|  |
| --- |
| Anexa nr. 22 la Documentația standard nr.115 din “ 15 ” septembrie 2021Specificaţii tehnice  |
|

|  |
| --- |
| *[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 5,]* |

 |
| Numărul procedurii de achiziție\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_din\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Obiectul achiziției:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  |  |
| **Denumirea bunurilor/serviciilor**  | **Denumirea modelului bunului/serviciului** | **Ţara de origine** | **Produ-cătorul** | **Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă** | **Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant** | **Standarde de referinţă** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| **Bunuri/servicii** |  |  |  |  |  |  |
| LOT1 Set de diagnostic |  |  |  | "Set de diagnostic să utilizeze principiul Elisa pentru detecția anticorpilor specifici virusului influenței aviare de a fi utilizat pe probe de ser galinacee și palmipede.microplăci din poliester de 96 de godeuri căptuşite cu antigen, cu stripuri (barete) detaşabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren, conjugat concentrat până la 10x cu diluant,control pozitiv lichid sau leofilizatcontrol negativ lichid sau leofilizat soluție de diluare pentru probe examenate și reactivesoluție substratsoluţia de spălare concentrată până la 20xsoluţie stopÎn caz de diluare a probelor, aceasta etapa se va face direct în placa căptușită.Setul sa fie în conformitate cu cerințele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals al World Organisation for Animal Health (OIE), ediția în vigoare.Marcat de producător pentru uz veterinar.Setul de diagnostic să conțină un certificat sau alt document care confirmă calitatea produsului (setului) de la producător sau de la laborator internațional de referință OIE, în care să fie specificate sensibilitatea, specificitatea, reproductibilitatea.Certificat ISO 9001" |  |  |
| LOT 2 Antigen subtip H5N1  |  |  |  | Tulpină de referinţă internaţională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml cu titru de lucru ≥ 1 : 128Standartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 2.1 Ser pozitiv subtip H5N1 sau H5N3 |  |  |  | Ser pozitiv de referinţă internaţional leofilizat, mod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 3 Antigen subtip H7N7 |  |  |  | Tulpină de referinţă internaţională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml Standartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 3.1 Ser pozitiv subtip H7N7 sau H7N1 |  |  |  | Ser pozitiv de referinţă internaţional leofilizat, mod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 4 Antigen subtip H9N3 |  |  |  | Tulpină de referinţă internaţională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml Standartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 4.1  |  |  |  | Ser pozitiv de referinţă internaţional leofilizat, mod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 4.2 Ser negativ |  |  |  | Ser negativ de referinţă internaţional leofilizatmod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 5 Antigen serotip APMV1 |  |  |  | Tulpină de referinţă internaţională (antigen inactivat), forma de prezentare liofilizata, mod de ambalare flacon 1 ml Standartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 5.1 Ser pozitiv NDV |  |  |  | Ser pozitiv de referinţă internaţional leofilizat, mod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 5.2 Ser negativ |  |  |  | Ser negativ de referinţă internaţional leofilizatmod de ambalare flacon 1 ml sau 0,5 mlStandartizat faţa de Seruri etalon OIE Cu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării |  |  |
| LOT 6 Set de diagnostic care contine un amestec de enzime, tampon de reactie si un amplificator de detectie pentru reactiile One Step RT-PCR cantitativ |  |  |  | set compatibil cu tehnologia TaqMancontine 3 componente: 1) 2X RT-PCR Buffer2) 25X RT-PCR Enzyme Mix3) Nuclease-free Water utilizeaza enzima AmpliTaq Gold ADN Polimeraza este inclus in componenta sa ROX refference dyeset compatibil cu instrumente Real Time: Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System, Applied Biosystems 7900HT Fast Real-Time PCR System, Stratagene Mx3000P System, Cepheid SmartCycler SystemLa livrare produsul sa fie insotit de certificat de calitate si conformitate. |  |  |
| LOT 6.1 Amplificator de detectie (Detection Enhancer, for real-time PCR) |  |  |  | 1 tub x 190 µLstocare -5 / -30°C |  |  |
| LOT 6.2 Primerii pentru H5, H7, N1 |  |  |  | Pentru H5:Sense primer H5LH1 5’-ACA TAT GAC TAC CCA CAR TAT TCA G-3’;Antisense primer H5RH1 5’-AGA CCA GCT AYC ATG ATT GC-3’;Probe H5PRO 5’-FAM- TCW ACA GTG GCG AGT TCC CTA GCA-TAMRA-3’;Pentru H7:Sense primer LH6H7 5’-GGC CAG TAT TAG AAA CAA CAC CTA TGA-3’;Antisense primer RH4H7 5’-GCC CCG AAG CTA AAC CAA AGT AT-3’;Probe H7pro11 5’-FAM-CCG CTG CTT AGT TTG ACT GGG TCA ATC T-BHQ1-3’;Pentru N1:N1 Forw 5'-GTT TGA GTC TGT TGC TTG GTC -3'N1 Rev 5'- TGA TAG TGT CTG TTA TTA TGC C -3'Sonda N1 5' VIC – TTG TAT TTC AAT ACA GCC AC- MGB -3' |  |  |
| LOT 7 Set de diagnostic |  |  |  | Set să utilizeze principiul ELISA pentru detecția anticorpilor specifici virusului pestei porcine africane de a fi utilizat pe probe de ser de la suine microplăci (poliester) căptuşite cu antigen cu stripuri separate de 96 de godeuri, cu stripuri (barete) detaşabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren, conjugat concentrat (cu diluția 1 :100 în diluant furnizat) de a fi utilizat pe probe individuale de ser  control pozitiv lichidcontrol negativ lichid soluția de spălare concentrată 1:25soluție de diluție soluție substratsoluţie stopModul de testare de a fi posibil in 18-24 ore (overnight). Compatibil speciei de animal menţionatCu termen de valabilitate de minim 1 an din data livrării.Produsul (setul) sa fie standartizat la kitul etalon OIE – confirmarea documentară se prezintă în ofertă.Propunerea tehnică trebuie sa cuprinda pliante, cataloage, fişe tehnice editate de producător, cu descrierea completă a produselor solicitate, De asemenea, se va respecta denumirea produselor din caietul de sarcini, in limba romana, precizandu-se producatorul, lotul si perioada de garanție a produselor |  |  |
| LOT 8 Set de diagnostic  |  |  |  | Set de diagnostic la rabie prin metoda imunofluorescență directă.Setul conține conjugat din nucleocapsid anti-rabic adsorbit.Setul conține 4 fl x 3 ml de conjugat liofilizatSetul de diagnostic să fie însoțit de instrucțiune/prospectul de la producător.se va respecta denumirea produselor din caietul de sarcini, in limba romana, precizandu-se producatorul, lotul si perioada de garantie a produselor.Marcat de producător pentru uz |  |  |
| LOT 9 Set de diagnostic |  |  |  | Set de diagnostic să utilizeze principiul Elisa pentru detecția anticorpilor specifici virusului West Nile Fever de a fi utilizat pe probe de ser la păsări, cabaline, etc. microplăci din poliester de 96 de godeuri căptuşite cu antigen, cu stripuri (barete) detaşabile (12/placa) cite 8 godeuri, de polisteren, conjugat concentrat până la 10x cu diluant, control pozitiv lichid sau leofilizat control negativ lichid sau leofilizat soluție de diluare pentru probe examenate și reactive soluție substrat soluţia de spălare concentrată  soluţie stopÎn caz de diluare a probelor, aceasta etapa se va face direct în placa căptușită.Setul sa fie în conformitate cu cerințele Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals at World Organization for Animal Health (OIE), ediția în vigoare.Marcat de producător pentru uz veterinar.Setul de diagnostic să conțină un certificat sau alt document care confirmă calitatea produsului (setului) de la producător sau de la laborator internațional de referință OIE, în care să fie specificate sensibilitatea, specificitatea, reproductibilitatea.Certificat ISO 9001 |  |  |
| **TOTAL** |  |  |  |  |  |  |
| Semnat:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numele, Prenumele:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Ofertantul: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  Anexa nr.23 la Documentația standard nr.115 din “ 15 ” septembrie 2021Specificații de preț |  |
| *[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8 și 11 la necesitate, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]* |  |
|  | Numărul procedurii de achiziție\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_din\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  | Obiectul de achiziției:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|  |  |  |
| **Cod CPV** | **Denumirea bunurilor/serviciilor** | **Unitatea de măsură** | **Canti-tatea** | **Preţ unitar (fără TVA)** | **Preţ unitar (cu TVA)** | **Suma****fără****TVA** | **Suma****cu TVA** | **Termenul de** **livrare/prestare**  | **Clasificație bugetară (IBAN)** | **Discount****%** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
|  | **Bunuri/servicii** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | LOT1 Set de diagnostic | 2400/buc1buc=1 test | **2400** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 2 Antigen subtip H5N1  | 3/ fl | **3** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 2.1 Ser pozitiv subtip H5N1 sau H5N3 | 2/fl | **2** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 3 Antigen subtip H7N7 | 3/ fl | **3** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 3.1 Ser pozitiv subtip H7N7 sau H7N1 | 2/fl | **2** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 4 Antigen subtip H9N3 | 1/ fl | **1** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 4.1  | 1/fl | **1** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 4.2 Ser negativ | 2/fl | **2** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA, |  |
|  | LOT 5 Antigen serotip APMV1 | 1/fl | **1** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 5.1 Ser pozitiv NDV | 1/fl | **1** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 5.2 Ser negativ | 1/fl | **1** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 6 Set de diagnostic care contine un amestec de enzime, tampon de reactie si un amplificator de detectie pentru reactiile One Step RT-PCR cantitativ | 100/ buc | **100** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 6.1 Amplificator de detectie (Detection Enhancer, for real-time PCR) | 100/ buc1 buc=1test100/buc1 buc=1 test | **100** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 6.2 Primerii pentru H5, H7, N1 | Doze  | **900** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 7 Set de diagnostic | buc1 buc=1test | **480** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 8 Set de diagnostic  | 10 seturi | **10** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | LOT 9 Set de diagnostic | 96/buc1 buc=1 test |  **96** |  |  |  |  | Conform Pct.12 din Anuntul de participare | MD64TRPCCC518430A00412AA |  |
|  | **TOTAL** |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Semnat:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Numele, Prenumele:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Ofertantul: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |

 |
|  |  |  |

Anexa nr. 7

la Documentația standard nr.\_\_\_\_\_

din “\_\_\_\_” \_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_

**CERERE DE PARTICIPARE**

Către\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ *(denumirea autorităţii contractante şi adresa completă)*

**Stimaţi domni**,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. . . . . din . . . . . . . . . . . . . . (ziua/luna/anul), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . (denumirea contractului de achiziție publică), noi . . . . . . . . . . . . . . . . . . (denumirea/numele ofertantului/candidatului), am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării . . . . . . . . . . . . . Cu stimă,

Ofertant/candidat

. . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . .

(semnătura autorizată)

Anexa nr. 8

la Documentația standard nr.\_\_\_\_\_

din “\_\_\_\_” \_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_

## DECLARAŢIE

**privind valabilitatea ofertei**

Către\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*denumirea autorităţii contractante şi adresa completă*)

**Stimaţi domni**,

 Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (se indică obiectul achiziției) **prin procedura de achiziție\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,** (tipul procedurii de achiziție)

pentru o durată de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării . . . . . . . . . . . . . Cu stimă,

Ofertant/candidat

. . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . . .

(semnătura autorizată)