabile, reagenti lichizi, gata de tulizare, standardele pregătite și fixate de producător. Setul trebuie să conțină toți reactivii și accesoriile necesare efectuării investigației. Testul trebuie să fie destinat pentru screening sau diagnosticul HDV din sânge uman. Prezentarea Certificat CE, IVD. Prezentarea unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător.	teste	1248,00	I tranșă: aprilie 2026.	21827,64

4	PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ARN VHD în regim real time	PCR test-sistemă completă pentru determinarea calitativă a ARN VHD în regim real time	Tip reacție - Reacție de polimerizare în lanț cu detecție în regim real time. Principiul de testare – extragerea ARN, efectuarea reacției de amplificare cu detecție în timp real a produsului PCR acumulat, prin măsurarea fluorescenței emise. Pentru diagnostic uman. Reactivi pentru nu mai puțin de 45 teste, inclusiv controalele, compatibil cu amplificator QuantStudio 5, (eprubete 0,2 ml). Setul va include reactivi pentru toate etapele: extragere, amplificare cu detecție în timp real. Certificat CE pentru utilizare in vitro diagnostic în conformitatea cu cerințele Directivei Europene. Limita de detecție: 200 copii/mL.	teste	900,00	I tranșă: aprilie 2026.	28516,46
5	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 0.1 - 10 uL	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 0.1 - 10 uL	Vârfuri universale pentru pipetă automată din polipropilenă, cu filtru hidrofob pentru prevenirea contaminării încrucișate a probei în timpul pipetării, recomandate pentru aplicații de biologie moleculară; Compatibilitate: compatibil cu pipetele automate pipeta Eppendorf, volume 0.1 -10 uL ; Ambalaș: Rack cu 96 vârfuri, steril;Culoare: natural, transparentă pentru vizualizare ușoară a nivelului fluidului;Compatibilitate: Sterile iradiate cu raft gamma, potrivite pentru tehnologia PCR și secvențierea – certificate fără ARNază/ADNază.Perioadă de valabilitate: nu mai puțin de 5 ani de la data fabricației. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea. numărul lotului. seria. termenii de valabilitate. condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certified Rnase, DNase, DNA & Pyrogen free	bucată	3000,00	I tranșă: aprilie 2026.	1140,66
6	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 0.5 - 10 mL	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 0.5 - 10 mL	Vârfuri universale pentru pipetă automată din polipropilenă, cu filtru hidrofob pentru prevenirea contaminării încrucișate a probei în timpul pipetării, recomandate pentru aplicații de biologie moleculară; Compatibilitate: compatibil cu pipetele automate pipeta Eppendorf, volume 0.5 - 10 mL; Ambalaș: Rack cu 96 vârfuri, steril;Culoare: natural, transparentă pentru vizualizare ușoară a nivelului fluidului; Compatibilitate: Sterile iradiate cu raft gamma, potrivite pentru tehnologia PCR și secvențierea – certificate fără ARNază/ADNază.Perioadă de valabilitate: nu mai	bucată	500,00	I tranșă: aprilie 2026.	253,48

			puțin de 5 ani de la data fabricației. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea. numărul lotului. seria. termenii de valabilitate. condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certified Rnase, DNase, DNA & Pyrogen free				
7	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 2 -20 uL	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 2 -20 uL	Vârfuri universale pentru pipetă automată din polipropilenă, cu filtru hidrofob pentru prevenirea contaminării încrucișate a probei în timpul pipetării, recomandate pentru aplicații de biologie moleculară; Compatibilitate: compatibil cu pipetele automate pipeta Eppendorf, volume 2 -20 uL; Ambalaș: Rack cu 96 vârfuri, steril; Culoare: natural, transparentă pentru vizualizare ușoară a nivelului fluidului; Compatibilitate: Sterile iradiate cu raft gamma, potrivite pentru tehnologia PCR și secvențierea – certificate fără ARNază/ADNază.Perioadă de valabilitate: nu mai puțin de 5 ani de la data fabricației. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea. numărul lotului. seria. termenii de valabilitate. condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certified Rnase, DNase, DNA & Pyrogen free	bucată	3000,00	I tranșă: aprilie 2026.	1140,66
8	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 200 -	Vârfuri universale cu filtrare pentru pipeta automată, volum: 200 -	Vârfuri universale pentru pipetă automată din polipropilenă, cu filtru hidrofob pentru prevenirea contaminării încrucișate a probei în timpul pipetării, recomandate pentru aplicații de biologie moleculară; Compatibilitate: compatibil cu pipetele automate pipeta Eppendorf, volume 200 - 1000 µl; Ambalaș: Rack cu 96 vârfuri, steril;Compatibilitate: Sterile iradiate cu raft gamma,	bucată	1000,00	I tranșă: aprilie 2026.	570,33

