

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE
PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator,vesela și articole de
ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice pentru anul
2023.

prin procedura de achiziție Licitatie Publică

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): DA
Link-ul către planul de achiziții publice
publicat:[http://cscahul.md/Plan% 20provizoriu % 202023.pdf](http://cscahul.md/Plan%20provizoriu%202023.pdf)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul de Sănătate Cahul
2. IDNO:1013603001636
3. Adresa mun. Cahul, str. Stefan cel Mare, 27
4. Numărul de telefon/fax: 0299/2-07-73, 3-24-77, 3-29-72 , fax: 0299/2-54-86
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.cahul@ms.md
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): Autoritatea Publică
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	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitat ea de măsur ă	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33000000-0	Lotul 1 Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr. S/N: 12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
1.1		ALT (TGP), set R (5 x 125 mL)	set	12		
1.2		AST (TGO), set R (5 x 100 mL)	set	15		
1.3		Bilirubina totală, set BT R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	12		
1.4		Bilirubina directă, set BD R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	12		
1.5		Albumina, set R (1 x 125 mL), cu standard	set	2		
1.6		Calciu Arsenazo, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	6		
1.7		Creatinina Jaffe, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	16		
1.8		Gamma GT, set R (4 x 62,5 mL)	set	6		
1.9		Fier (Iron) Ferrene, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	3		
1.10		Magneziu XB (Xylidyl), set R (2 x 100 mL), cu standard	set	5		

1.11		Fosfataza alcalină (ALP), set R (4 x 62,5 mL)	set	10		
1.12		Proteina totală serum (Biuret), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	3		
1.13		Proteina totală urină (Pyrogallol), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.14		Fosfor, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.15		Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL)	set	2		
1.16		Creatinin fosfo-kinaza MB (CK-NAC-MB), IFCC (immuno-inhibition), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL), <i>cu calibrator</i> <i>și control inclus pentru fiecare set</i>	set	2		
1.17		Trigliceride SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	6		
1.18		Amilaza SL, set R (2 x 50 mL)	set	12		
1.19		Lipaza SL, set R1 (4 x 9,2 mL); R2 4 x 3,6 mL)	set	6		
1.20		Glucoza PAP SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	6		
1.21		Urea SL, set R1 (5 x 125 mL); R2 (1 x 127 mL), cu standard	set	6		
1.22		Acid uric SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	4		
1.23		Colesterol SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	8		
1.24		HDL, colesterol, set R1 (240 mL); R2 (1 x 60 mL), <i>cu calibrator</i> <i>inclus pentru fiecare set</i>	set	8		
1.25		LDL, colesterol, set R1 (11 mL); R2 (2 x 14 mL), <i>cu calibrator</i> <i>inclus pentru fiecare set</i>	set	10		
1.26		IgA 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.27		IgG 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.28		IgM 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.29		Hemoglobina glicozilată (HbA1C) reagent, set R1 (1 x 24 mL); R2a (1 x 7,6 mL); R 2b (1 x 0,4 mL); R3 (4 x 25 mL)	set	20		
1.30		Hemoglobina glicozilată (HbA1C) calibrator, set 4 nivele calibratori a câte 0,5 mL (4 x 0,5 mL)	set	3		
1.31		Hemoglobina glicozilată HbA1C control, set nivel scăzut (L) și nivel patologic înalt (H), fiecare a câte 0,5 mL (2 x 0,5 mL)	set	4		
1.32		Soluție pentru sistem (System Solution for ELITTECH Clinical Systems Analyzers), 1L	litri	2		
1.33		Soluție concentrată de hipoclorid 0,5%	litri	2		
1.34		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman (ELITCAL 2), set 4 x 3 ml	set	10		
1.35		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I), set 10 x 5 ml	set	6		
1.36		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II), set 10 x 5 ml	set	6		
		Cerințe generale : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpă dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare)				

		ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot I fără TVA				292000,00 fără TVA
2.	33000000-0	LOTUL II. Specificații standard pentru accesorii, consumabile și piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr. S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
2.1		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1		
2.2		Set de mentenanță anual pentru PRO S	set	1		
2.3		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc	3000		
2.4		Acumulator (Baterie pentru UPS Efecta) Onix Power 12 V, 9 Ah	buc	4		
2.5		UPS 3000 VA, pentru analizor biochimic PRO M, PRO S	buc	3		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabililor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot II fără TVA				67280,00 fără TVA
3.	33000000-0	LOTUL III. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF, producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
3.1		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	40		
3.2		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	12		
3.3		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	10		
3.4		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	18		
3.5		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	6		
3.6		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	18		
3.7		Soluție Celclean, 50 ml	buc	18		
3.8		Calibrator XN, soluție de calibrare, 3 ml	buc	1		
3.9		Unitate pentru prelucrarea eprubetelor ASP-ASSY(PM) Nr. 8	buc	1		
3.10		Set control hematologie 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12		
3.11		Set control hematologie 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12		
3.12		Set control hematologie 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpăre dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare)				

		ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat				
		Valoarea estimativă lot III fără TVA				338900,00 fără TVA
4.	33000000-0	LOTUL IV. Specificații standard pentru reagenți privind investigații hematologice (cerințe generale în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
4.1		Țoliclone anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100		
4.2		Țoliclone anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100		
4.3		Țoliclone anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100		
4.4		Țoliclone anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze – 5 ml, 100 doze – 10 ml)	ml	100		
		Cerințe generale: Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.				
		Valoarea estimativă lot IV fără TVA				3480,00 fără TVA
5.	33000000-0	LOTUL V. Specificații standard pentru reagenți privind investigații imunologice (cerințe generale pentru Lotul V în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
5.1		CRP – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	18		
5.2		ASLO – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	18		
5.3		RF – Latex Cerințe generale* + notă** (metoda latex – 100 teste), control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	18		
		Cerințe generale* 1. Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile depăstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9% și specificitatea 100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cîte un godeu. Să fie posibil de a testa cîte o probă. Notă ** În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparat suplimentar și să conțină cît mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cît mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).				
		Valoarea estimativă lot V fără TVA				8910,00 fără TVA
6.	33000000-0	LOTUL VI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 150 Automat de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
6.1		Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinogen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetoni, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)	buc	250		
6.2		Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru				

		produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot VI fără TVA				44390,00 fără TVA
7.	33000000-0	LOTUL VII. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru Analizatorul de hemostază coagulometru Coatron X Eco Teco				
7.1		Set pentru determinarea protrombinei – tromboplastină lichidă. Tromboplastin CaCl2 0,025M. lichid gata de lucru, cu stabilitatea reagentului timp de 30 zile după deschiderea flaconului; compatibil cu coagulometru Coatron X, 10 flacoane(10ml) / set	set	12		
7.2		Set pentru determinarea fibrinogenului metoda Klauss ; compatibil cu coagulometru Coatron X, 10 flacoane(2ml) / set	set	3		
7.3		IBS bufer pentru fibrinogen ,compatibil cu coagulometru Coatron X, 1 flacon 125 ml	set	3		
7.4		Plasmă de control normală cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick, TT, Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometru Coatron X	set	2		
7.5		Plasmă de control patologică cu 7 parametri: APTT, PT, INR, PT Quick, TT, Fibrinogen Klauss, compatibil cu coagulometru Coatron X	set	2		
7.6		Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	10000		
		Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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 pe etichetele componentelor incluse în set. Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco. Nota: 1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)				
		Valoarea estimativă lot VII fără TVA				61260,00 fără TVA
8.	33000000-0	LOTUL VIII. Specificații standard a reagenților, calibratoarelor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
8.1		HDVAb, 96 teste	set	2		
8.2		D Dimeri (cantitativ) 96 teste	set	1		
8.3		AFP, 96 teste	set	2		
8.4		PSA, 96 teste	set	2		
8.5		Free PSA, 96 teste	set	2		
8.6		T3 total, 96 teste	set	5		
8.7		T4 total, 96 teste	set	10		

