

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reagenți de tip închis, consumabile conform necesităților
laboratorului din cadrul IMSP CS Ialoveni pentru an. 2025
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie Deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://www.cs.ialoveni.md>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul de Sănătate Ialoveni
2. IDNO: 1013600022276
3. Adresa: or. Ialoveni, str. Alexandru cel Bun 7
4. Numărul de telefon/fax: 0268-2-73-38
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.ialoveni@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): **Instituția Medico - Sanitară 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/lucrărilor solicitate	Unit. de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul I. Investigații biochimice la analizatorul automat biochimic A – 15 (tip închis)			Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a 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 reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții 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. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.	
1.1		Glucosa cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l	
1.2		Creatinină cu ambalaj p/u A-15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.3		Albumin cu ambalaj special pentru A-15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml	
1.4		Cholesterol total cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.5		Trigliceride cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.	
1.6		ALAT (GPT) cu ambalaj pentru A 15	ml	6000	Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l., Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la pînă la 50ml	
1.7		ASAT(GOT) cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l,	
1.8		Bilirubină directă cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l	
1.9		Bilirubină totală cu ambalaj p/u A 15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l	
1.10		Alfa-amilaza cu ambalaj p/u A 15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l	
1.11		Uree cu ambalaj p/u A 15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.12		Acid uric cu ambalaj p/u A 15	ml	1500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.13		Calciu cu ambalaj p/u A 15	ml	1000	Flacon cu volum pînă la 50 ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	
1.14		Cholesterol HDL Direct cu ambalaj p/u A 15	ml	2400	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.15		Cholesterol LDL Direct cu ambalaj p/u A 15	ml	2400	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.16		Magneziu (Magnesium) cu ambalaj special pentru A-15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	

1.17		Fier (Iron) cu ambalaj p/u A 15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.	
1.18		Alcalin Phosphataza (ALP)- AMP cu ambalaj p/u A 15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml	
1.19		Gamma-GT cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.20		Lipaza (Lipase) cu ambalaj special pentru A-15	ml	900	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 30ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	
1.21		CPR-latex 8ml	ml	80	Latex-test	
1.22		ASLO latex 8ml	ml	80	Latex-test	
1.23		RF latex 8ml	ml	80	latex test	
1.24		CPR standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.25		ASLO standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.26		RF standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 3 ml	
1.27		Control reumatoid N	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.28		Control reumatoid P	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.29		CK- Nac- creatinaza cu ambalaj special pentru A-15	set	5	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.30		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir)	ml	1440	Flacoane cu volumul pînă la 72 ml	
1.31		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir) standards 4*0,5ml	ml	2	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.32		Hemoglobin A1C-control (Normal) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.33		Hemoglobin A1C-control (Elevated) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.34		Calibrator Serum	ml	200	Flacoane cu volumul pînă la 5ml*5	
1.35		Control Serum Level I 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.36		Control Serum Level II 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.37		Protein (urine) cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.38		Control urine cu ambalaj p/u A15	ml	40	Flacoane cu volumul de pînă 20 ml,	
		Total Lot				480 000,0
2	33696500-0	Lotul II. Consumabile pentru A - 15, lot închis				
2.1		Cuvă pentru ser, 2 ml	buc	20000	Dimensiuni 13,75x24,90mm / 2ml	
2.2		Rotor de reacție pentru analizator biochimic automat A-15	buc	1200	CE, Prezentarea mostrei obligatoriu	
2.3		Lampa fotometrică 6V/10W pentru analizator pentru biochimic automat A-15	buc	4	Prețul vă include schimbarea lampii și ajustarea fotometrului	
2.4		Ac pentru A -15	buc	1	Prețul vă include schimbarea lampii și ajustarea fotometrului	
2.5		Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A- 15	buc	1	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE. certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-	

					15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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 etichetele componentelor incluse în set	
2.6		Soluție de spălare fl. 1000 ml p/u A-15	buc	1	fl. 1000 ml pentru spălare	
2.7		Capac pentru canistre de sistem lichid pentru analizatorul biochimic automat A-15	buc	1	Capac pentru canistre de sistem lichid	
2.8		Capac pentru canistre de deșeuri pentru analizatorul biochimic automat A-15	buc	1	Capac pentru canistre de deșeuri	
		Total lot				230 000,0
	33696500-0	Lotul III. Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC - 5150, Mindray, sistem închis			Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul 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 a 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 reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții 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. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.	
3.1		M-52D Diluent (20L×1)	set	48	set 20L×1	
3.2		M-52DIFF Lyse (500ml×4)	set	24	set 500ml×4	
3.3		M-52LH Lyse (100ml×4)	set	24	set 100ml×4	
3.4		Probe Cleanser (50ml)	set	2	50ml	
3.5		Hematologic 3-pack control L, N, H	set	6	3x3.5ml (1L,1N,1H)	
		Total lot				262 000,0
	33696500-0	Lot IV Reagenți și consumabile pentru analizator ionoselectivi K, Na, Cl				
4.1		Solution pack Na/K/CL 800 ml 2121/Medica/ /382200000	buc	15	CE Marca	
4.2		Daily rinse /cleaning sol. kit 100 ml, 2118, Medica USA	buc	3	CE Marca	
4.3		Medica Quality Control TRI-LEVEL, 2815 /382200000	set	1	CE Marca	
4.4		Electrode K+ /Medica/ 2101	buc	1	CE Marca	

4.5		Electrode Na+, 2102, Medica,	buc	1	CE Marca	
4.6		Electrode Cl-, Medica, 2113	buc	1	CE Marca	
4.7		Electrod de referinta, 2103, Medica	buc	1	CE Marca	
4.8		Solutions valve 2108, Medica	buc	1	CE Marca	
4.9		Internal filing solution 125 ml, 2492, Medica	buc	1	CE Marca	
4.10		Membrane assembly, 2258, Medica	buc	1	CE Marca	
4.11		Tub pompa din silicon p-u reagent, ser si deseuri p-u Easy Lyte, 2104, Medica	buc	1	CE Marca	
		Total lot				96 700,0
	33696500-0	Lot V Reactivi pentru coagulometru Clindia CA-02, sistem deschis și consumabile			Cerințe generale: • Calibratorii si materialele de control sa fie produse in conformitate cu standardul ISO 17511:2020 “Dispozitive medicale de diagnosticare in vitro - Cerințe pentru stabilirea trasabilității metrologice a valorilor atribuite calibratorilor, materialelor de control de veridicitate și probelor umane”. • Calibratorii si materialele de control sa posede certificate de trasabilitate internationala NIST sau echivalentul. • Calibratorii si materialele de control sa fie produse de același producator ca si reagentii. • Reagentii, calibratorii si materialele de control sa fie produse in încăperi cu nivelul de curățenie ISO-8 conform standardului ISO 14644 “Camere curate și medii controlate asociate”	
5.1		Coagulation Control Level I	ml	16	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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 etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
5.2		Coagulation Control Level II	ml	16	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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 etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
5.3		Protrombin Time (PT)	ml	3000	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml, Setul va fi cu doi componenți. 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 etichetele componentelor incluse în set, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de doisprezece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
5.4		Set pentru determinarea fibrinogenului (set 100 teste)	set	10	Set pentru determinarea fibrinogenului set 120 teste Fibrinogen DAC/4020F120.	

					Catalog pag.9-10, instrucțiune de utilizare. Numărul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale DM000302443	
		Total lot				28 570,00
		Lot VI. Set de dozatoare pentru laborator				
6.1		Dozatoare 5-50 mkl	buc	1	Dozatoare 5-50 mkl	
6.2		Dozatoare 10-100 mkl	buc	1	Dozatoare 10-100 mkl	
6.3		Dozatoare 20-200 mkl	buc	1	Dozatoare 20-200 mkl	
6.4		Dozatoare 100-1000 mkl	buc	1	Dozatoare 100-1000 mkl	
		Total lot				3 600,00
	33696500-0	Lot VII. Veselă și articole de ustensilă				
7.		Eprubete pentru recoltarea singelui capilar K3EDITA volum de sânge 250 mkl	buc	10000	Eprubete pentru recoltarea singelui capilar K3EDITA volum de sânge 250 mkl	9300,0
8.		Expres teste diagnostic pentru analize de rutină a urinei 11 parametri	buc.	20000	(Glucoză, cetone, nitrice, pH, proteine, greutate specific (osmolaritatea), bilirubină, urobilinogen Hb singelui, Leucocite, Eritrocite) set de 100 teste	18 000,0
9.		Densimetru pentru determinarea apei saturate (salinometru)	buc	1	Densimetru pentru determinarea apei saturate (salinometru)	1 500,00
10.		Teste pentru depistarea singelui ocult în mase ficale	buc	1000	Test cartridj	24000,00
11.		Safty lancets 21 G (1,8 mm)	buc	3000	În ambalaj din plastic, individual, cu ac 21G ascuns, automate, lungimea acului de 5,0 mm, adâncimea puncției 1,8 mm..	6 000,00
12.		Capilare Pancenco	buc	1000		6 000,00
13.		Cronometru mecanic	buc	2	Cronometru mecanic	300,00
14.		Ulei de imersie (flacon 50 ml, 100 ml)	ml	200	Ulei de imersie (flacon 50 ml, 100 ml)	300,00
15.		Lamele de sticlă (25,4 x 76,2 mm) (1,0 -1,2 mm)	buc	1080	Lamele de sticlă (25,4 x 76,2 mm) (1,0 -1,2 mm)	950,00
Valoarea estimativă totală:						1 167 220,0

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. **NU ESTE CASZUL**
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) **Pentru mai multe loturi;**
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Aprilie- decembrie 2025, în timp de 3 zile , la comanda beneficiarului, conform necesităților reale**
13. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2025**

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

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	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1.	DUAE (Documentul Unic de Achiziții European)	Conform formularului anexat în SIA RSAP Mtender (Aprobat prin Ordinul MF nr.72 din 11.06.2020) <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
2.	Cererea de participare	Original (conform anexei nr.7 din Documentația standart aprobată prin Ordinul MF nr.115 din 15.09.2021) <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
3.	Oferta	Original. <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
4.	Declarație privind valabilitatea ofertei	Original (conform anexei nr.8 din Documentația standart aprobată prin Ordinul MF nr.115 din 15.09.2021) <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
5.	Specificații tehnice	Original, (conform anexei nr.22 din Documentația standart aprobată prin Ordinul MF nr.115 din 15.09.2021) <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
6.	Specificații de preț	Original, (conform anexei nr.23 din Documentația standart aprobată prin Ordinul MF nr.115 din 15.09.2021) <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
7.	Date despre Participant	Original, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara, în care ofertantul este stabilit	Copie, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
10.	Certificat de atribuire a contului bancar, IBAN	Copie, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta
11.	Certificat (VALABIL) de la organele Serviciul Fiscal de Stat privind lipsa datoriilor față de Bugetul Public Național	Copie, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului</i>	DA – Obligatoriu depus odată cu oferta

12.	Autorizație sanitară de funcționare	Copie, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligativ depus odată cu oferta
13.	Certificat de acreditare	Copie, <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligativ depus odată cu oferta
14.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.	Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului. Original , <i>Confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</i>	DA – Obligativ depus odată cu oferta
15.	Garanția pentru ofertă, 2% din valoarea ofertei fără TVA, în formă de scrisoare oficială emisă de o banca comercială sau în formă de Transfer la contul Beneficiarul	Original, conform anexei nr.9 la documentația standard nr.69 din 7 mai 2021. Beneficiarul plății: IMSP „Centrul de Sănătate Ialoveni; IDNO: 1013600022276 <i>Cont curent IBAN: MD52TRPCBS518430A00144AA</i> Banca: MF-Trezoreria de Stat Cod bancar: TREZMD2X Cuantumul 2% din valoarea ofertei fără TVA, <i>Confirmat prin semnătura electronică Participantului</i>	DA – Obligativ depus odată cu oferta
16.	Garanția de bună execuție a contractului, 5% din valoarea contractului, în formă de scrisoare oficială emisă de o banca comercială sau în formă de Transfer la contul Beneficiarul	Original, conform anexei nr.10 la documentația standard nr.69 din 7 mai 2021. Beneficiarul plății: IMSP „Centrul de Sănătate Ialoveni; IDNO: 1013600022276 <i>Cont curent IBAN: MD52TRPCBS518430A00144AA</i> Banca: MF-Trezoreria de Stat Cod bancar: TREZMD2X Cuantumul 2% din valoarea ofertei fără TVA, <i>Confirmat prin semnătura electronică Participantului</i>	DA – Obligativ depus odată cu oferta

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

a) *Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 9 la Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021*

sau

b) *Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:*

IMSP CS Ialoveni

MD-6800, str. Alexandru cel Bun, 7,or. Ialoveni, Republica Moldova

IDNO: 1013600022276

Banca: MF-Trezoreria de Stat

Cod bancar: TREZMD2X

Cont curent IBAN: MD52TRPCBS518430A00144AA cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. ____ din ____”

18. Garanția de bună execuție a contractului - cuantum 5% din suma totală a contractului cu TVA:

- b) *Garanția de bună execuție* în formă de scrisoare oficială emisă de o banca comercială sau în formă de Transfer la contul Beneficiarul (anexa nr.10) la Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021

prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:

IMSP CS Ialoveni

MD-6800, str. Alexandru cel Bun, 7, or. Ialoveni, Republica Moldova

IDNO: 1013600022276

Banca: MF-Trezoreria de Stat

Cod bancar: TREZMD2X

Cont curent IBAN: MD52TRPCBS518430A00144AA cu nota "Garanția de bună execuție" sau "Pentru garanția de bună execuție la licitația publică nr. _____ din _____"

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Conform specificațiilor tehnice solicitate în pct. 8 și pc.8.1.

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

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MDL

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	<u>Nu se aplica</u>	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] _____ Informația din SIA RSAP
pe: [data] _____ Informația din 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

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba 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:
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 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: https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_17.pdf
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de articipare: 25.03.2025
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 acceptă
Sistemul de comenzi electronice	Nu
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

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
39. Alte informații relevante: -----

Conducătorul grupului de lucru: _____ Irina URSULEAC.