	1000 µl	1000 µl	potrivite pentru tehnologia PCR și secvențierea – certificate fără ARNază/ADNază. Perioadă de valabilitate: nu mai puțin de 5 ani de la data fabricației. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. Certified Rnase, DNase, DNA & Pyrogen free				
9	Equalbit 1 × dsDNA HS Assay Kit	Equalbit 1 × dsDNA HS Assay Kit	Set de reagenți pentru cuantificarea dsDNA. Conține soluție de lucru gata de utilizare care permite cuantificarea simplă a probelor de dsDNA pe fluorometrele Qubit. Aceste teste sunt foarte selective pentru dsDNA față de ssDNA, ARN, proteine și nucleotide libere. Kiturile trebuie să fie compatibile cu fluorometrele Qubit, sunt foarte selective pentru ADN bicatenar (dsDNA) față de ADN monocatenar (ssDNA), ARN, proteine și nucleotide libere.	set	2,00	I tranșă: aprilie 2026.	5196,33
10	Qubit Assay Tubes, 0.5 ml PCR Tubes	Qubit Assay Tubes, 0.5 ml PCR Tubes	Tuburile de testare Qubit sunt tuburi de polipropilenă cu pereți subțiri de 500 µL pentru utilizare cu fluorometrul Qubit. 500 de tuburi per pachet.	set	2,00	I tranșă: aprilie 2026.	3168,50
11	Strip Tuburi PCR cu capace (0,2 ml)	Strip Tuburi PCR cu capace (0,2 ml)	Eprubetele tip strip de 0,2 ml sunt compatibile cu blocurile standard ale termociclatorului de 0,2 ml. Sunt concepute atât pentru aplicații PCR, cât și pentru qPCR. Sunt disponibile mai multe opțiuni de capace, inclusiv un capac ultratransparent, ideal pentru utilizarea în testele qPCR. Capacele formează o etanșare sigură, fiind totuși ușor de aplicat și de îndepărtat. Capacele cresc capacitatea totală a eprubetei la 0,25 ml. • Potrivite pentru blocuri de termociclare de 0,2 ml • strip conține 8 tuburi • Compatibil cu termocicler BioRad CFX Opus 96 Real-Time PCR System	Bucată /strip	1000,00	I tranșă: aprilie 2026.	2534,80
12	Placi PCR 96 godeuri	Placi PCR 96 godeuri	Placi pentru PCR cu 96 de godeuri Să fie de tip semi-skirted. Volum: 250 µl Să fie de puritate PCR clean	buc	200,00	I tranșă: aprilie 2026.	12673,98

			Sa fie de incolor Impachetare: 25 plăci/pachet Sa aiba margini ridicate pentru o etansare eficienta Sa aiba godeuri albe pentru o reflectare mai buna Transfer de caldura optim datorita grosimii reduse a peretelui Margini din polycarbonat pentru rigiditate ridicata Autoclavabil (121 ° C, 20 min)				
13	Folii adezive placi PCR	Folii adezive placi PCR	Sa fie autoadezive si cu grad de puritate PCR Folii adezive care asigura o etansare eficientă a placilor pentru a ajuta la protejarea probelor PCR în timpul ciclarii termice si depozitarii. Foliile sa aiba adezivitate eficienta prevenind astfel pierderea probelor prin evaporare în timpul PCR. Foliile placilor PCR sa ofere o rezistenta chimica excelenta si sa fie testate din punct de vedere al rezistentei pentru o varietate de substante comune de laborator. Impachetare: 100 folii/pachet	buc	200,00	I tranșă: aprilie 2026.	3802,19
14	Șervețele echivalent Kimtech	Șervețele echivalent Kimtech	Șervețele echivalent Kimtech Șervețel de înaltă calitate, cu scame reduse Moale și non-abraziv Extrem de absorbant Minim 280 de șervețele per cutie	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	760,44
15	PhiX Control Kit v3	PhiX Control Kit v3	Control ADN integrat pentru platforma de secvențiere Illumina. Compatibil cu citiri Single End și Paired End de până la 150 de perechi de baze. (10 ul de soluție șablon 10 nM)	set	2,00	I tranșă: aprilie 2026.	6210,25
16	Kit de extracție ARN viral	Kit de extracție ARN viral	Sa fie un kit de extractive manuala care sa izoleze ARN viral din probe de ser, plasma si lichide. Sa contina: buffer ed liza, buffer de spalare, buffer de spalare concentrat, apa fara RNase, Buffer de elutie, carrier ARN, tuburi de colectare de 50 si 0,5 ml. Sa dispuna de o tehnologie cu membrana de silica. Sa necesite un volum de proba mai mic de 150 µL. Fragmentele rezultate sa fie intre 100 bp si 50 kbp. Capacitatea de legare a membranei de silica sa fie de 40 µg. Volumul de elutie sa fie de 50 µL. Timpul de pregatire al frobelor sa nu depaseasca 30 de minute pentru 4-6 probe. Sa se poata depozita la temperature camerei. Sa aiba o impachetare de 50 de reactii.	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	12673,98

