

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: **Reactive si consumabile de laborator pentru
anul 2021**

Cod CPV: 33696500-0

Autoritatea Contractantă: **IMSP SR UNGHENI**

Procedura achiziției: **Licitatie Deschisa**

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și quantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul

IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu

vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);

b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul **3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

- a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau
- b) ofertantul câștigător refuză:
 - să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
 - să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul

economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9.** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2.** Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu

activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**),

inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (F3.3).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărei ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (F5.1) completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în FDA punctul 6.5.

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de până la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse până la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II
FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/ Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP SR UNGHENI</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reactivi si consumabile de laborator pentru anul 2021</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: Licitație deschisă</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33696500-0</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM 2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP SR UNGHENI</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>--</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP SR UNGHENI 1003609150409</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP SR UNGHENI 1003609150409</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>limba de stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP MTender</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>NU</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>nu se aplică</i>

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
LOT 1					
Reagenți pentru biochimie					
1.1	33696500-0	Proteina în urină cu standard	set	1.00	CE,fotometric,reagenți solizi solubili.Flacoane cu cantitatea de 30 gr.
1.2	33696500-0	Material de control proteina în urină+glucoza	set	1.00	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale proteinei,cu limite ce definesc variația așteptată, cu valori in domeniul normal,scăzut, crescut.Flacoane cu volumul de la 0-10 ml.
1.3	33696500-0	Antigen cardioplipinic	set	5.00	Set pentru efectuarea reactiei de MRS cu 1000 determinari
				Valoarea estimată LOT nr-1 6756.00lei	
LOT 2					
Reagenți pentru hemostaza					
Analizator de coagulare Yumizen G 400,tip inchis					
2.1	33696500-0	Yumizen G PT Lichid 4	set	5	Reactiv pentru determinarea testului de PT,INR compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactie sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x4 ml.
2.2	33696500-0	Yumizen G APTT Lichid 4	set	2	Reactiv pentru determinarea testului de APTT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactie sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x4 ml.
2.3	33696500-0	Yumizen G CaCL2 4	set	2	Reactie suplimentar pentru determinarea testului de APTT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400 Ambalag:12x4 ml.
2.4	33696500-0	Yumizen G FIB 2	set	5	Reactiv pentru determinarea testului de fibrinogen compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactie sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x2 ml.
2.5	33696500-0	Yumizen G Imidazol	set	3	Reactie suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen compatibil cu analizatorul Yumizen G 400 Ambalag:12x15 ml.
2.6	33696500-0	Yumizen G TT	set	4	Reactiv pentru determinarea testului de TT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactie sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x3 ml
2.7	33696500-0	Yumizen G D-dimeri	set	4	Reactiv pentru determinarea testului de D-dimeri compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactie sa includa curba de calibrare prestabilita de producator.Ambalag:3x2.5 ml
2.8	33696500-0	Yumizen G CTRL I and II	set	1	Control liofilizat de plasma umana pentru verificarea preciziei si deviatiei analitice a testelor PT,FIB,APTT,TT.Ambalag 5x1 ml pentru nivel I si II.
2.9	33696500-0	Yumizen G Cuvettis	set	4	Cuve de reactie compatibile cu analizatorul Yumizen G 400 Ambalaj:2x1000 bucati
2.10	33696500-0	Yumizen G CTRL I and II	set	1	Control liofilizat de plasma umana pentru verificarea preciziei si deviatiei analitice a testului D-dimeri.Ambalag 5x1 ml pentru nivel I si II.
2.11	336956500-0	Hirtie p/u analizator	bucati	4	Compatibil cu analizatorul
				Valoarea estimata lot -81958.28	
Analizator de coagulare Helena					
LOT 3					
3.1	33696500-0	Tromboplastin	set	10	CE,amestec de tromboplastină cu clorură de calciu, liofilizat, solubil in solutul producătorului, cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1,1, pentru determinarea indecelui de protrombină,protrombinei după Quick in plasma,INR, set cu 1000 teste
3.2	33696500-0	Determinarea timpului de tromboplastină partial activat	set	5	CE,Reagent APTT liofilizat, srandardizat cu acid elagic și fosfolipidă din soe, gata de lucru cu excluderea etapei de diluție și pregătirea pentru lucru, posibilitatea de a efectua testele la toate tipurile de coagulometre. Set 100 teste

3.3	B3696500-0	Determinarea timpului de trombină	set	5	CE,reagent liofilizat, prezentat set 4flx3 ml, pentru 50 teste
3.4	B3696500-0	Determinarea fibrinogenului după Clauss cu plasma calibrator	set	20	Ce,reagent thrombin liofilizat,uscat,soluție tampon imidazole concentrate,plasma calibrator liofilizat uscat, set-21 ml pentru 100teste.
3.5	B3696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	6	CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml
3.6	B3696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	6	CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul crescut, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml
					Valoarea estimata lot 3- 29576.94
LOT 4		Reagenți pentru imunoematologie			
4.1	B3696500-0	Reagenți monoclonali Anti-A	flacon	15	CE.Țolicon anti-A IgM,volumul 10 ml
4.2	B3696500-0	Reagenți monoclonali Anti-B	flacon	15	CE.Țolicon anti-B IgM,volumul 10 ml
4.3	B3696500-0	Reagenți monoclonali Anti-AB	flacon	1	CE.Țolicon anti-AB IgM,volumul 10 ml
4.4	B3696500-0	Reagenți monoclonali Anti-D super	flacon	2	CE.Țolicon anti-D super IgM,volumul 10 ml
4.5	B3696500-0	Reagenți monoclonali Anti-Kell	flacon	5	CE.Țolicon anti-A IgM,volumul 10 ml
					Valoarea estimata Lot nr.4-1903.32
LOT 5		Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul PCE-210 "sau echivalentul"			
5.1	B3696500-0	Diluent –soluție de diluție	canistră	14	CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 20 litri
5.2	B3696500-0	Lizer-soluție de lizare	flacon	14	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml
5.3	B3696500-0	Soluție de spălare	flacon	6	CE,detergent enzymatic proteolytic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 5 litri
5.4	B3696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru
5.5	B3696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.
5.6	B3696500-0	Pompa	bucată	1	CE compatibil cu PCE-210
5.7	B3696500-0	Hirtie termică-20metri	bucată	200	CE,hirtie cu densitatea 4, lățimea 55 mm.
					Valoarea estimata Lot nr.5-25684.30
LOT 6		Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul de tip închis Emerald 101			
6.1	B3696500-0	Diluent CELL-DYN-soluție de diluție	canistra	5	CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 10 litri
6.2	B3696500-0	Lyse-soluție de lizare	Flacon	2	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 960 ml
6.3	B3696500-0	Cleaner-soluție de spalare	flacon	10	CE,detergent enzymatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 960 ml
6.4	B3696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru
6.5	B3696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.
					Valoarea estimata Lot nr 6- 35520.00
LOT 7		Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul BeneSphera "sau echivalentul"			
7.1	B3696500-0	Diluent-soluție de diluție	canistră	7	CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 20 litri
7.2	B3696500-0	Cymet-soluție de lizare	flacon	7	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml
7.3	B3696500-0	Detectoterge-soluție de spalare	flacon	14	CE,detergent enzymatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 900 ml
7.4	B3696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru
7.5	B3696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc

					variația așteptată în domeniul normal, scăzut, crescut, cu o stabilitate bună în timp. Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.
				Valoarea estimată Lot nr.7-17275.76	
LOT 8	Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip închis cobas c 311				
8.1	33696500-0	ALP IFCC	set	6	Set pentru determinarea fosfatazei alcaline cu numărul de teste 200.
8.2	33696500-0	ALTL	set	18	Set pentru determinarea alaninaminotransferazei cu numărul de teste 500
8.3	33696500-0	AMYL	set	19	Set pentru determinarea amilazei totale cu numărul de teste 300
8.4	33696500-0	ASTL	set	18	Set pentru determinarea aspartataminotransferazei cu numărul de teste 500
8.5	33696500-0	CK-MB	set	7	Set pentru determinarea creatinchinazei miocardice cu numărul de teste 100
8.6	33696500-0	CKT	set	5	Set pentru determinarea creatinchinazei cu numărul de teste 200
8.7	33696500-0	GGT	set	8	Set pentru determinarea gamaglutamattranspeptidazei cu numărul de teste 400
8.8	33696500-0	LDH total	set	8	Set pentru determinarea lactatdehidrogenazei cu numărul de teste 300
8.9	33696500-0	ALB BCG	set	10	Set pentru determinarea albuminei cu numărul de teste 200
8.10	33696500-0	Bil-D	set	24	Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 350
8.11	33696500-0	Bil-T-DPD	set	34	Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 250
8.12	33696500-0	CA	set	8	Set pentru determinarea calciului cu numărul de teste 300
8.13	33696500-0	CHOL HiCo	set	12	Set pentru determinarea colesterolului cu numărul de teste 400
8.14	33696500-0	HDL-C	set	8	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate joasă cu numărul de teste 200
8.15	33696500-0	LDL-C	set	9	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate înaltă cu numărul de teste 175
8.16	33696500-0	CREAJ	set	9	Set pentru determinarea creatininei cu numărul de teste 700
8.17	33696500-0	GLUC	set	10	Set pentru determinarea glucozei cu numărul de teste 800
8.18	33696500-0	IRON	set	13	Set pentru determinarea fierului cu numărul de teste 200
8.19	33696500-0	MG	set	5	Set pentru determinarea magneziului cu numărul de teste 175
8.20	33696500-0	Phos	set	3	Set pentru determinarea fosforului cu numărul de teste 250
8.21	33696500-0	TP	set	10	Set pentru determinarea proteinei totale cu numărul de teste 300
8.22	33696500-0	TRIG	set	10	Set pentru determinarea trigliceridelor cu numărul de teste 250
8.23	33696500-0	UA	set	4	Set pentru determinarea acidului uric cu numărul de teste 400
8.24	33696500-0	UREA	set	12	Set pentru determinarea ureei cu numărul de teste 500
8.25	33696500-0	ASLO	set	10	Set pentru determinarea antistreptolizinei cu numărul de teste 200
8.26	33696500-0	CRP	set	15	Set pentru determinarea proteinei C reactive cu numărul de teste 250
8.27	33696500-0	FR	set	10	Set pentru determinarea factorului reumatoid cu numărul de teste 100
8.28	33696500-0	NaOH-D(soluție de spălare alcalină)	set	22	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
8.29	33696500-0	SMS (soluție de spălare acidă)	set	1	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni

8.30	B3696500-0	SMS	set	1	Soluție acidă de spălare, prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
8.31	B3696500-0	9% NaCl	set	1	Diluent pentru probe, prezentare prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
8.32	B3696500-0	Detergent I NaOH	set	8	Soluție alcalină de spălare suplimentară pentru celulele de reacție, prezentare set 2x1,8 litri
8.33	B3696500-0	Sample cleaner	set	1	Soluție de spălare ac, prezentare 1x59 ml
8.34	B3696500-0	ECOtergent	set	22	Soluție antibacteriană,antispumantă, prezentare caseta 1x50 ml
8.35	B3696500-0	ISI internal standard	set	6	Soluție tampon pentru calibrarea standardului intern,prezentare set 5x300 ml
8.36	B3696500-0	ISI referens electrolit	set	5	Soluție KCl 1 mmol/l, pentru măsurarea electrolitilor de referință, prezentare set 5x300 ml
8.37	B3696500-0	ISI diluent	set	3	Soluție tampon pentru diluția probelor in raport 1:31
8.38	B3696500-0	Preciset RF,calibrator p/u RF	set	1	Reagent lichid gata pentru folosire, flacoane cu volum de 1 ml, cu termen de valabilitate nu nmai mic de 24 luni
8.39	B3696500-0	ISE-LOW-standard cu nivel scăzut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.40	B3696500-0	ISE-HIGH-standard cu nivel crescut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.41	B3696500-0	CFAS-calibrator universal pentru system automat	set	1	Ser liofilizat, set,flacoane cu volum 3 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni pentru calibrarea indicilor ALP,ALT,AMYL,AST,GGT,LDH,CK,Bil-D,BilT,CHOL, TRIG,CA,MG,P,Fe,K, Na,CL,CREJ,TP,ALB,UREA,GLUC,AU
8.42	B3696500-0	Cfas CK-MB	set	1	Calibrator pentru CK-MB,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.43	B3696500-0	Cfas protein	set	1	Calibrator pentru CRP,set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.44	B3696500-0	Calibrator Prealbumin	set	1	Calibrator pentru ASLO,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.45	B3696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	2	Solutie de spalat sistemul ISE
8.46	B3696500-0	Lampa halogen	set	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.47	B3696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.48	B3696500-0	Kit de mentenanta 12 luni	set	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.49	B3696500-0	Cartridge Na	bucata	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.50	B3696500-0	Cartridge K	bucata	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.51	B3696500-0	Cartridge Cl	bucata	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.52	B3696500-0	Cartridge referens	bucata	1	Lampa fotometrică compatibilă
8.53	B3696500-0	Mixed-bod resin MBH 100	set	1	Reșină schimbătoare de ioni, pentru curățarea apei
8.54	B3696500-0	Set de filter și membrane pentru sistemuș de deionizare a apei	set	1	Set de filter și membrane pentru osmoza inversă
8.55	B3696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	2	Solutie de spalat sistemul ISE
8.56	B3696500-0	Set de cellule de reactie	set	1	Cellule pentru reactii
					Valoarea estimata lot 8- 750147.9
LOT 9		Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul imunologic tip inchis cobas e 411			
9.1	B3696500-0	Anti-TPO	set	3	Set determinarea anticorpilor anti-TPO in plasma,ser cu nr. de teste 100
9.2	B3696500-0	FT3	set	2	Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200
9.3	B3696500-0	FT4	set	3	Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200
9.4	B3696500-0	TSH	set	10	Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200
9.5	B3696500-0	Anti-HBcor total	set	10	Set pentru depistarea anticorpilor HBs IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100

9.6	33696500-0	Anti-HCV	set	12	Set pentru depistarea anticorpilor HCV IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
9.7	33696500-0	HBsAg	set	13	Set pentru depistarea antigenului superficial la hepatita virală B IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
9.8	33696500-0	IgE total	set	1	Set p/u determinarea imunoglobulinei E total in ser,plasma cu nr. de teste 100
9.9	33696500-0	FT3 CS	set	1	Calibrator p/u FT3
9.10	33696500-0	FT4 CS	set	1	Calibrator p/u FT4
9.11	33696500-0	TSH CS	set	1	Calibrator p/u TSH
9.12	33696500-0	Anti-TPO CS	set	1	Calibrator p/u anti-TPO
9.13	33696500-0	IgE CS	set	1	Calibrator p/u IgE
9.14	33696500-0	PreciControl Universal	set	1	Control p/u TSH,IgE cu 2 nivele
9.15	33696500-0	PreciControl ThyrioAB	set	1	Control p/u anti-TPO cu 2 nivele
9.16	33696500-0	PreciControl anti-HBcor tot	set	1	Control p/u anti-HBcor cu 2 nivele
9.17	33696500-0	PreciControl anti-HCV	set	1	Control p/u anti-HCV cu 2 nivele
9.18	33696500-0	PreciControl HBsAg	set	1	Control p/u AgHBs cu 2 nivele
9.19	33696500-0	ProCell	set	10	Soluție tampon tripropilamină pentru curățarea celulelor de măsurare
9.20	33696500-0	CleanCell	set	10	Soluție pentru curățarea celulelor de măsurare după petrecerea reacției.
9.21	33696500-0	Sys Wash	set	4	Soluție pentru reumplerea recipientului de apă din sistem,prevenirea dezvoltării bacteriilor și transferului de reactivi.
9.22	33696500-0	Assay Tips	set	3	Virfuri pentru prelevarea probelor ,set 160x120
9.23	33696500-0	Assay Cups	set	2	Pușițe pentru reacții set 160x60
9.24	33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanța de 6 luni
9.25	33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanța de 6 luni
9.26	33696500-0	Diluent universal	set	1	Soșuție universal pentru diluție 2x36 ml
					Valoarea estimată Lot nr.9-280772.48
LOT 10		Teste pentru analiza chimică a urinei la analizatorul Mission U 120 "sau echivalentul"			
10.1	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 2 parametri in urină	set	2	Teste pentru determinarea glucozei și corpiilor cetonici in urină
10.2	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 11 parametri in urină	set	100	Teste pentru determinarea: sange,urobilinogen,bilirubin,protein,densitatea,pH, glucoza,nitriți, leucocite compatibile cu analizatorul.
10.3	33696500-0	Hirtie termică	bucăți	10	Compatibilă cu analizatorul
					Valoarea estimata Lot nr.10-10946.00
LOT 11	33696500-0	Azur-Eozin după Romanovschi	litru	3	Valabilitatea 12 luni
					Valoarea estimata lot 11- 670.00
LOT 12	33696500-0	Albastru de metilen	gram	10	Albastru de metilen
					Valoarea estimata lot 12- 42.00
LOT 13	33696500-0	Azopiram	set	30	Set ,R1 2x5 gr,R2 2x0,1 gr.pentru 500 determinari, valabilitatea 12 luni
					Valoarea estimata lot 13- 1680.00
LOT 14	33696500-0	Citrat de sodiu	gram	100	Valabilitatea 24 luni
					Valoarea estimata lot 14- 180.00
LOT 15	33696500-0	Fixator Mayn-Grunvald	litri	2	Valabilitatea 12 luni
					Valoarea estimata lot 15- 452.00
LOT 16	33696500-0	Ulei de imersie	flacon	8	Flacoane cu volumul de 100ml
					Valoarea estimata lot 16- 255.00
LOT 17	33696500-0	Containere pentru colectarea urinei	bucati	10000	Containere unice,nesterile,volum 250 ml.
					Valoarea estimata lot 17-25400.00