8.8		Free T3	set	4		
8.9		Free T4	set	8		
8.10		TSH, 96 teste	set	10		
8.11		Anti TPO, 96 teste	set	5		
8.12		Anti TG, 96 teste	set	2		
8.13		Prolactina (PRL), 96 teste	set	1		
8.14		Testosteron total, 96 teste	set	3		
8.15		Testosteron free / liber, 96 teste	set	1		
8.16		DHEA SO4, 96 teste	set	1		
8.17		LH, 96 teste	set	1		
8.18		FSH, 96 teste	set	1		
8.19		IgE total, 96 teste	set	6		
8.20		Feritina, 96 teste	set	2		
8.21		Vitamina B12 (cobalamin), 96 teste	set	2		
8.22		Acid folic (folat), 96 teste	set	2		
8.23		Vitamina D (25-OH), 96 teste	set	2		
8.24		Anti-Toxocara canis IgG, 96 teste	set	2		
8.25		Anti-Ascaris lumbricoides IgG, 96 teste	set	2		
8.26		Anti-Echinococcus granulosus IgG, 96 teste	set	2		
8.27		Anti-Taenia solium IgG, 96 teste	set	2		
8.28		Anti-Trichinella spiralis IgG, 96 teste	set	1		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot VIII fără TVA				121900,00 fără TVA
9.	33000000-0	LOTUL IX. Specificații standard a reagenților, calibratoarelor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
9.1		Anti HCV RGT, 100 teste	set	2		
9.2		HBsAg Qual II RGT, 100 teste	set	2		
9.3		Anti HBs RGT, 100 teste	set	3		
9.4		Anti HBs CAL,	set	1		
9.5		Anti HBc II RGT, 100 teste	set	3		

9.6		Anti HBe II CAL	set	1		
9.7		HBeAg RGT, 100 teste	set	2		
9.8		Anti HBe RGT, 100 teste	set	2		
9.9		Estradiol RGT, 100 teste	set	1		
9.10		CEA 2 RGT, 100 teste	set	2		
9.11		CA 125 RGT, 100 teste	set	2		
9.12		CA 125 CAL	set	1		
9.13		CA 15-3 RGT, 100 teste	set	2		
9.14		CA 19-9 RGT, 100 teste	set	2		
9.15		AFP RGT, 100 teste	set	2		
9.16		PSA total RGT, 100 teste	set	2		
9.17		T3 free RGT, 100 teste	set	2		
9.18		T3 free CAL	set	1		
9.19		Total T3 RGT, 100 teste	set	2		
9.20		Total T3 CAL	set	1		
9.21		T4 free RGT, 100 teste	set	2		
9.22		T4 free CAL	set	1		
9.23		Total T4 RGT, 100 teste	set	2		
9.24		Anti TPO RGT, 100 teste	set	2		
9.25		Anti TG RGT, 100 teste	set	1		
9.26		Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control)material de control trilevel 3x4x5 ml	set	1		
9.27		Trigger soluție set 4x 975 ml	set	10		
9.28		Pre-Trigger soluție set 4x975ml	set	15		
9.29		Con Wash Buff set 4x975ml	set	5		
9.30		Probe Conditioner 4x25ml	set	1		
9.31		Reaction vessels RIBBED RV 8x500	set	1		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot IX fără TVA				370600,00 fără TVA
10.	33000000-	LOTUL X.Specificații standard pentru accesorii, consumabile și piese de schimb pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT H000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				