17	Kit extractie ADN din sange	Kit extractie ADN din sange	Sa fie un kit destinat izolarii ADN din sange (integral sau stabilizat cu EDTA, citrate sau hetaprina), strat leucocitar (buffy coat), trombocite, fluide corporale, celule, plasma, ser. Sa dispuna de o tehnologie bazata pe membrana de silica. Sa contina: buffer de liza, buffer de spalare, buffer de spalare concentrat, buffer de elutie, proteinaza k fiofilizata, buffer pentru proteinaza, tuburi de colectare de 2 ml. Sa necesite un volum de proba de pana la 200 μL sange integral (uman sau animal, proaspat sau congelat, tratat cu citrat, EDTA, heparina sau CPDA), strat leucocitar (buffy coat), trombocite, lichide corporale, ser, plasma si mai putin de 5×10^6 celule umane sau animale cultivate. Fragmentele rezultate sa fie intre 200 bp si 50 kbp. Randamentul de extractive sa fie intre 4–6 μg. Capacitatea de legare a membrane de silica sa fie de 60 μg. Volumul de elutie sa fie intre 60 si 200 μL. Timpul de pregatire al probelor sa nu depaseasca 30 de minute per proba. Sa se poata depozita la temperatura camerei. Puritya probei A260/A280 sa se situeze intre 1.6–1.9. Kittul sa dispuna de o impachetare de 50 de probe.	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	12673,98
18	Buffer TBE	Buffer TBE	Sa contina: Tris-base (concentratie finala de stoc 0,112M); acid boric (0,112M); EDTA, pH 8,0 (0,02M) si sa fie completata cu apa distilata pana la 1L.	buc	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	1077,29
19	M-type hosting (HDS HealthCare data hosting)	M-type hosting (HDS HealthCare data hosting)	Licenta anuala pentru serviciul de hosting (stocare si acces date).	buc	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	19010,97
20	HBV Software (annual)	HBV Software (annual)	Include Licenta anuala si modul pentru analiza datelor de secvențierea virusului HBV. Soft pentru analiza rezultatelor obtinute prin secvențierea virusului hepatic HBV. Sa fie un soft dedicat pentru analiza datelor de secvențiere pentru diferite tipuri de analize, de exemplu: genotipare, subtipare, detectia mutatiilor amino-acizilor si pentru interpretari clinice cum ar fi rezistenta la medicamente si prognoza bolilor. Softul sa fie compatibil pentru diferite aplicatii: HBV si sa poata stoca si organiza date obtinute prin secvențiere intr-un format dedicat de baze de date. Sa poata analiza urmatoarele formate de fisiere: AB1, FASTA, txt, BAM/SAM, FASTQ. Softul sa includa	buc	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	51963,33