LOT 18	33696500-0	Cuve cu bile pentru investigații hemostagice	bucăți	25000	Cuve compatibile cu trombostat BENK Valoarea estimata lot 18- 35250.00
LOT 19	33696500-0	Cuve pentru investigații hemostagice	bucăți	5000	Cuve compatibile cu coagulometru Helena Valoarea estimata lot 19- 1300.00
LOT 20	33696500-0	Eprubete din polisteren conice	bucăți	20000	Eprubete cu pereți transparenți, gradate cu etichetă, capac de cauciuc cu valvă Valoarea estimata lot 20- 11400.00
LOT 21	33696500-0	Eprubete cu citrate de sodiu 3,2%	bucăți	13000	Eprubete cu citrate de sodiu, volum de 2 ml, 13x75mm, cu etichetă și capac de cauciuc cu valvă, valabilitatea 12 luni Valoarea estimata lot 21- 6000.00
LOT 22	33696500-0	Eprubete K3EDTA volum 1 ml	bucati	10000	Eprubete cu citrate de sodiu, volum de 1ml, 13x75mm, cu etichetă și capac de cauciuc cu valvă, valabilitatea 24 luni Valoarea estimata lot 22- 6500.00
LOT 23	33696500-0	Hirtie de filtru	kg	1	Hirtie de filtru Valoarea estimata lot 23-80.00
LOT 24		Teste pentru analizatorul imunologic cantitativ Getein FIA1000, de tip inchis			
24.1	33696500-0	D-dimeri	test	400	Test pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor
24.2	33696500-0	CK-MB/CTnI/MYO	test	100	Test pentru determinarea cantitativă a markerilor cardiaci
24.3	33696500-0	Troponine I	test	600	Test pentru determinarea cantitativă a troponinei TI
24.5	33696500-0	Hirtie	bucata	4	Compatibil cu analizatorul
24.6	33696500-0	Hemoglobina glicozilata	test	100	Compatibil cu analizatorul
					Valoarea estimata Lot nr.24-62148.00
LOT 25		Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 111			
25.1	33696500-0	Alaninaminotransferaza	set	5	Set pentru determinarea alaninaminotransferazei cu numărul de teste 4x100
25.2	33696500-0	Aspartataminotransferaza	set	5	Set pentru determinarea aspartataminotransferazei cu numărul de teste 4x100
25.3	33696500-0	Bilirubina directa	set	10	Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 100, ambalaj 2x50
25.4	33696500-0	Bilirubina totala	set	13	Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 400, ambalaj 4x100
25.5	33696500-0	Creatinine	set	3	Set pentru determinarea creatininei cu numarul de teste 400, ambalaj 4x100
25.6	33696500-0	Glucosa	set	12	Set pentru determinarea glucozei cu numarul de teste 400, ambalaj 4x100
25.7	33696500-0	Urea	set	10	Set pentru determinarea ureei cu numarul de teste 400, ambalaj 4x100
25.8	33696500-0	NaCL 9%	set	1	Solutie diluent, ambalaj 4x12 ml
25.9	33696500-0	Cleaner basisch	set	1	Solutie alcalina pentru spalari special, ambalaj 4x21 ml
25.10	33696500-0	Cobas Integra Cleaner	set	12	Solutie de spalare zilnica, ambalaj 1000ml
25.11	33696500-0	Micro cuvete Segment	set	12	Microcuvete pentru reactii, ambalaj 1680 buc/set
25.12	33696500-0	Lampa halogen	bucata	2	
25.13	33696500-0	Hirtie termica	bucta	6	
					Valoarea estimata Lot nr.25-88303.90
LOT 26		Reagenti pentru analizatorul hematologic de tip inchis ICON 3			
26.1	33696500-0	Pask de reagent, care contine : Diluent volum-3550 ml	set	15	Set de reagent cu volumul de 5450 ml, compatibil cu analizatorul hematologic Norma Icon 3, pentru

		Solutie de lizare volum-750 ml Solutie de spalare volum-1150 ml			500 teste.IRP35 compatibil cu analizatorul, camera de bord a analizatorului hematologic Norma Icon 3 trebuie sa identifice setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producatorul Norma.
26.2	33696500-0	Control hematologic cu trei nivele Scazut Normal Inalt	set	4	6 eprubete a cite 2,5 ml cu discheta de programare automata pentru minim 22 parametri.Controlul hematologic compatibil cu analizatorul, camera de bord a analizatorului hematologic Norma Icon 3 trebuie sa identifice setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producatorul Norma.
Valoarea estimata Lot nr.26-88110.00					
LOT 27	Reagenti si consumabile necesare pentru analizatorul de gaze, ioni si metabolite” Rapid Point 500”				
27.1	33696500-0	Teste de masurare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	buc	14	Cartus de masura pentru 100teste compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500
27.2	33696500-0	Teste de spalare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	set	12	Cartus e spalare,set a cate 4 cartuse, compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500
27.3	33696500-0	Hirtie termostabila compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	buc	12	Hirtie termica pentru imprimanta,rola 57mmx30m,compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500
27.4	33696500-0	Seringi heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	set	5	Seringi sterile heparinate cu Litiu,set 250 serihgi,compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500
Valoarea estimata Lot nr.27-267600.00					
LOT 28	33696500-0	Vopsea dupa Gram	set	1	Set de reagent pentru vopsirea froiturilor dupa Gram
Valoarea estimata Lot nr.28-580.00					
LOT 29	33696500-0	Glucioza	set	5	Ce.metoda fotometrica, enzimatic,substrat CNP-G3,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator, domeniul de masurare intre 0.1-20mm/l,Limita de detectie 0.1 mm/lAmbalagul solicitat set p/u 1000 teste,4x250 ml,termen de valabilitate nu mai mic de 12 luni.
Valoarea estimata Lot nr.29-14500.00					
LOT 30	33696500-0	Amilaza	set	4	Ce.metoda fotometrica, enzimatic,substrat CNP-G3,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator, domeniul de masurare intre 20-1500un/l,Limita de detectie 6 un/lAmbalagul solicitat set p/u 300 teste,6x50 ml,termen de valabilitate nu mai mic de 12 luni.
Valoarea estimata Lot nr.30-7300.00					
LOT 31	33696500-0	Azur II	gr	5	Azur II in forma de cristale.
Valoarea estimata Lot nr.31-50.00					
LOT 32	33696500-0	Alaninaminotransferaza	set	1	Ce.metoda fotometrica, enzimatic,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator, domeniul de masurare intre 10-450un/l,Limita de detectie 2 un/lAmbalagul solicitat set p/u 500 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
Valoarea estimata Lot nr 32-256.00					
LOT 33	33696500-0	Aspartataminotransferaza	set	1	Ce.metoda fotometrica, enzimatic,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator, domeniul de masurare intre 10-450un/l,Limita de detectie 2 un/lAmbalagul solicitat set p/u 500 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
Valoarea estimata Lot nr33-256.00					
LOT 34	33696500-0	Bilirubin direct	set	2	CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 4-428.mkm/lObligatori in ambalajul

					producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr34-500.00
LOT 35	83696500-0	Bilirubin total	set	2	CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 1.7-180mkm/l.Obligatoriu in ambalajul producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr35-500.00
LOT 36	83696500-0	Creatinine	set	1	CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 42-1614mkm/l.Obligatoriu in ambalajul producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr36-242.00
LOT 37	83696500-0	Hemoglobin	set	2	Determinare fotometrica,standard 120 g/l,set pentru 1200 teste,termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.
					Valoarea estimata Lot nr37-188.00
LOT 38	83696500-0	Fosfotaza alcalina	set	1	CE,fotometric,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 10-450 un/l.Obligatoriu in ambalajul, set p/u 250 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr38-250.00
LOT 39	83696500-0	Urea	set	1	CE,fotometric,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 1.67-50 mm/l.limita de detectie 0.25 mm/l.Obligatoriu in ambalajul, set pentru 500 teste, termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.
					Valoarea estimata Lot nr39-320.00
LOT 40	83696500-0	ASLO	set	2	Determinare latex,pe baza serului uman cu material de control pozitiv,negativ
					Valoarea estimata Lot nr40-210.00
LOT 41	83696500-0	CRP	set	2	Determinare latex,pe baza serului uman cu material de control pozitiv,negativ
					Valoarea estimata Lot nr41-210.00
LOT 42	83696500-0	RF	set	2	Determinare latex,pe baza serului uman cu material de control pozitiv,negativ
					Valoarea estimata Lot nr42-210.00
LOT 43	83696500-0	Total proteina	set	1	Determinare fotometrica, monoreagent,set pentru 250 teste, termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.
					Valoarea estimata Lot nr43-98.00
LOT 44	83696500-0	Material de control biochimie cu valori normale	set	1	Ser liofilizat pe baza serului uman cu concentratii valori normale,obligatoriu in ambalajul producatorului,solicitat set 12 flacoanex 3 ml,termen de valabilitate 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr44-1240.00
LOT 45	83696500-0	Material de control biochimie cu valori patologice	set	1	Ser liofilizat pe baza serului uman cu concentratii valori patologice,obligatoriu in ambalajul producatorului,solicitat set 12 flacoanex 3 ml,termen de valabilitate 24 luni.
					Valoarea estimata Lot nr45-1240.00
LOT 46	83696500-0	Anti-HDV	set	6	Set pentru determinarea Anti-HDV metoda ELISA, 98 godeuri detasabile, calibrator, control negative,control pozitiv, marca CE
					Valoarea estimata Lot nr 46-12960.00
					Valoarea totala 1877021.88 lei

2. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p>[forma garanției de bună executie a/b/c]</p> <p>a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă merțiala conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a Formulare pentru depunerea depunerea fertei</p> <p>sau</p> <p>b) Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare</p> <p>Beneficiarul plății: IMSP SR Ungheni</p> <p>Denumirea Băncii MF Trezoreria regionala centru-Ungheni</p> <p>Codul fiscal: 1003609150409</p> <p>Contul de decontare: IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA</p> <p>Contul trezorerial: 518430D00328AA</p> <p>Contul bancar: : TREZMD2X</p> <p>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____”</p> <p>sau</p> <p>c) Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	1% din valoarea ofertei fără TVA.
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	Incoterms 2013
3.5.	Termenul de livrare:	Aprilie 2021 – 31 decembrie 2021
3.6.	Locul livrării bunurilor:	IMSP Spitalul Raional Ungheni str. Nationala 37
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. <u>Se efectuează în termen de 30 zile după livrare.</u>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	[45zile]
3.9.	Ofertele în valută străină:	nu se acceptă

3. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor , este:	<i>Ofertele vor fi prezentate in forma electronica prin SIA RSAP</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Conform SIA RSAP</i> <i>Conform informatiei din SIA RSAP(www.mtender.gov.md)</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	<i>Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”</i>

4. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>data deschiderii ofertelor</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: pe loturi</i>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>Nu se aplica</i>

5. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Pretul cel mai scazut,indeplinirea tuturor cerintelor autoritatii contractante
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<i>5 %</i>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i> <i>c) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i>

		<p>d) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP SR Ungheni</i></p> <p><i>Denumirea Băncii MF Trezoreria regionala centru-Ungheni</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003609150409</i></p> <p><i>Contul de decontare: IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA</i></p> <p><i>Contul trezorerial: 518430D00328AA</i></p> <p><i>Contul bancar: : TREZMD2X</i></p> <p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>e) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocieria grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<i>Nu se aplica</i>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>[6 zile]</i>

7.Criterii și cerințe de calificare

Ofertantul va include în ofertă următoarele documente/cerințe:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1.	DUAЕ	Original - cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA
2.	Oferta F3.1, F4.1, F4.2	potrivit modelului F3.1, F4.1, F4.2, cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA
3.	Certificat de înregistrare a întreprinderii	copie– cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA
4	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri	Pentru îndeplinirea acestei cerințe trebuie prezentate următoarele documente: Licență de activitate – cu semnătura electronică a Operatorului economic. Autorizația de funcționare – copie cu semnătura electronică a Operatorului economic.	DA
5	Certificat de calitate de la Producător	copie – cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA
6	Autorizație de la producător	copie – cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA

7	Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitatea produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia	original – cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA
8	Garanția pentru ofertă: 1% din valoarea ofertei fără TVA	prezentată în modalitatea prevăzută în IPO 15.1 F3.2, ori transfer pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or Ungheni str.Nationala 37 Trezoreria Teritoriala Ungheni TREZMD2X ,IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA	DA
9	Garanția de bună execuție a contractului: 5%	prezentată în modalitatea prevăzută în IPO 15.1 F3.3, ori transfer pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or Ungheni str.Nationala 37 Trezoreria Teritoriala Ungheni TREZMD2X ,IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA	DA
10	Certificatul de la inspectoratul Fiscal privind lipsa datoriilor	Original,cu semnătura electronică a Operatorului economic;	DA
11	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.	Original- Declaratia Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finante nr.145 din 24 noiembrie 2020, cu semnătura electronică a Operatorului economic	
12	Certificat de atribuire a contului bancar	Eliberat de banca deținătoare de cont – original sau copie - cu semnătura electronică a Operatorului economic	DA

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducatorul grupului de lucru

Popovici Vladimir

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ___ ” _____ 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

_____ [Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar:

_____ [numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ___ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
_____ [denumirea băncii]

_____ (numit în continuare „Ofertant”)
_____ [numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ___ ” _____ 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____

conform anunțului de participare nr. _____ din “ ___ ” _____ [obiectul achiziției]
20__.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
_____ [denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:
_____ ([suma în cifre] _____ ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se
specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile
ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de
către noi a copieii înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună
execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “___” _____ 20__.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ____ ” _____ 20__

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE **Nr. _____**

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ *Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”*

CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificare a tehnică deplină propusă de către ofertant	Standa rde de referin ță
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri						
	LOT 1 Reagenți pentru biochimie						
33696500-0	Proteina în urină cu standard				CE,fotometric,reagenți solizi solubili.Flacoane cu cantitatea de 30 gr.		ISO/CE
33696500-0	Material de control proteina în urină+glucoza				CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale proteinei,cu limite ce definesc variația așteptată, cu valori in domeniul normal,scăzut, crescut.Flacoane cu volumul de la 0-10 ml		ISO/CE
33696500-0	Antigen cardioplipinic				Set pentru efectuarea reactiei de MRS cu 1000 determinari		ISO/CE
	LOT 2 Reagenți pentru hemostaza Analizator de coagulare Yumizen G 400,tip inchis						
33696500-0	Yumizen G PT Lichid 4				Reactiv pentru determinarea testului de PT,INR compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactive sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x4 ml.		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G APTT Lichid 4				Reactiv pentru determinarea testului de APTT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactive sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x4 ml.		ISO/CE

33696500-0	Yumizen G CaCL2 4				Reactive suplimentar pentru determinarea testului de APTT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G FIB 2				Ambalag:12x4 ml.		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G Imidazol				Reactiv pentru determinarea testului de fibrinogen compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactive sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x2 ml.		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G TT				Reactive suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen compatibil cu analizatorul Yumizen G 400		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G D-dimeri				Ambalag:12x15 ml.		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G CTRL I and II				Reactiv pentru determinarea testului de TT compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactive sa includa calibrator prestabilit de producator.Ambalag:12x3 ml		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G Cuvettis				Reactiv pentru determinarea testului de D-dimeri compatibil cu analizatorul Yumizen G 400.Fiecare set de reactive sa includa curba de calibrare prestabilita de producator.Ambalag:3x2.5 ml		ISO/CE
33696500-0	Yumizen G CTRL I and II				Control liofilizat de plasma umana pentru verificarea preciziei si deviatiei analitice a testelor PT,FIB,APTT,TT.Ambalag 5x1 ml pentru nivel I si		ISO/CE
33696500-0	Hirtie p/u analizator				Cuve de reactive compatibile cu analizatorul Yumizen G 400		ISO/CE
	LOT 3 Analizator de coagulare Helena						ISO/CE
33696500-0	Tromboplastin				CE,amestec de tromboplastină cu clorură de calciu, liofilizat, solubil in solventul producătorului, cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1,1, pentru determinarea indecelui de protrombină,protrombinei după Quick in plasma,INR, set cu 1000 teste		ISO/CE
33696500-0	Determinarea timpului de tromboplastină partial activat				CE,Reagent APTT liofilizat, srandardizat cu acid elagic și fosfolipidă din soe, gata de lucru cu excluderea etapei de diluție și pregătirea pentru lucru, posibilitatea de a efectua testele la toate tipurile de coagulometre. Set 100 teste		ISO/CE
33696500-0	Determinarea timpului de trombină				CE,reagent liofilizat, prezentat set 4flx3 ml, pentru 50 teste		ISO/CE
33696500-0	Determinarea fibrinogenului după Clauss cu plasma calibrator				Ce,reagent thrombin liofilizat,uscat,soluție tampon imidazole concentrate,plasma calibrator liofilizat uscat, set-21 ml pentru 100teste.		ISO/CE
33696500-0	Control plasma cu nivel normal				CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce defines variația așteptată in domeniul normal, cu o stabilitate bună in timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml		ISO/CE
33696500-0	Control plasma cu nivel crescut				CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată in domeniul crescut, cu o stabilitate bună in timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml		ISO/CE
	Lot nr.4 Reagenți pentru imunoematologie						ISO/CE
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-A				CE.Țoliclon anti-A IgM,volumul 10 ml		ISO/CE
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-B				CE.Țoliclon anti-B IgM,volumul 10 ml		ISO/CE
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-AB				CE.Țoliclon anti-AB IgM,volumul 10 ml		ISO/CE

33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-D super				CE.Țoliclon anti-D super IgM,volumul 10 ml		ISO/CE
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-Kell				CE.Țoliclon anti-A IgM,volumul 10 ml		ISO/CE
	Lot nr.5 Reagenți si consumabile pentru hematologie analizatorul PCE-210 "sau echivalentul						ISO/CE
33696500-0	Diluent-soluție de diluție				CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 20 litri		ISO/CE
33696500-0	Lizer-soluție de lizare				CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml		ISO/CE
33696500-0	Soluție de spălare				CE,detergent enzymatic proteolytic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 5 litri		ISO/CE
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%				CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		ISO/CE
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele				CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată in domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună in timp.Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		ISO/CE
33696500-0	Pompa				CE compatibil cu PCE-210		ISO/CE
33696500-0	Hirtie termică				CE,hirtie cu densitatea 4, lățimea 55 mm.		ISO/CE
	Lot nr 6 reagenți si consumabile pentru hematologie analizatorul de tip inchis Emerald 101						ISO/CE
33696500-0	Diluent CELL-DYN-soluție de diluție				CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 10 litri		ISO/CE
33696500-0	Lyse-soluție de lizare				CE,reagent pentru hemolizare, volumul 960 ml		ISO/CE
33696500-0	Cleaner-soluție de spalare				CE,detergent enzymatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 960 ml		ISO/CE
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%				CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		ISO/CE
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele				CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată in domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună in timp..Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		ISO/CE
	Lot nr.7 Reagenți si consumabile pentru hematologie analizatorul BeneSphera "sau echivalentul"						ISO/CE
33696500-0	Diluent-soluție de diluție				CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 20 litri		ISO/CE

33696500-0	Cymet-solutie de lizare				CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml		ISO/CE
33696500-0	Detectoterge-solutie de spalare				CE,detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 900 ml		ISO/CE
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%				CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		ISO/CE
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele				CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată in domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună in timp.Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		ISO/CE
	Lot nr.8 Reagenti, consumabile si accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas C 311						ISO/CE
33696500-0	ALP IFCC				Set pentru determinarea fosfotazei alcaline cu numărul de teste 200.		ISO/CE
33696500-0	ALTL				Set pentru determinarea alaninaminotransferazei cu numărul de teste 500		ISO/CE
33696500-0	AMYL				Set pentru determinarea amilazei totale cu numărul de teste 300		ISO/CE
33696500-0	ASTL				set pentru determinarea aspartaminotrasferazei cu numarul de teste 500		ISO/CE
33696500-0	CK-MB				Set pentru determinarea creatinchinazei miocardice cu numărul de teste 100		ISO/CE
33696500-0	CKT				Set pentru determinarea creatinchinaze cu numărul de teste 200		ISO/CE
33696500-0	GGT				Set pentru determinarea gamaglutamattanspetidazei cu numărul de teste 400		ISO/CE
33696500-0	LDH total				Set pentru determinarea lactatdehidrogenazei cu numărul de teste 300		ISO/CE
33696500-0	ALB BCG				Set pentru determinarea albuminei cu numărul de teste 200		ISO/CE
33696500-0	Bil-D				Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 350		ISO/CE
33696500-0	Bil-T-DPD				Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 250		ISO/CE
33696500-0	CA				Set pentru determinarea calciului cu numărul de teste 300		ISO/CE
33696500-0	CHOL HiCo				Set pentru determinarea colesterolului cu numărul de teste 400		ISO/CE
33696500-0	HDL-C				Set pentru determinarea colesterolului cu densitate joasă cu numărul de teste 200		ISO/CE
33696500-0	LDL-C				Set pentru determinarea colesterolului cu densitate înaltă cu numărul de teste 175		ISO/CE

33696500-0	CREAJ				Set pentru determinarea creatininei cu numărul de teste 700		ISO/CE
33696500-0	GLUC				Set pentru determinarea glucozei cu numărul de teste 800		ISO/CE
33696500-0	IRON				Set pentru determinarea fierului cu numărul de teste 200		ISO/CE
33696500-0	MG				Set pentru determinarea magneziului cu numărul de teste 175		ISO/CE
33696500-0	Phos				Set pentru determinarea fosforului cu numărul de teste 250		ISO/CE
33696500-0	TP				Set pentru determinarea proteinei totale cu numărul de teste 300		ISO/CE
33696500-0	TRIG				Set pentru determinarea trigliceridelor cu numărul de teste 250		ISO/CE
33696500-0	UA				Set pentru determinarea acidului uric cu numărul de teste 400		ISO/CE
33696500-0	UREA				Set pentru determinarea ureei cu numărul de teste 500		ISO/CE
33696500-0	ASLO				Set pentru determinarea antistreptolizinei cu numărul de teste 200		ISO/CE
33696500-0	CRP				Set pentru determinarea proteinei C reactive cu numărul de teste 250		ISO/CE
33696500-0	FR				Set pentru determinarea factorului reumatoid cu numărul de teste 100		ISO/CE
33696500-0	NaOH-D(soluție de spălare alcalină)				Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		ISO/CE
33696500-0	SMS (soluție de spălare acidă)				Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		ISO/CE
33696500-0	SMS				Soluție acidă de spălare, prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		ISO/CE
33696500-0	9% NaCl				Diluent pentru probe, prezentare prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		ISO/CE
33696500-0	Detergent I NaOH				Soluție alcalină de spălare suplimentară pentru celulele de reacție, prezentare set 2x1,8 litri		ISO/CE
33696500-0	Sample cleaner				Soluție de spălare ac, prezentare 1x59 ml		ISO/CE
33696500-0	ECOtergent				Soluție antibacteriană, antispumantă, prezentare caseta 1x50 ml		ISO/CE
33696500-0	ISI internal standard				Soluție tampon pentru calibrarea standardului intern, prezentare set 5x300 ml		ISO/CE
33696500-0	ISI referens electrolit				Soluție KCl 1 mmol/l, pentru măsurarea electroliților de referință, prezentare set 5x300 ml		ISO/CE
33696500-0	ISI diluent				Soluție tampon pentru diluția probelor in raport 1:31		ISO/CE

33696500-0	Preciset RF,calibrator p/u RF				Reagent lichid gata pentru folosire, flacoane cu volum de 1 ml, cu termen de valabilitate nu nmai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	ISE-LOW-standard cu nivel scăzut				Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	ISE-HIGH-standard cu nivel crescut				Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	CFAS-calibrator universal pentru system automat				Ser liofilizat, set,flacoane cu volum 3 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni pentru calibrarea indicilor ALP,ALT,AMYL,AST,GGT,LDH,CK,Bil-D,BiIT,CHOL,TRIG,CA,MG,P,Fe,K,Na,CL,CREJ,TP,ALB,UREA,GLUC,AU		ISO/CE
33696500-0	Cfas CK-MB				Calibrator pentru CK-MB,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	Cfas protein				Calibrator pentru CRP,set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	Calibrator Prealbumin				Calibrator pentru ASLO,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni		ISO/CE
33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E				Solutie de spalat sistemul ISE		ISO/CE
33696500-0	Lampa halogen				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Kit de mentenanta 12 luni				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Cartridge Na				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Cartridge K				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Cartridge Cl				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Cartridge referens				Lampa fotometrică compatibilă		ISO/CE
33696500-0	Mixed-bod resin MBH 100				Reșină schimbătoare de ioni, pentru curățarea apei		ISO/CE
33696500-0	Set de filter și membrane pentru sistemul de deionizare a apei				Set de filter și membrane pentru osmoza inversă		ISO/CE
33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E				Solutie de spalat sistemul ISE		ISO/CE
33696500-0	Set de cellule de reactie				Cellule pentru reactii		ISO/CE

	Lot nr.9 Reagenti,consumabile si accesorii pentru analizatorul immunologic tip inchis cobas E 411						ISO/CE
33696500-0	Anti-TPO				Set determinarea anticorpilor anti-TPO in plasma,ser cu nr. de teste 100		ISO/CE
33696500-0	FT3				Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200		ISO/CE
33696500-0	FT4				Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200		ISO/CE
33696500-0	TSH				Set p/u determinarea hormonului TSH in ser,plasma, cu nr. de teste 200		ISO/CE
33696500-0	Anti-HBcor total				Set pentru depistarea anticorpilor HBs IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100		ISO/CE
33696500-0	Anti-HCV				Set pentru depistarea anticorpilor HCV IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100		ISO/CE
33696500-0	HBsAg				Set pentru depistarea antigenului superficial la hepatita virală B IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100		ISO/CE
33696500-0	IgE total				Set p/u determinarea imunoglobulinei E total in ser,plasma cu nr. de teste 100		ISO/CE
33696500-0	FT3 CS				Calibrator p/u FT3		ISO/CE
33696500-0	FT4 CS				Calibrator p/u FT4		ISO/CE
33696500-0	TSH CS				Calibrator p/u TSH		ISO/CE
33696500-0	Anti-TPO CS				Calibrator p/u anti-TPO		ISO/CE
33696500-0	IgE CS				Calibrator p/u IgE		ISO/CE
33696500-0	PreciControl Universal				Control p/u TSH,IgE cu 2 nivele		ISO/CE
33696500-0	PreciControl ThyrioAB				Control p/u anti-TPO cu 2 nivele		ISO/CE
33696500-0	PreciControl anti-HBcor tot				Control p/u anti-HBcor cu 2 nivele		ISO/CE
33696500-0	PreciControl anti-HCV				Control p/u anti-HCV cu 2 nivele		ISO/CE
33696500-0	PreciControl HBsAg				Control p/u AgHBs cu 2 nivele		ISO/CE

33696500-0	ProCell				Soluție tampon tripropilamină pentru curățarea celulelor de măsurare		ISO/CE
33696500-0	CleanCell				Soluție pentru curățarea celulelor de măsurare după petrecerea reacției.		ISO/CE
33696500-0	Sys Wash				Soluție pentru reumplerea recipientului de apă din sistem, prevenirea dezvoltării bacteriilor și transferului de reactivi.		ISO/CE
33696500-0	Assay Tips				Virfuri pentru prelevarea probelor ,set 160x120		ISO/CE
33696500-0	Assay Cups				Pupițe pentru reacții set 160x60		ISO/CE
33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni				Set dedicate pentru mentenanța de 6 luni		ISO/CE
33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni				Set dedicate pentru mentenanța de 6 luni		ISO/CE
33696500-0	Diluent universal				Soluție universal pentru diluție 2x36 ml		ISO/CE
	Lot nr.10 Teste pentru analiza chimica a urinei la analisatorul Mission U 120 "sau echivalentul"						ISO/CE
33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 2 parametri in urină				Teste pentru determinarea glucozei și corpilor cetonice in urină		ISO/CE
33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 11 parametri in urină				teste pentru determinarea singe,urobilogen,bilirubin,protein,densitatea,PH,glucoza,nitriti,leucocite,compatibile cu analizatorul		ISO/CE
33696500-0	Hirtie termică				Compatibilă cu analizatorul		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.11 Azur-Eozin după Romanovschi				Azur-Eozin după Romanovschi, valabilitate 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.12 Albastru de metilen				Albastru de metilen		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.13 Azopiram				Set ,R1 2x5 gr,R2 2x0,1 gr, pentru 500 determinari, valabilitatea 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr. 14 Citrat de sodiu				Citrat de sodiu valabilitatea 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr. 15 Fixator Mayn-Grunvald				Fixator Mayn-Grunvald, valabilitatea 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr . 16 Ulei de imersie				Flacoane cu volumul de 100 ml		ISO/CE

33696500-0	Lot nr. 17 Containere pentru colectarea urinei				Containere unice, nesterile, volum 250ml		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.18 Cuve cu bile pentru investigații hemostagice				Cuve compatibile cu trombostat BENK		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.19 Cuve pentru investigații hemostagice				Cuve compatibile cu coagulometru Helena		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.20 Eprubete din polisteren conice				Eprubete cu pereți transparenți, gradate cu etichetă, capac de cauciuc cu valvă		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.21 Eprubete cu citrate de sodiu 3,2%				Eprubete cu citrate de sodiu, volum de 2 ml, 13x75mm, cu etichetă și capac de cauciuc cu valvă, valabilitatea 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.22 Eprubete K3EDTA volum 1 ml				Eprubete cu citrate de sodiu, volum de 1ml, 13x75mm, cu etichetă și capac de cauciuc cu valvă, valabilitatea 24 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.23 Hirtie de filtru				Hirtie de filtru		ISO/CE
	Lot nr.24 Teste pentru analizatorul imunologic cantitativ Getein FIA 1000, de tip inchis						ISO/CE
33696500-0	D-dimeri				Test pentru determinarea cantitativă a D-dimerilor		ISO/CE
33696500-0	CK-MB/CTnI/MYO				Test pentru determinarea cantitativă a markerilor cardiaci		ISO/CE
33696500-0	Troponine I				Test pentru determinarea cantitativă a troponinei TI		ISO/CE
33696500-0	Hirtie				Compatibil cu analizatorul		ISO/CE
33696500-0	Hemoglobina glicozilata				Compatibil cu analizatorul		ISO/CE
	Lot nr.25 Reagenti, consumabile si accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 111						ISO/CE
33696500-0	Alaninaminotransferaza				Set pentru determinarea alaninaminotransferazei cu numărul de teste 4x100		ISO/CE
33696500-0	Aspartataminotransferaza				Set pentru determinarea aspartataminotransferazei cu numărul de teste 4x100		ISO/CE

33696500-0	Biliribina directa				Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 100,ambalaj 2x50		ISO/CE
33696500-0	Bilirubina totala				Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 400,ambalaj 4x100		ISO/CE
33696500-0	Creatinine				Set pentru determinarea creatininei cu numarul de teste 400,ambalaj 4x100		ISO/CE
33696500-0	Glucosa				Set pentru determinarea glucozei cu numarul de teste 400,ambalaj 4x100		ISO/CE
33696500-0	Urea				Set pentru determinara ureei cu numarul de teste 400,ambalaj 4x100		ISO/CE
33696500-0	NaCL 9%				Solutie diluent,ambalaj 4x12 ml		ISO/CE
33696500-0	Cleaner basisch				Solutie alcalina pentru spalari special,ambalaj 4x21 ml		ISO/CE
33696500-0	Cobas Integra Cleaner				Solutie de spalare zilnica,ambalaj 1000ml		ISO/CE
33696500-0	Micro cuvette Segment				Microcuvete pentru reactii,ambalaj 1680 buc/set		ISO/CE
33696500-0	Lampa halogen				Lampa halogen		ISO/CE
33696500-0	Hirtie termica				Hirtie termica		ISO/CE
	LOT nr.26 Reagenti pentru analizatorul hematologic de tip inchis Norma ICON 3						ISO/CE
33696500-0	Pask de reagent, care contine : Diluent volum-3550 ml Solutie de lizare volum-750 ml Solutie de spalare volum-1150 ml				Set de reagent cu volumul de 5450 ml,compatibil cu analizatorul hematologic Norma Icon 3, pentru 500 teste.IRP35 compatibil cu analizatorul, camera de bord a analizatorului hematologic Norma Icon 3 trebuie sa identifice setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producatorul Norma.		ISO/CE
33696500-0	Control hematologic cu trei nivele Scazut Normal Inalt				6 eprubete a cite 2,5 ml cu discheta de programare automata pentru minim 22 parametri.Controlul hematologic compatibil cu analizatorul, camera de bord a analizatorului hematologic Norma Icon 3 trebuie sa identifice setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producatorul Norma		ISO/CE
	Lot nr.27 Reagenti si consumabile necesare pentru analizatorul de gaze, ioni si						ISO/CE

	metabolite” Rapid Point 500”						
33696500-0	Teste de masurare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”				Cartus de masura pentru 100teste compatibile cu analizatorul Rapid Poin 500		ISO/CE
33696500-0	Teste de spalare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”				Cartus e spalare,set a cate 4 cartuse, compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500		ISO/CE
33696500-0	Hirtie termostabila compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”				Hirtie termica pentru imprimanta,rola 57mmx30m,compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500		ISO/CE
33696500-0	Seringi heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”				Seringi sterile heparinate cu Litiu,set 250 serihgi,compatibile cu analizatorul rapid Point 500		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.28 Vopsea dupa Gram				Set de reagent pentru vopsirea frotiurilor dupa Gram		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.29 Glucoza				Ce. Metoda fotometrica,enzimatic,substrat CNP-G3,reagent lichid gata p/u folosire,calibrator,domeniul de masurare intre 0.1-20mm/l,Limita de detectie 0.1mm/l Ambalajul solicitat set p/u 1000 teste,4x250ml,termen de valabilitate nu mai mic de 12 luni		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.30 Amilaza				Ce.metoda fotometrica,enzimatic,substrat CNP-G3,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator,domeniul de masurare intre 20-1500un/l,Limita de detectie 6 un/lAmbalagul solicitat set p/u 300 teste,6x50 ml,termen de valabilitate nu mai mic de 12 luni.		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.31 Azur II				Azur II in forma de cristale.		ISO/CE
33696500-0	Lot nr.32 Alaninaminotransferaza				Ce.metoda fotometrica,enzimatic,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator,domeniul de masurare intre 10-450un/l,Limita de detectie 2 un/lAmbalagul solicitat set p/u 500 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		ISO/CE
33696500-0	Lot 33 Aspartataminotransferaza				Ce.metoda fotometrica,enzimatic,Reagent lichid gata p/u folosire,calibrator,domeniul de masurare intre 10-450un/l,Limita de detectie 2		ISO/CE

					un/lAmbalagul solicitat set p/u 500 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		
33696500-0		Lot nr.34 Bilirubin direct			CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 4-428.mkm/lObligatori in ambalajul producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr. 35 Bilirubin total			CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 1.7-180mkm/l.Obligatori in ambalajul producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.36 Creatinine			CE,fotometric Iendrasec,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 42-1614mkm/l.Obligatori in ambalajul producatorului,set pentru 250 teste,termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.37 Hemoglobin			Determinare fotometrica,standard 120 g/l,set pentru 1200 teste,termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.38 Fosfotaza alcalina			CE,fotometric,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 10-450 un/l.Obligatori in ambalajul, set p/u 250 teste, termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.39 Urea			CE,fotometric,determinare cinetica,bireagenti,lichizi gata p/u folosire,domeniul de masurare intre 1.67-50 mm/l.limite de detectie 0.25 mm/l.Obligatori in ambalajul, set pentru 500 teste, termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.40 ASLO			Determinare latex,pe pentru 1000 teste, cu material de control pozitiv,negativ		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.41 CRP			Determinare latex,pe pentru 1000 teste, cu material de control pozitiv,negativ		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.42 RF			Determinare latex,pe pentru 1000 teste, cu material de control pozitiv,negativ		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.43 Total Proteina			Determinare fotometrica, monoreagent,set pentru 250 teste, termenul de valabilitate nu mai mic de 12 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.44 Material de control biochimie cu valori normale			Ser liofilizat pe baza serului uman cu concentratii valori normale,obligatori in ambalajul producatorului,solicitat set 12 flacoanex 3 ml,termen de valabilitate 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.45 Material de control biochimie cu valori patologice			Ser liofilizat pe baza serului uman cu concentratii valori patologice,obligatori in ambalajul producatorului,solicitat set 12 flacoanex 3 ml,termen de valabilitate 24 luni.		ISO/CE
33696500-0		Lot nr.46 Anti-HDV			Set pentru determinarea Anti-HDV metoda ELISA, 98 godeuri detasabile, calibrator, control negative,control pozitiv, marca CE		ISO/CE
		TOTAL					

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
 Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Bunuri								
Lotul 1	Reagenți pentru biochimie								
33696500-0	Proteina în urină cu standard	set	1.00						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Material de control proteina în urină+glucoza	set	1.00						MD68TRPCCU 518430A00328 AA
	Antigen cardiopinic	set	5.00						MD68TRPCCU 518430A00328 AA
Lotul 2	Reagenți pentru hemostaza, Analizator de coagulare Yumizen G 400,tip închis								
33696500-0	Yumizen G PT Lichid 4	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G APTT Lichid 4	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	Yumizen G CaCL2 4	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G FIB 2	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G Imidazol	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G TT	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G D-dimeri	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G CTRL I and II	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G Cuvettis	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Yumizen G CTRL I and II	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hirtie p/u analizator	bucati	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 3	Analizator de coagulare Helena								
33696500-0	Tromboplastin	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Determinarea timpului de tromboplastină partial activat	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Determinarea timpului de trombină	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Determinarea fibrinogenului după Clauss cu plasma calibrator	set	20						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	6						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	6						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 4	Reagenți pentru imunohematologie								

33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-A	flacon	15							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-B	flacon	15							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-AB	flacon	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-D super	flacon	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-Kell	flacon	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 5	Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul PCE-210 "sau echivalentul"									
33696500-0	Diluent –soluție de diluție	canistră	14							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Lizer-soluție de lizare	flacon	14							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Soluție de spălare	flacon	6							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Pompa	bucată	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hirtie termică-20metri	bucată	200							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 6	Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul de tip închis Emmerald 101									
33696500-0	Diluent CELL-DYN-soluție de diluție	canistra	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Lyse-soluție de lizare	Flacon	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	Cleaner-solutie de spalare	flacon	10							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 7	Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul BeneSphera "sau echivalentul"									
33696500-0	Diluent-solutie de dilutie	canistră	7							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cymet-solutie de lizare	flacon	7							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Detectoterge-solutie de spalare	flacon	14							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 8	Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 311									
33696500-0	ALP IFCC	set	6							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ALTL	set	18							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	AMYL	set	19							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ASTL	set	18							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CK-MB	set	7							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CKT	set	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	GGT	set	8						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	LDH total	set	8						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ALB BCG	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Bil-D	set	24						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Bil-T-DPD	set	34						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CA	set	8						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CHOL HiCo	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	HDL-C	set	8						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	LDL-C	set	9						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CREAJ	set	9						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	GLUC	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	IRON	set	13						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	MG	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Phos	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	TP	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	TRIG	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	UA	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	UREA	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ASLO	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CRP	set	15						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	FR	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	NaOH-D(soluție de spălare alcalină)	set	22						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	SMS (soluție de spălare acidă)	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	SMS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	9% NaCl	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Detergent I NaOH	set	8						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Sample cleaner	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ECOtergent	set	22						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ISI internal standard	set	6						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ISI referens electrolit	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ISI diluent	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Preciset RF,calibrator p/u RF	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	ISE-LOW-standard cu nivel scăzut	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ISE-HIGH-standard cu nivel crescut	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CFAS-calibrator universal pentru system automat	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cfas CK-MB	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cfas protein	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Calibrator Prealbumin	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Lampa halogen	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Kit de mentenanta 12 luni	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cartridge Na	bucata	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cartridge K	bucata	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cartridge Cl	bucata	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cartridge referens	bucata	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Mixed-bod resin MBH 100	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Set de filter și membrane pentru sistemul de deionizare a apei	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Set de cellule de reactie	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 9	Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul imunologic tip inchis cobas e 411								
33696500-0	Anti-TPO	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	FT3	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	FT4	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	TSH	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Anti-HBcor total	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Anti-HCV	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	HBsAg	set	13						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	IgE total	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	FT3 CS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	FT4 CS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	TSH CS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Anti-TPO CS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	IgE CS	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	PreciControl Universal	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	PreciControl ThyrioAB	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	PreciControl anti-HBcor tot	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	PreciControl anti-HCV	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	PreciControl HBsAg	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	ProCell	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	CleanCell	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Sys Wash	set	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Assay Tips	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Assay Cups	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Diluent universal	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 10	Teste pentru analiza chimică a urinei la analisatorul Mission U 120 "sau echivalentul"								
33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 2 parametri in urină	set	2						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 11 parametri in urină	set	100						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	Hirtie termică	bucăți	10							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 11 33696500-0	Azur-Eozin după Romanovschi	litru	3							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 12 33696500-0	Albastru de metilen	gram	10							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 13 33696500-0	Azopiram	set	30							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 14 33696500-0	Citrat de sodiu	gram	100							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 15 33696500-0	Fixator Mayn-Grunvald	litri	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 16 33696500-0	Ulei de imersie	flacon	8							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 17 33696500-0	Containere pentru colectarea urinei	bucati	10000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 18 33696500-0	Cuve cu bile pentru investigații hemostagice	bucăți	25000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 19 33696500-0	Cuve pentru investigații hemostagice	bucăți	5000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 20 33696500-0	Eprubete din polisteren conice	bucăți	20000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 21 33696500-0	Eprubete cu citrate de sodiu 3,2%	bucăți	13000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 22 33696500-0	Eprubete K3EDTA volum 1 ml	bucati	10000							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 23 33696500-0	Hirtie de filtru	kg	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 24	Teste pentru analizatorul imunologic cantitativ Getein FIA1000,de tip inchis									
33696500-0	D-dimeri	test	400							MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	CK-MB/CTnI/MYO	test	100						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Troponine I	test	600						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hirtie	bucata	4						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hemoglobina glicozilata	test	100						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 25	Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 111								
33696500-0	Alaninaminotransferaza	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Aspartataminotransferaza	set	5						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Bilirubina directa	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Bilirubina totala	set	13						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Creatinine	set	3						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Glucoza	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Urea	set	10						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	NaCL 9%	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cleaner basisch	set	1						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Cobas Integra Cleaner	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Micro cuvette Segment	set	12						MD68TRPCC U518430A0032 8AA

33696500-0	Lampa halogen	bucata	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hirtie termica	bucta	6							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 26	Reagenti pentru analizatorul hematologic de tip inchis ICON 3									
33696500-0	Pask de reagent, care contine : Diluent volum-3550 ml Solutie de lizare volum-750 ml Solutie de spalare volum-1150 ml	set	15							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Control hematologic cu trei nivele Scazut Normal Inalt	set	4							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 27	Reagenti si consumabile necesare pentru analizatorul de gaze, ioni si metabolite” Rapid Point 500”									
33696500-0	Teste de masurare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	buc	14							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Teste de spalare compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	set	12							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Hirtie termostabila compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	buc	12							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
33696500-0	Seringi heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul ” Rapid Point 500”	set	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 28 33696500-0	Vopsea dupa Gram	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 29 33696500-0	Glucoza	set	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 30 33696500-0	Amilaza	set	4							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 31 33696500-0	Azur II	gr	5							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 32 33696500-0	Alaninaminotransferaza	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 33 33696500-0	Aspartataminotransferaza	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA

LOT 34 33696500-0	Bilirubin direct	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 35 33696500-0	Bilirubin total	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 36 33696500-0	Creatinine	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 37 33696500-0	Hemoglobin	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 38 33696500-0	Fosfotaza alcalina	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 39 33696500-0	Urea	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 40 33696500-0	ASLO	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 41 33696500-0	CRP	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 42 33696500-0	RF	set	2							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 43 33696500-0	Total proteina	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT44 33696500-0	Material de control biochimie cu valori normale	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 45 33696500-0	Material de control biochimie cu valori patologice	set	1							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
LOT 46 33696500-0	Anti-HDV	set	6							MD68TRPCC U518430A0032 8AA
	TOTAL									

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de:

Ofertantul: _____ Adresa:



CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare **Reactive si consumabile de laborator,ptr. anul 2021**

Cod CPV: _33696500-0

“ ____ ” _____ 2021_

_____ (localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	IMSP SR UNGHENI, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin Director-interimar, Popovici Vladimir (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza Dispozitie nr.71-02/3-2 din 26.02.2021, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> 1003609150409 , din 12.12.2003 (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

- Achiziționarea _____,
(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip _____ nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din
„____” _____ 20__.
- Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:

- a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- c. Presentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlătore defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenele de garanție *[valabilitate, după caz]* a Bunurilor sînt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în termenele prevăzute de graficul de livrare.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător și recepționate de către Cumpărător *[destinatar, după caz]* dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vânzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vânzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de ____ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de până la recepționarea lor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sînt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai târziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

- a) Cumpărător în caz de refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) Vânzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
- d) Vânzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de ___ zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de ___ zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare va iniția rezilierea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vânzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului în termen de ___ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vânzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de ___ zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vânzătorul este obligat, în termen de ___ zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vânzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de ___% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de ___% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială în valoare de ___% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de ___% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește _____ zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul

Contract și Vânzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de ___% [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de ___% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
- b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 20__.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:	Adresa poștală:Or.Ungheni,str.Nationala 37 Telefon:0236/2-51-49 Cont de decontare:MD68TRPCCU518430A00328AA Banca:Trezoreria regionala centru Ungheni Adresa poștală a băncii:or.Chisinau,str.Puschin 44 Cod:TREZMD2X Cod fiscal:1003609150409

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată: L.Ș.	Semnătura autorizată: L.Ș.

Contabil:

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: