

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea : Reactivi de laborator
prin procedura de achiziție: Cererea a ofertelor de prețuri
(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <http://imspsstraseni.md/>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP CS Strășeni
2. IDNO: 1007600073873
3. Adresa: MD-3701 mun. Straseni str. Stefan cel Mare 105
4. Numărul de telefon/fax: 023722862, 023721443
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.straseni.ap@mail.ru
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Tipul autorității contractante – instituție publică, obiectul principal de activitate- practica medicală, alte activități de asistență medicală.
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

N r . d / o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unita tea de măsu ră	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoar ea estimat ă (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	LOTUL 1	Reactive pentru investigatii biochimice la analizatorul Selectra Pro XL (tip inchis)				
1	3369650 0-0	Flacoane/bute lie pentru reagenți din material plastic cu	buc	10	Flacoane din material plastic cu capac filetat ,10 ml compatibil cu aparatul Selectra Pro XL , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la	450

		capac filetat ,10 ml			producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	
2	3369650 0-0	Flacoane/bute lie pentru reagenți din material plastic cu capac filetat ,25 ml	buc	35	Flacoane din material plastic cu capac filetat ,25 ml compatibil cu aparatul Selectra Pro XL , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	2275
3	3369650 0-0	Flacoane/bute lie pentru reagenti din material plastic cu capac filetat ,50 ml	buc	5	Flacoane din material plastic cu capac filetat ,50 ml compatibil cu aparatul Selectra Pro XL , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	500
4	3369650 0-0	Cuva pentru ser pentru analizator biochimic,2 ml	buc.	25000	Cuva pentru ser, 2 ml, compatibil cu aparatul Selectra Pro XL , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	9500
5	3369650 0-0	Rotor cuveta set(3 rotori in set)	set	7	1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a accesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	15540
6	3369650 0-0	Solutie acida de hipoclorid 1000 ml	fl	7	Solutie acida de hipoclorid,1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea	9100

					acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	
7	3369650 0-0	Solutie sistema ,1000 ml	fl	7	Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	8400
8	3369650 0-0	System cleaning solution, 1000 ml	fl	1	Solutie de spalare ,1000 ml. 1.Confirmarea ca solutia a fost produsa in conformitate cu cerintele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	1404
9	3369650 0-0	MultiCalibrato r (ser uman),fl x3-5 ml	fl	20	Din ser uman. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	4500
1 0	3369650 0-0	MultiControl (ser uman) normal, fl x5- 10 ml	fl	20	Din ser uman. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	4300
1 1	3369650 0-0	MultiControl (ser uman) patologic, fl x 5-10 ml	fl	20	Din ser uman. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	4300
1 2	3369650 0-0	HbA1C calibrator,set, 4 fl x0.5 ml	fl	4	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	1800
1 3	3369650 0-0	HbA1c control L+H, 4 fl x 0.5 ml	fl	8	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	3600
1 4	3369650 0-0	Calibrator LDL,HDL fl x 1ml	fl	5	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	2500

1 5	3369650 0-0	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) Bio (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat	set	18	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigații: Sânge integru cu EDTA Limita minimă de detecție pentru set: < 1,5% Coeficientul de variație intraserial: < 0,3 Coeficientul de variație extraserial: < 0,2 Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 UI/ml Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Compatibil cu aparatul biochimic. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	100800
		Total lot 1				168969
	LOTUL 2	Reagenti si consumabile ,piese pentru analizatorul hematologic PCE 210 de tip deschis				
1	3369650 0-0	Solutie de diluare 3 DIFF	buc	6	Pe baza de apa si contine: NaCl,Na2SO4,procaine HCL si conservanti,intr-un compus tampon anorganic; Ambalaj cu volumul 20 L	2940
2	3369650 0-0	Solutie de lizare 3 DIFF	buc	8	Compusi cuaternari de amoniu si KCN (<0.1%). Flacoane cu volum de 500 ml	2560
3	3369650 0-0	Solutie de spalare	buc	4	Pe baza de apa,sa contina: Enzim proteolitic,poli-oxi-etilen-alchil-alcool,NaCl,Na2SO4 si conservanti intr-un compus tampon anorganic. Sa contina un colorant inert purpuriu. Ambalaj cu vol.5 L	2840
4	3369650 0-0	Control hematologic in 3 nivele(inalt,normal,p athologic)	set	6	Flacoane cu volum de 2-3 ml	13680
		Total lot 2				22020
	LOTUL 3	Analizatorul automate de hematologie 6 diff Advia 2120i SIEMENS				
1	3369650 0-0	CBC TimePac	set	5	Set complet:Defoamer(1x75ml);RBC/PLT(2x2700ml);HGB(2x1100 ml);BASO(2x1100ml).Ambalaj original de la producator.	34000
2	3369650 0-0	Diff Timepac	set	6	Set ce contine: Perox 1 (2 x 650 ml); Perox 2 (2 x 305 ml); Perox 3 (2 x 585 ml); Perox Sheath (2 x 2725 ml). Ambalaj original de la producator.	46800
3	3369650 0-0	Sheath / Rinse	buc	10	Impachetare: 1X 20 L. Ambalaj original de la producator.	40000
4	3369650 0-0	EZ Wash	set	10	Set ce contine: 2 x 1620 ml. Ambalaj original de la producator.	33200
5	3369650	TestPoint 3in1	set	3	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute	12000

	0-0	Hematology Control Abnormal1			pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	
6	3369650 0-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal2	set	3	Material de control pentru verificarea valorilor normale scazute pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	12000
7	3369650 0-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Normal	set	3	Material de control pentru verificarea valorilor patologice inalte pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	12000
		Total lot 3				190000
	LOTUL 4	Expres teste diagnostice pentru analiza de rutina a urinei				
1	3369650 0-0	Glucoza+cetone+proteina+pH	set	200		14000
2	3369650 0-0	BM Control: • Cu concentratia proteinei 2 niveluri Coeficientul variatiei rezultatelor masurarilor concentratiei proteinei cu reactia acid sulfosalicilic <10	fl	3	Reagenți lichizi gata p/u folosire Flacoane cu volum 10 ml	4200
		Total lot 4				18200
	LOTUL 5	Lista consumabilelor pentru coagulometru C-4 tip închis				
1	3369650 0-0	Single cuvettes (voucher) 500	buc	15000	Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	33000
		Total lot				33000
	LOTUL 6	Reagenti chimici și consumabile pentru analiza de rutina				
1	3369650 0-0	Acid sulfosalicilic	kg	3		1080

2	3369650 0-0	Eprubete cu tampon steril	buc	4000		4000
3	3369650 0-0	Role de casa termo(E 57mm x21m	buc	30		720
		Total lot				5800
	LOTUL 7	Lista reagenților pentru analize prin metoda manuală				
1	3369650 0-0	Hemoglobin AGAT	set	16	1.Amestec uscat de reactiv transformator (acid carbonat de sodiu), 3 pachete 2.Acetona cianohidrina 3 fiole (0.5 ml fiecare) 3.Solutie de calibrare a hemoglobinei	3284
		Total lot				3284
	LOTUL 8	Reagenți imunologici				
1	3369650 0-0	CPR-LATEX	ml	144	Metoda LATEX-TEST; ambalaj maxim 10 ml , inclus control negativ, pozitiv	5040
2	3369650 0-0	RF-LATEX	ml	144	Metoda LATEX-TEST; ambalaj maxim 10 ml , inclus control negativ, pozitiv	4752
3	3369650 0-0	ASL-O-LATEX	ml	144	Metoda LATEX-TEST; ambalaj maxim 10 ml , inclus control negativ, pozitiv	4752
		Total lot				14544
		Lot1+Lot2+Lot3+Lot4+Lot5+Lot6+Lot7+Lot8				455817
Valoarea estimativă totală						455817

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplică
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) **Pentru mai multe loturi;**
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite.**
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: : în decurs de 10 zile de la comanda Cumpărătorului, conform necesităților și posibilităților reale ale Cumpărătorului pe parcursul anului 2023, cu prezentarea următoarelor documente:
1. *factura fiscală*
 2. *certificat/declarație de conformitate pentru bunurile livrate*
12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2023

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

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Oferta financiara: Specificatii tehnice Specificatii de pref	Formularul ofertei • valoarea fara TVA, (lei) • valoarea cu TVA, (lei) • termen de valabilitate al ofertei- se solicita- 45 (zile) Conform Anexei nr. 22 din Documentatia standard aprobata prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnatura. Conform Anexei nr. 23 din Documentatia standard aprobata prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Confirmat prin semnatura.	Obligativiu
2	Cerere de participare	Anexa nr. 7 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică	Obligativiu
3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică.	Obligativiu
4	Demonstrarea capacitatii de exercitarea activitatii profesionale	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii -Extrasul din Registru de Stat al al persoanelor juridice,- copie confirmat prin semnatura	Obligativiu
5	cerințe generale - confirmare în scris de la ofertant (pentru reactivii biochimici)	Confirmare în scris de la ofertant că reactivii propuși în ofertă corespund cu Cerințe Generale specificate în Ordinul MS nr.701 din 18.10.2010. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența . Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.	Obligativiu

		Notă: 1. Prioritate se va acorda seturilor cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu. Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) (vezi ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010) . La solicitare de prezentat: mostre, Declarație (certificat de conformitate).	
6	Asigurarea standardelor calitatii	Certificate de calitate a bunurilor livrate emise de organele abilitate în acest sens, care sa ateste conformitatea bunurilor. Confirmat prin semnatura	Obligatoriu
7	Mostre	la solicitare de prezentat mostre în decurs de 3 zile după solicitare	Obligatoriu
8	Demonstrarea eligibilitatii de catre ofertant / candidat	Declaratie de neîncadrare în situatiile ce determina excluderea de la procedura de atribuire, ce vin in aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015, <u>completată și confirmat prin semnatura electronica</u> Declaratia privind conduita etica și neimplicarea in practici frauduloase și de corupere. completat și confirmat prin semnatura electronica	Obligatoriu
9	Licența de activitate (copie)	Confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului	Obligatoriu
10	DUAЕ	Documentul Unic de Achizitii European Se va completa conform modelului SIARSAP Mtender. Confirmat prin semnatura.	Obligatoriu
11	Demonstrarea capacitatii economice financiare	Certificat privind lipsa sau existenta restantelor la bugetul public national, eliberat de catre Serviciul Fiscal de Stat, (valabilitatea certificatului conform cerinfelor Inspectoratului Fiscal al RM) Confirmat prin semnatura, valabil la ziua Desfașurarii concursului. Raportul financiar, (situatia financiara pe ultimulan de activitate), avizat și inregistrat de organele competente, Confirmat prin semnatura.	Obligatoriu
12	Criteriul de evaluarea a ofertelor atribuire a contractului de achizitie	Criteriul de evaluare: <u>Pretul cel mai scazut</u> Autoritatea contractanta va respinge oferta fn cazul fn care: • oferta este anormal de scazuta potrivit art. 70 al Legii 131/2015 privind achizițiile publice; • oferta nu respecta cerințele prevazute in documentația de atribuire (caietul de sarcini); • ofertantul nu indeplinește cerințele de calificare și de selecție; • ofertantul nu transmite in perioada stabilita	Obligatoriu

		clarificarile solicitate; • oferta financiara nu are un preț fixat; • ofertantul modifica, prin clarificarile pe care le prezinta, conținutul propunerii tehnice și sau al propunerii financiare, cu excepția situației în care modificarea este determinată de corectarea erorilor aritmetice sau abaterilor neînsemnate ; • atunci când explicațiile prezentate de ofertant, la solicitarea autorității contractante, nu sunt concludente sau nu sunt susținute de documentele justificative cerute de către grupul de lucru ; s-a constatat comiterea unor acte de corupție, acte conexe actelor de corupție sau fapte coruptibile confirmate prin hotărâre definitivă a instanței de judecată.	

16. Garanția pentru ofertă, după caz _____, cuantumul _____.

17. Garanția de bună execuție a contractului, după caz _____, cuantumul _____.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz _____

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):):licitație electronică, se va desfășura în 3 runde. Cu pasul minim 1% .

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

21. Ofertele se prezintă în valuta : MDL

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț, conform cerințelor solicitate.

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP Mtender
- pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP Mtender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 45 zile.

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP Mtender

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

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

29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat.

30. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

31. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

32. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): _____

33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

34. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____

35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

36. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	da
Sistemul de comenzi electronice	nu
Facturarea electronică	da
Plățile electronice	da

37. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____ (se specifică da sau nu)

Alte informații relevante: : Obligatoriu / Operatorul economic desemnat castigator va completa si expedia obligatoriu, prin intermediul postei electronice, catre Agentia Achizitii Publice,

bap@tender.gov.md, si autoritatii contractante IMSP CS Straseni

cs.straseni.ap@mail.ru. "Declaratia privind confirmarea identitatii beneficiarilor efectivi i neincadrarea acestora in situatia condamnarii pentru participarea la activitati ale unei organizatii saugrupari criminale, pentru coruptie, fraudă si/sau spalare de bani" aprobat prin Ordinul Ministrului Finantelor nr. 145 din 24.11.2020, 'in decurs de 5 zile din momentul receptionarii scrisorii , privind rezultatul deciziei grupului de lucru.

Conducătorul grupului de lucru: _____