			urmatoarele servicii: update-uri, suport, web-training, import de date. Softul sa poata fi utilizat atat in cloud cat si local.				
21	HDV Software Module (RUO)	HDV Software Module (RUO)	Modul pentru analiza datelor de secvențierea virusului HDV. Soft pentru analiza rezultatelor obtinute prin secventierea virusului hepatic HDV. Sa fie un soft dedicat pentru analiza datelor de secventiere pentru diferite tipuri de analize, de exemplu: genotipare, subtipare, detectia mutatiilor amino-acizilor si pentru interpretari clinice cum ar fi rezistenta la medicamente si prognoza bolilor. Softul sa fie compatibil pentru diferite aplicatii: HDV si sa poata stoca si organiza date obtinute prin secventiere intr-un format dedicat de baze de date. Sa poata analiza urmatoarele formate de fisiere: AB1, FASTA, txt, BAM/SAM, FASTQ. Softul sa includa urmatoarele servicii: update-uri, suport, web-training, import de date . Softul sa poata fi utilizat atat in cloud cat si local.	buc	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	8808,42
22	HCV Software (annual license)	HCV Software (annual license)	Modul pentru analiza datelor de secvențierea virusului HCV. Soft pentru analiza rezultatelor obtinute prin secventierea virusului hepatic HCV. Sa fie un soft dedicat pentru analiza datelor de secventiere pentru diferite tipuri de analize, de exemplu: genotipare, subtipare, detectia mutatiilor amino-acizilor si pentru interpretari clinice cum ar fi rezistenta la medicamente si prognoza bolilor. Softul sa fie compatibil pentru diferite aplicatii: HDV, HBV, HCV si sa poata stoca si organiza date obtinute prin secventiere intr-un format dedicat de baze de date. Sa poata analiza urmatoarele formate de fisiere: AB1, FASTA, txt, BAM/SAM, FASTQ. Softul sa includa urmatoarele servicii: update-uri, suport, web-training, import de date. Softul sa poata fi utilizat atat in cloud cat si local.	buc	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	51963,33
23	Set de reagenți pentru electroforeza	Set de reagenți pentru electroforeza	Set conține toți reagenți necesari: Tampon de migrare electroforeza acizi nucleici; WINI mini ready agaroză 1%; Certificat molecular biology agaroză; Tampon de încărcare acizilor nucleici: Marker de talie moleculară Compatibil cu echipament BioRad GelDoc Go Gel Imaging	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	101391,86

			System.				
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)		set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	61468,81
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)	Set de amplificare a genomului virusului hepatitei D umane	Kitul să fie un sistem care utilizează tehnologia PCR cu revers transcripție pentru amplificarea porțiunilor relevante ale virusului hepatitei D (HDV) din ARN-ul de intrare extras din plasmă/ser, sange. Kitul să fie compatibil cu instrumentul: Illumina MiSeq aflat în dotarea instituției. Kitul să aibă împachetarea de 24 de teste. Kitul să fie destinat pentru amplificarea și secvențierea întregului genom al virusului hepatitei delta (HDV) de aproximativ 1700 nucleotide. Kitul să fie destinat pentru analiza a 24 de probe simultan. Kitul să includă toți reactivii necesari pentru amplificarea țintită a genelor acționabile ale HDV. Kitul să conțină următorii reactivi: - RT SuperMix 1 x 65 µL - Master Mix HF 1 x 600 µL - H2O 1 x 500 µL - HDV-A1 FOR (10 µM) 1 x 35 µL - HDV-A2 REV (10 µM) 1 x 35 µL - HDV-B1 FOR (10 µM) 1 x 35 µL - HDV-B2 REV (10 µM) 1 x 35 µL	set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a	Set de pregătire a librariilor pentru	Să fie un kit dedicat pentru de pregătirea bibliotecii pentru secvențierea de nouă generație (NGS), compatibil cu platformele Illumina MiSeq aflat în dotarea instituției. Să fie potrivit pentru fluxuri de lucru de construire a bibliotecilor NGS cu randament	set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	

	întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)	secvențiere	scăzut și ridicat, care necesită fragmentarea enzimatică a ADN-ului, repararea capetelor, legarea adaptorului, toate printr-o singură reacție enzimatică. Sa fie conceput pentru construirea bibliotecilor dintr-o gamă largă de tipuri de probe și este compatibil cu ADN pentru genoame mici, ampliconi PCR și plasmide. Sa utilizeze o cantitate de ADN cuprinsă în intervalul 100 pg-500 ng. Sa fie validat pe următoarele tipuri de probe: sange, plasma, sputa, fecale, FFPE, culturi solide și lichide. Impachetarea kitului sa fie de: 24 probe per kit. Timpul de lucru sa nu depășească 75 de minute. Sa fie un kit universal pentru mai multe tipuri de aplicații.				
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)	Set de indexi pentru indexarea/marcarea librariilor	Sa fie un kit de adaptori unici destinat pregătirii bibliotecilor pentru secvențierea de nouă generație (NGS). Acesta sa poată fi utilizat în combinație cu kitul pentru pregătirea librariilor pentru secvențierea hepatitelor. Sa poată fi folosit pentru a indexa probele ADN și a le face compatibile cu platformele Illumina, precum iSeq100, MiniSeq, MiSeq și NextSeq550. Sa fie suficienți pentru indexarea a 24 probe.	set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane delta (HDV)	Bile de purificare (Beaduri)	Kitul sa poată fi utilizat pentru purificarea librariilor și sa fie compatibil cu kitul de pregătire librării. Kitul sa poată fi utilizat pentru îndepărtarea fragmentelor cu lungimi necorespunzătoare, asigurând astfel o calitate înaltă a bibliotecilor NGS. Impachetare de 5 mL.	set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	
24	Seturi de extracție, amplificare și secvențiere a întregului genom a virusului	Kit reactivi pentru Secvențiere	Sa permită obținerea a 1 M (milioane) secvențe ADN "single-end" sau 2 M pentru "pair-end", respectiv 300 Mb. Sa conțină cartuș preumplut (gata de utilizare) cu reactivi pentru minim 300 cicluri de secvențiere; Reactivii permit generarea clusterelor, secvențierea prin sinteza de tip "pair-end". Scorul de calitate Q30 sa fie minim 80% la citirea de 2×150 pb. Kitul de secvențiere sa fie compatibil cu platforma Illumina MiSeq aflată în dotarea laboratorului.	set	1,00	I tranșă: aprilie 2026.	

	hepatitei umane delta (HDV)						
25	Seturi de extractie amplificare si secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente.	Seturi de extractie amplificare si secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente.		set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	298472,27
25	Seturi de extractie amplificare si secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente.	Set de amplificare a regiunii target NS3 ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente	Sa fie un kit bazat pe reactia de polimerizare in lant de tip revers transcriptie, care include amorse (primeri) forward si revers specific pentru identificarea ARN-ului HCV, si anume regiunile NS3, din probe de plasma sau ser uman destinate apoi pentru secvențierea de noua generatie a regiunilor incluse in set. Kitul sa fie compatibil cu instrumentul: Illumina MiSeq aflat in dotarea institutiei. Kitul sa aiba impachetarea de 24 de teste. Kitul sa includa toți reactivii necesari pentru amplificarea țintită a genei NS3, si anume: Componente pentru RT-PCR: • RT-PCR Buffer 2X 1 x 500 µL • RP Solution 1 x 15 µL • RT Enzyme 1 x 15 µL • BP Solution 1 x 12 µL • PCR Enzyme 1 x 20 µL • H₂O 1 x 500 µL • NS3 FOR (1) PCR Primers (20 µM) 1 x 25 µL • NS3 FOR (2) PCR Primers (20 µM) 1 x 25 µL	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	