10.1	0	Set de mentenanță pentru Analizatorul Imunologic Automat CMLA ARCHITECT i1000SR Abbott	set	1		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitativea produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot X fără TVA				79531,00 fără TVA
11.	33000000-0	LOTUL XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
11.1		Soluție electrolitică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, cartuș 800 mL inclus (pack Solution), gata de lucru	buc	5		
11.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, kit 100 mL	set	2		
11.3		Material de control în 3 nivele pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl (trilevel control)	set	1		
11.4		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Na"	buc	1		
11.5		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "K"	buc	1		
11.6		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Cl"	buc	1		
11.7		Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl	buc	1		
11.8		Solution valve pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl	set	2		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot XI fără TVA				55400,00 fără TVA
12.	33000000-0	LOTUL XII.Specificații standard pentru accesorii, consumabile și piese de schimb pentruAnalizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
12.1		Set de mentenanță pentru Analizatorul ionoselectiv automat Easy-Lyte Na/K/Cl (Membrane assembly: Internal filling solution 125 ml; Tub pompa din silicon p/u reagent ser și deseuri p/u Easy Lyte)	set	1		
		Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitativea produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.				
		Valoarea estimativă lot XII fără TVA				1910,00 fără TVA

13.	33793000-5	LOTUL XIII. Specificații standard pentru veselă și articole de ustensilă de laborator (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
13.1		Capilare pentru colectarea sângelui din deget tip Kabc. cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	2000		5000,00
13.2		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set, 100 teste)	buc	2		800,00
13.3		RPR carbon, sete determinarea reaginelor plasmatice în ser, 500 teste	buc	4		1400,00
13.4		Peroxid de hidrogen 33% - 35%	litri	20		1200,00
13.5		Marker permanent de laborator pentru sticlă, culoare negru / albastru / roșu	buc	100		1500,00
13.6		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, posibilitatea înfiletării capacului, etichetă pentru marcare, volum 3.5 ml	buc	8000		20000,00
13.7		Eprubetă cu anticoagulant K ₃ EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	15000		19500,00
13.8		Eprubetă cu citrat de Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	1500		2700,00
13.9		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc	4000		34000,00
13.10		Vârfuri galbene/albe tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mcl	buc	50000		4500,00
13.11		Vârfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000 mcl	buc	3000		300,00
13.12		Urorecoltore (containere pentru urină) prevăzute cu capac pentru înfiletare maximă, ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradajie și etichetă, nesteril	buc	4000		6000,00
13.13		Coprecolator, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc	1500		2250,00
13.14		Eprubetă de centrifugă conică, din masă plastică, gradată, volum 10 ml	buc	1000		700,00
13.15		Eprubete Eppendorf 1.5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	2000		500,00
13.16		Hârtie de craft	kg	5		550,00
13.17		Hârtie de filtru	kg	5		550,00
13.18		Teste express pentru determinarea sângelui ocult în mase fecale	buc	150		12000,00
13.19		Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale	buc	50		2500,00
13.20		Teste express pentru determinarea antigenului Helicobacter pylori în mase fecale	buc	100		3000,00
13.21		Teste express pentru determinarea antigenului Malaria (Plasmodium falciparum/Plasmodium vivax) în ser / plasmă	buc	50		1750,00
13.22		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 10 litri	buc	1500		3750,00
13.23		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	1000		2500,00
13.24		Citrat de Sodiu, pulbere/cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇	kg	0,250		412,50
13.25		Perie pentru spălarea eprubetelor (diametru 2,0 cm)	buc	30		900,00
13.26		Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculute (reagent 1 amidopirinum; reagent 2 hidrociorid de anilină)	set	2		160,00
14.	33600000-6	LOTUL XIV. PRODUSE PARAFARMACEUTICE				
14.1		Lingurița Folkman sterilă	buc	1100		1760,00
14.2		Containere pentru colectarea deșeurilor medicale până la 1 kg	buc	100		2000,00

14.3		Gel p/u FCO și USG 250ml	flacon	75		1125,00
14.4		Teste p/u pupinele (sterile cu aer uscat 180 °C) timp de expunere 60 min. 1000 per set	set	2		690,00
14.5		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitatea HG	rul	12		3064,00
15.		LOTUL XV.Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
15.1	32354100-0	Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	10		
		Cerințe: Calitatea filmului radio(foto)grafic achiziționat cu sensibilitate la verde trebuie să corespundă următoarelor cerințe: I. 1. Filmul radio(foto)grafic să fie compatibil cu casetele cu ecrane intensificatoare, sensibile la verde și cu reactivele, cele din urmă filme oferite de același producător pentru acest tip de film. 2. calitatea filmului radio(foto)grafic sensibil la verde și a reactivelor trebuie să corespundă tuturor cerințelor internaționale de calitate, fiind asigurată și confirmată prin: 2.1. declarație de conformitate a producătorului și certificat CF; 2.2. certificat ISO 9001:2008; 2.3. produsul trebuie să corespundă standardelor: ISO 4090:2001; ISO 3665:1996; 2.4. datele testării vor fi prezentate conform standardelor: ISO 9236 – 1:2004; ISO 9236 – 3:1999; ISO 5799 – 1991; 2.5. Certificatul țării de origine pentru fiecare lot; 2.6. procesul verbal de testare a produselor, curbele sensimetrice și datele testării filmelor radio(foto)grafice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării. II. Parametrii filmului radio(foto)grafic sensibil la verde să fie următorii: II.1. Baza filmului: II.1.1. poliester; II.1.2. înveliș antistatic de calitate; II.1.3. acoperire cu emulsie pe ambele părți și fără defecte de emulsie. III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius > – 75°C.				
		Valoarea estimativă lot XV fără TVA				29500,00 fără TVA
		Valoarea estimativă totală				1 612 622,46

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora.Nu se admite.
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: Pe parcursul anului 2023, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 secția Laborator Clinic Diagnostic).
13. Termenul de valabilitate a contractului: Pînă la 31.12.2023.
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 aplică.
(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/ Obligatorietatea
1.	DUAII	Semnat electronic	Obligatoriu
2.	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligatoriu
3.	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va fi descalificată).	Obligatoriu
4.	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%; conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligatoriu
5.	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligatoriu
6.	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligatoriu
7.	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligatoriu
8.	Extras din Registru de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligatoriu
9.	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Semnat electronic Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligatoriu
10.	Garanția de bună execuție în valoare de 5%; conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligatoriu
11.	Certificat de calitate CI sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligatoriu
12.	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile	Obligatoriu
13.	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligatoriu la semnarea contractului
14.	Declarației 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, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligatoriu la semnarea contractului

- 17. Garanția pentru ofertă**, oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul **1 %**, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
 - Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
 - Codul fiscal: **1013603001636**
 - Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
 - Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP
- 18. Garanția de bună execuție a contractului**, după caz emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul **5 %**, conform următoarelor date bancare:
- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
 - Denumirea Băncii: **MFTTCahul**

- Codul fiscal: **1013603001636**
- Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz :Termenul de depunere a ofertelor va constitui 20 de zile în conformitate cu prevederile art. 47 alin. (2) din Legea 131/2015 privind achizițiile publice
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Nu se aplică.
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, fără TVA, pe lotul întreg și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 1-12,15 ; cel mai mic preț, fără TVA, pe poziții și corespunderea cerințelor solicitate pentru loturile 13-14.
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: Nu se aplică.
25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
 - conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP*.
 - pe: *Conform SIA RSAP*.
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: *60 zile calendaristice*.
28. Locul deschiderii ofertelor: *Conform 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 de stat.
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: nu se aplică.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:BAP nr. 22 din 17 martie 2023.
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *Conform SIA RSAP*

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	NU
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: _____ Larisa Chiriac .

Șef IMSP CS Cahul: _____ Hagioglo Alexandru