			• NS3 REV PCR Primers (20 µM) 1 x 40 µL Componente pentru Nested PCR: • Nested PCR Buffer 2X 1 x 410 µL • Nested PCR Enzyme 1 x 20 µL • Nested PCR H₂O 1 x 500 µL • NS3 FOR (1) Nested PCR Primers (20 µM) 1 x 25 µL • NS3 FOR (2) Nested PCR Primers (20 µM) 1 x 25 µL • NS3 REV Nested PCR Primers (20 µM) 1 x 35 µL Amorse (Primeri) pentru secvențiere: • NS3 SEQUENCING FOR Primer (3.2 µM) 1 x 35 µL • NS3 SEQUENCING REV Primer (3.2 µM) 1 x 35 µL				
25	Seturi de extracție și amplificare și secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente.	Set de amplificare a regiunii target NS5A ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente	Sa fie un kit bazat pe reacția de polimerizare în lanț de tip revers transcriptie, care include amorse (primeri) forward și revers specific pentru identificarea ARN-ului HCV, și anume regiunile NS5A, din probe de plasma sau ser uman destinate apoi pentru secvențierea de nouă generație a regiunilor incluse în set. Kitul să fie compatibil cu instrumentul: Illumina MiSeq aflat în dotarea institutiei. Kitul să aibă împachetarea de 24 de teste. Kitul să includă toți reactivii necesari pentru amplificarea țintită a genei NS5A, și anume: Componente pentru RT-PCR: • RT-PCR Buffer 2X – 1 x 480 µL • RP Solution – 1 x 15 µL • RT Enzyme – 1 x 15 µL • BP Solution – 1 x 12 µL • PCR Enzyme – 1 x 15 µL • NS5A REV (1) PCR Primers (20 µM) – 1 x 25 µL • NS5A REV (2) PCR Primers (20 µM) – 1 x 25 µL • NS5A FOR PCR Primers (20 µM) – 1 x 40 µL • H₂O – 1 x 500 µL Componente pentru Nested PCR: • Nested Buffer 10X – 1 x 65 µL • Nested PCR MgCl₂ – 1 x 35 µL • Nested PCR dNTPs (10 mM) – 1 x 35 µL • Nested PCR Enzyme – 1 x 20 µL • NS5A REV (1) Nested PCR Primers (10 µM) – 1 x 35 µL • NS5A REV (2) Nested PCR Primers (10 µM) – 1 x 35 µL	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	

			• NS5A FOR Nested PCR Primers (10 µM) – 1 x 65 µL • NS5A Sequencing FOR Primers (3.2 µM) – 1 x 35 µL • NS5A Sequencing REV Primers (3.2 µM) – 1 x 35 µL • Nested PCR H₂O – 1 x 1000 µL				
25	Seturi de extracție amplificare și secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente.	Set de amplificare a regiunii target NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente	Sa fie un kit bazat pe reacția de polimerizare în lanț de tip revers transcriptie, care include amorse (primeri) forward și revers specific pentru identificarea ARN-ului HCV, și anume regiunile NS5B din probe de plasma sau ser uman destinate apoi pentru secvențierea de nouă generație a regiunilor incluse în set. Kitul să fie compatibil cu instrumentul: Illumina MiSeq aflat în dotarea instituției. Kitul să aibă împachetarea de 24 de teste. Kitul să includă toți reactivii necesari pentru amplificarea țintită a genei NS5B, și anume: Componente pentru RT-PCR: • RT-PCR Buffer 2X – 1 x 960 µL • RP Solution – 1 x 50 µL • RT Enzyme – 1 x 25 µL • BP Solution – 1 x 15 µL • PCR Enzyme – 1 x 25 µL • A Frag-NS5B-1F Primers – 1 x 40 µL • A Frag-NS5B-1R Primers – 1 x 25 µL • A Frag-NS5B-2R Primers – 1 x 25 µL • B Frag-NS5B-F Primers – 1 x 40 µL • B Frag-NS5B-1R Primers – 1 x 25 µL • B Frag-NS5B-2R Primers – 1 x 25 µL • H₂O – 1 x 500 µL Componente pentru Nested PCR: • Nested Buffer 10X – 1 x 255 µL • Nested PCR MgCl₂ – 1 x 105 µL • Nested PCR dNTPs – 1 x 100 µL • Nested PCR Enzyme – 1 x 40 µL • NS5B FRAG A FOR Nested PCR Primers – 1 x 65 µL • NS5B FRAG A REV Nested PCR Primers – 1 x 65 µL • NS5B FRAG B FOR Nested PCR Primers – 1 x 65 µL • NS5B FRAG B REV Nested PCR Primers – 1 x 65 µL • NS5B SEQUENCING FOR Primers – 1 x 65 µL • NS5B SEQUENCING REV Primers – 1 x 65 µL • Nested PCR H₂O – 1 x 1500 µL	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	

25	Seturi de extracție amplificare și secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente.	Set de pregătire a librariilor pentru secvențiere	Sa fie un kit dedicat pentru de pregătirea bibliotecii pentru secvențierea de nouă generație (NGS), compatibil cu platformele Illumina MiSeq aflat în dotarea institutiei. Sa fie potrivit pentru fluxuri de lucru de construire a bibliotecilor NGS cu randament scăzut și ridicat, care necesită fragmentarea enzimatică a ADN-ului , repararea capetelor, legarea adaptorului, toate printr-o singura reacție enzimatică. Sa fie conceput pentru construirea bibliotecilor dintr-o gamă largă de tipuri de probe și este compatibil cu ADN pentru genoame mici, ampliconi PCR și plasmide. Sa utilizeze o cantitate de ADN cuprinsa în intervalul 100 pg-500 ng. Sa fie validat pe urmatoarele tipuri de probe: sange, plasma, sputa, fecale, FFPE, culturi solide și lichide. Impachatarea kitului sa fie de: 24 probe per kit.Timpul de lucru sa nu depaseasca 75 de minute.Sa fie un kit universal pentru mai multe tipuri de aplicatii.	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	
25	Seturi de extracție amplificare și secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea și identificarea rezistenței la medicamente.	Set de indexi pentru indexarea/marcarea librariilor	Sa fie un kit de adaptori unici destinat pregătirii bibliotecilor pentru secvențierea de nouă generație (NGS). Acesta sa poata fi utilizat în combinație cu kitul pentru pregătirea librariilor pentru secvențierea hepatitelor. Sa poata fi folosit pentru a indexa probele ADN și a le face compatibile cu platformele Illumina, precum iSeq100, MiniSeq, MiSeq și NextSeq550. Sa fie suficienți pentru indexarea a 24 probe. Set pentru secvențiere compatibil cu platforma MiSeq, Illumina	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	
25	Seturi de extracție amplificare și secvențiere a regiunilor target NS3,	Bile de purificare (Beaduri)	Kitul sa poata fi utilizat pentru purificarea librariilor și sa fie compatibil cu kitul de pregătire librării. Kitul sa poata fi utilizat pentru îndepărtarea fragmentelor cu lungimi necorespunzătoare, asigurând astfel o calitate înaltă a bibliotecilor NGS. Impachetare de 5 mL.	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	

	NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente.						
25	Seturi de extractie amplificare si secvențiere a regiunilor target NS3, NS5A, NS5B ale ARN-ului virusului hepatitei C umane (HCV) pentru genotiparea si identificarea rezistentei la medicamente.	Kit reactivi pentru Secvențiere	Sa permita obținerea a 1 M (milioane) secvențe ADN "single-end" sau 2 M pentru "pair-end", respectiv 500 Mb. Sa conțină cartuş preumplut (gata de utilizare) cu reactivi pentru minim 500 cicluri de secvențiere;Reactivii permit generarea clusterelor, secventierea prin sinteza de tip "pair-end". Scorul de calitate Q30 sa fie minim 75% la citirea de 2 × 250 pb. Kitul de secventiere sa fie compatibil cu platforma Illumina MiSeq aflata in dotarea laboratorului	set	5,00	I tranșă: aprilie 2026.	
26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)		set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	245875,25

26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)	Set de amplificare a genomului virusului hepatitei B.	Kitul sa fie compatibil cu instrumentul: Illumina MiSeq aflat in dotarea institutiei. Kitul sa aiba impachetarea de 24 de teste. Să fie un test de reacție în lanț a polimerazei (PCR), bazat pe tehnica acidului nucleic (NAT). Să fie destinat pentru identificarea genotipurilor virusului hepatitic B (HBV). Să permită detectarea mutațiilor asociate cu rezistența la tratamentul antiviral. Să amplifice întregul genom al virusului HBV din probe extrase. Să utilizeze primeri specifici, de tip forward și reverse. Să aibă reactivii distribuiți în trei godeuri distincte. Kitul sa fie destinat pentru analiza a 24 de probe simultan. Kitul sa includa toți reactivii necesari pentru amplificarea țintită a genelor acționabile ale HBV. Kitul sa contina urmatoorii reactivi: Componente pentru PCR: • Master Mix 2X – 1 x 1000 µL • Frag 1 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL • Frag 2 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL • Frag 3 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL Componente pentru Nested PCR: • Nested Master Mix 2X – 1 x 1000 µL • Nested Frag 1 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL • Nested Frag 2 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL • Nested Frag 3 Primers (20 µM) – 1 x 110 µL • H₂O – 1 x 500 µL	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	
26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)	Set de pregatire a librariilor pentru secvențiere	Sa fie un kit dedicat pentru de pregătirea bibliotecii pentru secvențierea de nouă generație (NGS), compatibil cu platformele Illumina MiSeq aflat in dotarea institutiei. Sa fie potrivit pentru fluxuri de lucru de construire a bibliotecilor NGS cu randament scăzut și ridicat, care necesită fragmentarea enzimatica a ADN-ului , repararea capetelor, legarea adaptorului, toate printr-o singura reactie enzimatica. Sa fie conceput pentru construirea bibliotecilor dintr-o gamă largă de tipuri de probe și este compatibil cu ADN pentru genoame mici, ampliconi PCR si plasmide. Sa utilizeze o cantitate de ADN cuprinsa in intervalul 100 pg-500 ng. Sa fie validat pe urmatoarele tipuri de probe: sange, plasma, sputa, fecale, FFPE, culturi solide si lichide. Impachatarea kitului sa fie de: 24 probe per kit. Timpul de lucru sa nu depaseasca 75 de minute. Sa fie un kit universal pentru mai	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	

			multe tipuri de aplicatii.				
26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)	Set de indexi pentru indexarea/ marcarea librariilor	Sa fie un kit de adaptori unici destinat pregătirii bibliotecilor pentru secvențierea de nouă generație (NGS). Acesta sa poata fi utilizat în combinație cu kitul pentru pregatirea librariilor pentru secventierea hepatitelor. Sa poata fi folosit pentru a indexa probele ADN și a le face compatibile cu platformele Illumina, precum iSeq100, MiniSeq, MiSeq și NextSeq550. Sa fie suficienți pentru indexarea a 24 probe.	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	
26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului hepatitei umane B (HBV)	Bile de purificare (Beaduri)	Kitul sa poata fi utilizat pentru purificarea librariilor si sa fie compatibil cu kitul de pregatire librarii. Kitul sa poata fi utilizat pentru îndepărtarea fragmentelor cu lungimi necorespunzatoare, asigurând astfel o calitate înaltă a bibliotecilor NGS. Impachetare de 5 mL.	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	
26	Seturi de extracție, amplificare si secvențiere a întregului genom a virusului	Kit reactivi pentru Secvențiere	Sa permita obținerea a 1 M (milioane) secvențe ADN "single-end" sau 2 M pentru "pair-end", respectiv 300 Mb. Sa conțină cartuș preumplut (gata de utilizare) cu reactivi pentru minim 300 cicluri de secvențiere; Reactivii permit generarea clusterelor, secventierea prin sinteza de tip "pair-end". Scorul de calitate Q30 sa fie minim 80% la citirea de 2 × 150 pb Kitul de secventiere sa fie compatibil cu platforma Illumina MiSeq	set	4,00	I tranșă: aprilie 2026.	

	hepatitei umane B (HBV)		aflata in dotarea laboratorului.				
--	-------------------------	--	----------------------------------	--	--	--	--

Valoarea estimată totală 1 074 303,23 lei

Notă: În cazul în care oferta de preț prezentată pentru bunurile identice (model/producător /țară de origine) cu cele din procedurile centralizate de achiziție publică, este mai mare decât prețurile contractate/atribuite în cadrul procedurilor de achiziții publice centralizate, grupul de lucru își rezervă dreptul să anuleze loturile respective.

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1. Pentru mai multe loturi;
2. Pentru toate loturile;
3. Pentru un singur lot;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **se aplică**

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, ect. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternativă

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **DDP - Franco destinație vămuit, conform fiecărui lot în parte**

12 Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2026**

13.Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu sunt**

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu sunt**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15.Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAЕ, documentație):

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligativitatea
1	Cererea de participare	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; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- 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	DA

actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021

Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.

ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:

- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;
- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).

În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat atrage după sine respingerea ofertei

NOTĂ:

Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.

Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).

Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.

Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.

Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.

Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.

Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.

Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi

		păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	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; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	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; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile , - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie 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; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- 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;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – 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;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor/operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- 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;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie 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;	DA
11	Declarație de la ofertant Prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor	Eşantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eşantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG	DA

	Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	
12	Declarație de la ofertant	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată 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;; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	DA
14	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, 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,	DA
15	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
16	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			

17	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 (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, 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.	DA
18	Garanția de bună execuție	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” <u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027</u>	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic reține sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

1. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

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

19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: **licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.

23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

28. 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

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

Agenția 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 a fost

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025.

35. Data publicării anunțului de intenție spre publicare transmis spre publicare la data de 13.08.2025.

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 13.08.2025.

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	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

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):

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG