

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri**

Obiectul achiziției: **Reagenți și consumabile de laborator pentru 2021**

Cod CPV: **33696500-0**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Polyclinica de Stat**

Procedura achiziției: **Licitatie deschisă**

**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/entităților contractante;
- c) transparență;
- 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 plășile 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 sunt 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 sunt 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 rămînă 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 criterii și cerințe 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 judecătoarești, 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 hotărîrii 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 hotărîrea 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 încălcăt 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 hotărîre 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 în funcție de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt 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 capacitatii 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 sunt 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 când 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 cîștigător îi sunt 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 capacitateile 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 capacitații 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 sunt 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 autetică, 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 cind 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

europeene 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 organisme 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 organisme 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 prevazute 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 cataloge 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 quantumului 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 oferanților necîștigători 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 cîștigător 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 rămîne 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 prevazute 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 prevazute 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 tîrziu 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 întîrziate

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 oricăruiu dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferte 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 cîștigătoare 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, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înălăturate 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 oferanți 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 înălăturate 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 oferanților 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 cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute 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 capacitaților aceluia oferent 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 insolvent, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sunt 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 componenta 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, astfel încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

## Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudicare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluui 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 neciștișători 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 tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul ciștișător 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 ciștișător 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 cărui 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 ciștișător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contratului.

43.2. Ofertantul ciștișător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restituî 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 căruia faptul 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, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă 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 pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

## CAPITOLUL II

### FIŞA 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 prevale asupra prevederilor din CAPITOL I.

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

#### 1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica de Stat, 1006601003924</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reagenți și consumabile de laborator pentru 2021</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: conform SIA RSAP Tipul procedurii de achiziție: <u>Licitatie deschisă</u></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>Venituri acumulate perioada bugetară 2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>Instituția Medico-Sanitară Publică Polyclinica de Stat</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica de Stat, 1006601003924</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica de Stat, 1006601003924</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>Limba română</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>Clarificările și răspunsurile vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	-
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>

1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	[nu se aplică]

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot 1	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator Compatibile cu Analizatorul automat Siemens ADVIA 2120 I</b>			Conform specificației tehnice	<b>382380,0</b>
Lot 2	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens</b>			Conform specificației tehnice	<b>351500,0</b>
Lot 3	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL</b>			Conform specificației tehnice	<b>371608,0</b>
Lot 4	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul automat Premier Hb9210</b>			Conform specificației tehnice	<b>46635,0</b>
Lot 5	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400</b>			Conform specificației tehnice	<b>61430,0</b>
Lot 6	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile de laborator</b>			Conform specificației tehnice	<b>205691,0</b>
Lot 7	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile pentru laboratorul sanitaro-igienic</b>			Conform specificației tehnice	<b>9700,0</b>
Lot 8	33696500-0	<b>Reagenți și consumabile pentru laboratorul bacteriologic</b>			Conform specificației tehnice	<b>26780,0</b>
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>1455724,0</b>

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei. Sau pe contul I.M.S.P. Polyclinica de Stat, C/F 1006601003924, mun. Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70, Trezoraria de Stat, TREZMD2X, IBAN MD28TRPCCC518430E00027AA</i>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>

3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b><i>Incoterms 2013</i></b>
3.5.	Termenul de livrare:	<b><i>02.01.2021-31.12.2021</i></b>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<b><i>IMSP Polyclinica de Stat, Mun.Chișinău, str.31 August 1989 nr.70</i></b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<b><i>Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate se va efectua de către Beneficiar, în lei moldovenești, în termen de 10 zile după recepționarea facturilor fiscale</i></b>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<b><i>30 zile</i></b>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<b><i>nu se acceptă</i></b>

#### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunere ofertelor, este:	<i>Ofertele vor fi prezentate în formă electronică prin SIA RSAP. Ofertantul câștigător urmează să prezinte pînă la semnarea contractului ofertă și documentele de calificare pe suport de hârtie la adresa autorității contractante</i>
4.2.	<b>Termenul limită de depunere a ofertelor este:</b>	<i>Data, Ora conform SIA RSAP</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	<i>Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”</i>

#### 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<b><i>lei MD</i></b>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<b><i>Nu se aplică</i></b>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<b><i>Nu se aplică</i></b>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<b><i>Evaluarea va fi efectuată pe: Pe loturi</i></b>

5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	<i>Nu se aplică</i>
------	---	---------------------

## 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare: <u>Cel mai mic preț cu corespunderea cerințelor tehnice</u></b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b>5%</b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3</i>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<i>Nu se aplică</i>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<b>11 zile</b>

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.

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_



**CAPITOLUL III**  
**FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

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

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
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 examineate 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.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă 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 interes, 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:

[semnatura 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 \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției]  
conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_\_ ” 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, însotite de o declarație în care se  
specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile  
ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- 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 cîștigător, la primirea de către noi a copiei 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 cîștigător, 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 tîrziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul]<sup>1</sup>, și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnaturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

<sup>1</sup> 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 suntem 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 prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

#### Specificații tehnice (F4.1)

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

<b>Cod CPV</b>	<b>Denumirea bunurilor</b>	<b>Modelul articolului i</b>	<b>Tara de origine</b>	<b>Producătorul</b>	<b>Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă</b>	<b>Specificarea tehnică deplină propusă de către oferant</b>	<b>Standard e de referință</b>
1	2	3	4	5	6	7	8
<b>1 Lotul 1. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu Analizatorul automat Siemens ADVIA 2120 I</b>							
1.1	CBC Timepac				Compatibil cu analizatorul ADVIA 2120 I		
1.2	Diff Timepac				Compatibil cu analizatorul ADVIA 2120 I		
1.3	Sheath / Rinse				1 x 20 (litri), pentru ADVIA 2120 I		
1.4	EZ Wash				2 x 1620 ml, pentru ADVIA 2120 I		
1.5	TestPoint 3in1 Hematology Control				3x3 ml, Normal, Abnormal I, Abnormal 2 pentru ADVIA 2120 I		
1.6	Defoamer				1 x 75 ml, pentru ADVIA 2120 I		
<b>2 Lotul 2 Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul cu cheliluminiscentă Immulite 2000 Siemens</b>							
	TSH				Reactiv pentru determinarea cantitativa a TSH în ser, cu calibratori inclusi, Metoda : cheliluminiscentă amplificata enzimatic - reacție imunometrică - kiturile să contină : reactiv ,ajustori low și high , și bile de test-reactiv: reactiv cu 21 ml fosfatază alcalină ( intestin de vitel) conjugata cu anticorpi polyclonali de capra anti TSH, reactivul sa aibă cod de bare-ajustorii low și high, stabilii la 2-8°C pana la data expirarii; cu coduri de bare-kitul trebuie sa contină un recipient cu cod de bare		
2.1							

		<p>continand 200 de bile de test cu anticorpi monoclonali anti TSH, stabile la 2-80°C pana la data de expirare- Rezultattele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/dL , hemoglobină pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 3000 mg/dL - Volumul de probă 75 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanentă- timp de lucru maxim 35 minute-Interval de lucru : pana la 75 µIU/ml.- Sensibilitate analitică 0,01 µIU /mL- Fara efect "Hook"- pana la 7200 µIU/ml.</p> <p>Ambalaj 1x200.</p>	
	Anti-TPO Ab	<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a anticorpilor anti tiroperoxidază (TPO) in se si plasma cu EDTA.</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzymatic - reacție imunometrică secvențială-kiurile sa contină : reactivi , ajustori low si high, diluent si bile de test-o caseta cu: reactiv care sa contină 11,5 ml fosfatază alcalină ( intestin de vitel) conjugata cu anticorpi monoclonali anti IgG uman; reactivul sa aliba cod de bare- ajustorii low si high liofilizati, se reconstituie cu cate 4 ml de apa distilată; cu coduri de bare- kitul trebuie sa contină un recipient cu cod de bare continând 200 de bile de test cu TPO uman, stabile la 2-80°C pana la data de expirare- Diluuent:soluție tampon, fără anti-TG/anti-TPO, 50 ml pentru diluția a probelor, cu cod de bare- Rezultattele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , ale hemoglobinei de pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 300 mg/dL - Volumul de probă 5 µL - incubare la 37° C cu agitare permanentă- timp de lucru maxim 65 minut-Interval de lucru : pana la 1000 IU/ml-Sensibilitate analitică: 5 IU/ml- Fara efect "Hook" pana la 16624 IU/ml. Ambalaj 1x200.</p>	
2.2		<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a T4 liber in se si plasma heparinizata</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reacție competitivă - kiurile sa contină: reactiv , ajustori low si high , si bile de test</p> <p>- reactiv: reactiv cu 11,5 ml fosfatază alcalină ( intestin de vitel) conjugata cu T4; reactivul sa aliba coduri de bare - ajustorii low si high , liofilizati, se reconstituie cu cate 2 ml de apa distilată; stabili la 2-80°C pana la data expirării, cu coduri de bare - kitul trebuie sa contină un recipient cu cod de bare continând 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T4, stabile la 2-80°C pana la data de expirare - Rezultattele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobină pana la 634 mg/dL trigliceride pana la 1000 mg/dL.</p> <p>-Volumul de probă 10 µL</p> <p>- Incubare la 37° C cu agitare permanentă - Timp de lucru maxim 35 minute</p> <p>-Interval de lucru : 0,3-6 ng/dL Ambalaj 1x200.</p>	
2.3	FREE T4		

			-Sensibilitate analitica: 0,11 ng/dL.  Reactiv pentru determinarea cantitativa a T4 liber in serum plasma heparinizata Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie competitiva - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile de test - reactiv: reactiv cu 11.5 ml fosfataza alcalina ( intestin de viet) conjugata cu T4; reactivul sa aiba coduri de bare - ajustorii low si high , liofilizati, se reconstituie cu cate 2 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii; cu coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T4, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobin pana la 634 mg/dL trigliceride pana la 1000 mg/dL. - Volumul de proba 10 $\mu$ L - Incubare la 37°C cu agitare permanenta - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de lucru : 0,3-6 ng/dL Ambalaj 1x200. -Sensibilitate analitica: 0,11 ng/dL.	
2.4	FREE T3		Reactiv pentru determinarea cantitativa a PSA in serum metoda : chemiluminiscenta sevenituala - reactie imunometrica sevenituala - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile - Reactivul trebuie sa contina 11.5 mL fosfataza alcalina ( intestin de viet) conjugat cu un anticorp murinic monoclonal anti-PSA, reactivul trebuie sa aiba cod de bare - ajustorii low si high 1,5 mL fiecare; trebuie sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile marcate cu anticorpi polyclonali de capra anti PSA, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei pana la 200 mg/dL, hemoglobin pina la 30 $\mu$ L/mL , trigliceridele pina la 5000 mg/dL mg/dL. - Sensibilitate analitica 0,04 ng/mL - Volumul de proba 10 $\mu$ L - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de calibrare : 0,04–150 ng/mL [WHO NIBSC 1st IS 96/670] High-dose Hook fara efect pana la 22,500 ng/mL. Ambalaj 1x200.	
2.5	PSA total		Solutie de spalare solutie concentrata- Phosphate buffer , Detergent Triton X-100: < 0.9 % . Ambalaj 2 sticle cu 200 ml fiecare -Fiecare trebuie diluata cu 1800 ml apa distillata	
2.6	Probe wash			

(P)

		Stabilita neandesfacta 15 - 28 °C pana la data expirarii. -Stabil on board 30 zile la 15 - 28 °C pana la data expirarii.
2.7	Probe cleaning	Solutie folosita pentru decontaminare 1x100 mL de solutie de Sodium Hypochlorite < 4,4 %). Trebuie sa fie stabila la 15 - 28 °C nedeschisa pana la data expirarii
2.8	Reaction Tubes	Cupe de reactiv, specifice aparatului IMMULITE
2.9	Substrat Chemiluminiscent	Solutie de chemiluminiscenta adamantil dioxetane fosfat ester in buffer de AMP cu imbogatire compatibila cu aparatul Immulite 2000, ce se utilizeaza impreuna cu kiturile de reactivi pentru obtinerea unor rezultate quantitative -Kitul trebuie sa contina 2x 205 ml pentru 1000 teste -Ambalajul trebuie sa protejeze impotriva lumинii Substratul sa fie stabil la bord la 15-30 °C timp de 30 zile
2.10	Control Imunologic Nivelul 1	Control liofilizat pentru verificarea nivelurilor joase, TSH,Free T4,Free-T3,PSA (Total), Ambalaj 1x5 ml
2.11	Control Imunologic Nivelul 2	Control liofilizat pentru verificarea nivelurilor normale, TSH,Free T4,Free-T3,PSA (Total), Ambalaj 1x5 ml
2.12	Control Imunologic Nivelul 3	Control liofilizat pentru verificarea nivelurilor ridicate, TSH,Free T4,Free-T3,PSA (Total), Ambalaj 1x5 ml
<b>3 Lotul 3 Reagenti si consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL</b>		
3.1	Glucoza FS	Glucoza : ambalaj (R1-6x380,R2-6x380) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea glucozei din ser, plasma si urina -principiul metodei: Enzimatic UV cu hexokinase-compozite: R1: TRIS buffer pH 7.8 100 mmol/L, Mg <sup>2+</sup> 4 mmol/L,ATP 2.1 mmol/L,NAD 2.1 mmol/L R2: Mg <sup>2+</sup> 4 mmol/L,Hexokinase (HK) ≥ 7.5 kU/L,Glucose-6-phosphatehydrogenase (G6P-DH) ≥ 7.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 °C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -liniaritate: ser,plasma, urina 0-500 mg/dl;
3.2	Ureea FS	Ure: ambalaj (R1 -6x380,R2-6x380) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea ureei din ser, plasna,urina, -principiul metodei: UV enzymatic cu Urease - GLDH -compozite R1: TRIS pH 7.8 150 mmol/L, 2-Oxoglutарате 9 mmol/L, ADP 0.75 mmol/L, Urease ≥ 7 kU/L, GLDH (Glutamate dehydrogenase) ≥ 1 kU/LR2: NADH 1.3 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 °C, nedeschis-



		stabilitate on board : minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: ser, plasma, urina: 2- 300 mg/dl		
3.3	Creatinina FS	<p>Creatinină: ambalaj (R1-6x340, R2-6x340) reactiv gata de utilizare , cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatininăi din ser, plasma,urina,</p> <p>-principiu metodei: Enzimatic,colorimetric -compozitie:</p> <p>R1 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatininăa ≥ 30kU/l, sarcozina oxidază ≥10kU/l,ascorbat oxidază ≥2.5kU/l,cataza ≥ 350kU/l,HTTB(3-Hydroxy2,4,6-triido benzoic acid) 2.3mmol/l</p> <p>R2 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatininăa ≥ 150kU/l, Peroxidază ≥ 50kU/l,4-AA 2mmol/lHexoceanoferat de potasiu 0,18mmol/l -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- stabilitate on board: minim 8 zile</li> <li>- stabilitatea calibrarii – minim 1 zi</li> <li>-liniaritate: ser, plasma, urina 0,1-14 mg/dl;</li> <li>-impachetare: R1 minim 315 teste</li> </ul>		
3.4	GOT (ASAT) FS	<p>Aspartat Aminotransferaza (AST/GOT): ambalaj (R1-6x230,R2-6x230) reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea aspartate aminotransferase din ser, plasma,</p> <p>-principiu metodei: UV- optimizat in acord cu IFCC -compozitie:</p> <p>R1:TRIS (pH 7.65) 110 mmol/L, L-Aspartate 320 mmol/L;MDH≥ 800 U/L LDH ≥ 1200 U/L</p> <p>R2: 2-oxoglutarat 65 mmol/L;NADH 1 mmol/L;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis;</li> <li>-stabilitate on board: minim 6 zile</li> <li>-stabilitatea calibrarii: minim 6 zile</li> <li>-liniaritate: 0.6 – 600 U/L</li> </ul>		
3.5	GOT (ALAT) FS	<p>Alanin Aminotransferaza (ALT/GPT): ambalaj (R1-6x230,R2-6x230) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alanine aminotransferase din ser, plasma,</p> <p>-principiu metodei: UV optimizat in acord cu IFCC -compozitie:</p> <p>R1:TRIS (pH 7.15) 140 mmol/L, L-Alanine 700 mmol/L;LDH ≥ 2300 U/L</p> <p>R2: 2-oxoglutarat 85 mmol/L;NADH 1 mmol/L;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis;</li> <li>-stabilitate on board: minim 6 zile</li> <li>-stabilitatea calibrarii: minim 6 zile</li> <li>-liniaritate: 1.2 – 600 U/L</li> </ul>		
3.6	FOSFATAZA ALCALINA FS			

40

		alkaline phosphatase din ser, plasma, -principiu metodei: IFCC -compozitie:R1: 2-Amino-2-methyl-1-propanol (pH 10,4 ) . 1 m o $\mu$ L, Magnesium acetate 2 mmol/L, Zinc sulphate 0,5 mmol/L, EDTA 2,5 mmol/LR2.: p- Nitrophenylphosphate 80 mmol/L-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;- stabilitate on board: minim 11 zile- stabilitate calibrarii: minim 11 zile- liniaritate: 0,6 - 1400 U/L- impachetare: R1 minim 220 teste/ GGT (gamma-glutamyltransferase). ambalaj (R1- 6x380,R2-6x380) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea gamma-glutamyltransferase din ser. plasma, -principiu metodei: cinetica in acord cu Szasz, standardizare IFCC -compozitie: R1: TRIS pH 8,28 135 mmol/L, Glycylglycine 135 mmol/L R2: L-Gamma-glutamyl-3-carboxy- pH 6,00,4- nitroanilide 22 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 1,2 - 1200 U/L	
3.7	GGT FS		
3.8	Bilirubina totala FS	Bilirubina totala: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea bilirubinei totale din ser, plasma, -principiu metodei DCA; -compozitie: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L, HCl 130 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii : minim 4 saptamani - liniaritate: 0,03-30 mg/dL	
3.9	Bilirubina directa FS	Bilirubina directa: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea bilirubinei directe din ser, plasma, - principiu metodei DCA; -compozitie:R1: EDTA-Na2 0,1 mmol/L,NaCl 150 mmol/L,Sulfamic acid 100 mmol/LR2.: 2,4- Dichlorophenyl-diazonium salt 0,5 mmol/L,HCl 900 mmol/L, EDTA-Na2 0,13 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board : minim 4 saptamani- stabilitate calibrare : minim 9 zile- liniaritate: 0,01 - 10 mg/dL	
3.10	Alfa Amilaza FS	Amilaza: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser,	

		plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, NaCl 62.5 mmol/L, MgCl <sub>2</sub> 12.5 mmol/L, Glucosidase <sup>3</sup> 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6-1920 U/L	
3.11	Lipaza FS	<p>Lipaza: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea lipazi din ser, plasma, -principiul metodei: Colorimetric rate, standardizareIFCC, substrat in microemulsie -compozitie</p> <p>R1: Good's buffer pH 8.0 50 mmol/L, Taurodesoxycholate 4.3 mmol/L,Desoxycholate 8.0 mmol/L Calcium chloride 15 mmol/L,Colipase 2.2 mg/L R2: Tartrate buffer pH 4.0 7.5 mmol/L, Taurodesoxycholate 17.2 mmol/L,Color substrate 0.65 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 saptamani -liniaritate: 3 - 300 U/L</p>	
3.12	Acid uric FS	<p>Acid uric (U/A): ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea acid uric din ser, plasma,urina, -principiul metodei: TOOS (N-ethyl-N-(hydroxy-3-sulphopropyl)-m-toluidin; -compozitie: R1: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L,TOOS 1.25 mmol/L,Ascorbate oxidase 1.2 KU/LR2: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 1.5 mmol/L,K4[Fe(CN)<sub>6</sub>]50 μmol/L,Peroxidase (POD) 5 kU/L,Uricase U/JL<sup>3</sup> 250 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 6 saptamani- liniaritate: 0.24 -20.0 mg/dl;</p>	
3.13	Proteina totală	<p>Proteine totale: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din ser, plasma, -principiul metodei: Biuret -compozitie:</p> <p>R1: Sodium hydroxide 100 mmol/L,Potassium sodium tartrate 17 mmol/L R2: Sodium hydroxide 500 mmol/L,Potassium sodium</p>	



			tartrate 80 mmol/L, Potassium iodide 75 mmol/L,Copper sulphate 30 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 7 zile -stabilitate calibrarii: minim 7 zile -liniaritate: ser, plasma: 0.05 – 14 g/dL		
3.14	Trigliceride		Trigliceride: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea trigliceridelor din ser, plasma, -principiul metodei : enzimatic colorimetrica ce foloseste GPO -compozitie: Good's buffer pH 7.2 50 mmol/L,4-Chlorophenol 4 mmol/L,ATP 2 mmol/L,Mg <sup>2+</sup> 15 mmol/L,Glycerokinase (GK) 0.4 kU/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Lipoprotein lipase (LPL) 2 kU/L,4-Aminooantipyrine 0.5 mmol/L Glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO) 0.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitatea on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.5 –1000 mg/dL -impachetare:		
3.15	Colesterol		Colesterol: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea colesterolului din ser, plasma,-principiul metodei: Enzymatic CHOD-PAP-compozitie:Good's buffer (pH 6.7) 50 mmol/L, Phenol 5 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 0.3 mmol/L, Cholesterol estererase (CHE) ≥ 200 U/L, Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 50 U/L, Peroxidase (POD) ≥ 3 kU/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitatea on board 12 saptamani; -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.05 – 750 mg/dL		
3.16	HDL Colesterol		HDL Colesterol: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea HDL cholesterol din ser, plasma, -principiul metodei: imuno inhibitiile directa -compozitie: R1: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 0.75 mmol/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Ascorbate oxidase 2.25 kU/L,Anti-human b-lipoprotein antibody (sheep) R2: Good's buffer pH 7.0 30 nmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 4 kU/L,Cholesterol oxidase (CHO) 20 kU/L N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)- 3,5-dimethoxy-4-fluoraniline, sodium salt (F-DAOS) 0.8 mmol/L		

(A)

3.17	LDL Colesterol			-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 5-180mg/dL
3.18	Fier FS Ferene			LDL Cholesterol: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea LDL-ului cholesterol din ser, plasma, -principiul metodei: determinare selectiva a LDL-ului -compozitie: R1: Good's buffer pH 6.8 20 mmol/L, Cholesterol esterase (CHE) 2.5 kU/L ,holesterol oxidase (CHO) 2.5 kU/L N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-,3,5-dimethoxyaniline (H-DAOS),0.5 mmol/L,Catalase 500 kU/L R2: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 3.4 mmol/L, Peroxidase (POD) 15 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 4 saptamani -liniaritate: 1 – 400 mg/dL Fier : ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea fierului din ser, plasma, -principiul metodei: Ferene -compozitie: R1 Acetate buffer 1 mmol/L,Thiourea 120 mmol/L R2: Ascorbic acid 240mmol/L; Ferene 240 mmol/L Thiourea 120 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser, plasma 2.2-1000 µg/dL
3.19	Calciu FS			Calciu: ambalaj (R1-6x3 15,R2-6x3 15) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea calcului din ser, plasma urina, -principiul metodei: fotometric cu Phosphanozo III-compozitie: R1: Malonic acid buffer pH 5.0 150 mmol/L, Phosphonazo III 150 µmol/LR2: Malonic acid 150 mmol/L,Chelating agent < 150 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 3 saptamani-liniaritate: ser, plasma 0.1-25 mg/dL
3.20	CRP FS			CRP (C-reactive protein): ambalaj (R1-6x380,R2-6x380)reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea proteinei C reactive din ser, plasma, -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L

Bn ✓

		R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, Anti-human CRP antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L	
3.21	ASL-O FS	ASL-O ambalaj (R1-6x100, R2-6x100) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea ASL-O din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, Anti-human ASL-O antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L	
3.22	Factorul Reumatoid (RF) FS	RF: ambalaj (R1-6x100, R2-6x100) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea RF din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie-compozitie. R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, Anti-human RF antibodies (goat)-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani- liniaritate: 0.1 -250 mg/L	
3.23	Proteina in urină	Albuminuria: ambalaj (R1-6x245, R2-6x250) reactiv gata de utilizare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din urina , LCR -principiul metodei: Pyrogalol red -compozitie:R Pyrogalol Red 400 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; 60 zile dupa deschidere -liniaritate: urina, LCR 0 – 3000 mg/L	
3.24	Calibrator Universal p/u biochimie	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 6 fl x 3 ml/Kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitatea dupa reconstituire: 30 zile la congelator	
3.25	Calibrator p/u lipide	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 3 fl x 2 ml/Kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitatea dupa reconstituire: 30 zile la congelator	
3.26	Calibrator CRP	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea proteinei C reactivem impachetare 5 x 1mL Stabilitatea dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C	
3.27	Calibrator ASL-O	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea ASL-O reactie Impachetare 5 x 1 mL	

Anexa

			Stabilitate după deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C	
3.28	Calibrator FR		Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea RF reactive Impachetare 5 x 1 mL	
3.29	Trulab urina Level		Stabilitate după deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C Parametri în urină-glucoza,Proteina,Ser control normal, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C	
3.30	Trulab urina Level II		Parametri în urină-glucoza,Proteina,Ser control patologic, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil,Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C	
3.31	Control PCR,ASO,FR		Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR,(turbodimetric) din ser, Impachetare: 3 fl x 1ml Lichid stabil Condiții de pastrare : de la +2°C la +8°C	
3.32	Control PCR,ASO,FR		Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR,(turbodimetric) din ser, Impachetare: 3 fl x 1ml Lichid stabil Condiții de pastrare : de la +2°C la +8°C	
3.33	Trulab N,Control normal biochimie		Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apă distilată	
3.34	Trulab P,Control patologic biochimie		Stabilitate după reconstituire: 30 zile la congelator Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apă distilată	
3.35	Trulab L-I,Control normal lipide		Stabilitate după reconstituire: 30 zile la congelator Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 3 fl x 3 ml Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 3ml de apă distilată	
3.36	Trulab L-II,Control pathologic lipide		Stabilitate după reconstituire: 30 zile la congelator Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 3 fl x 3 ml Condiții de pastrare (înainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 3ml de apă distilată	

2015

3.37	Solutie spalare Cuvette Wash			Solutie de spalare a cuvelor dupa efectuarea testelor cu codul Cat. No. 980114. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: hidroxid de sodiu 3.6 %.  Se pastreaza la 50-250C. Ambalaj 1x2000 ml
3.38	Solutie spalare Conditioner Wash			Solutie de verificare a cuvelor inainte de efectuarea testelor cu codul Cat. No.980115.  Impachetare 2000 ml/bidon. Compozite: acid sorbic de potasiu 0.2%, acid citric 0,07%, surfactant.
3.39	Reagent Probe Wash K			Se pastreaza la 50-250 C. Ambalaj 1x2000 ml  Detergent cu codul Cat. No. 980104 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL
3.40	Reagent Probe Wash 1			Detergent cu codul Cat. No. 980106 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL  Ambalaj (3 pcs/box-3x500 mL)
3.41	Reagent Probe Wash 2			Detergent cu codul Cat. No. 980107 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL  Ambalaj (5pcs-5x250mL)
3.42	Reagent Probe Wash S-500mL			Detergent cu codul Cat. No. 980116 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL  Ambalaj (1pc-1x500 mL)
3.43	Fluorinert Dialektika FC-43-5 kg			Ulei baie de incubare cu codul Cat. No.980001  Compozite : fluorocarbon non-reactiv . Se pastreaza la 150-300 C. Impachetare: 1x5 kg
3.44	Solutie spalare Ace 1			Solutie de spalare a acului dupa pipetare Impachetare 1x 250 ml/kit. Compozitie: hidroxid de sodiu 3.6 %.  Se pastreaza la 50-250 C.
3.45	Solutie spalare Ace 2			Solutie de spalare 2 a acului dupa pipetare Impachetare 1x 250 ml/kit. Compozitie: acid oxalic 3%, acid hidroxiacetic 20%, alcool metilic 4.8%, PEG -400 3%.  Se pastreaza la 50-250 C.
3.46	Solutie spalare Ace 3			Solutie de spalare 3 a acului dupa pipetare Impachetare 500 ml/kit Compozitie acid poliacrilic de sodiu 4%, hidroxid de potasiu 4.5%, hidroxid de sodiu 4.7%, surfactant. Se pastreaza la 50-250 C.  Agent de racire a lampii, Impachetare:kit 50 ml. Compozitie: alcool amina<10%, benzo triazol<10%.
3.48	Filtre osmoza			Se pastreaza la 150-300 C.  Filtre osmoza pentru statia de apa.
3.49	Set filtre pretratament			Impachetare buc.1x1  Filtru textile tratament pentru statia de apa Impachetare buc.1x4



3.50	ISE Buffer (IS)				Tampon ISE,1x2L
3.51	ISE Internal Standard				Standard intern,1x200ml
<b>4 Lotul 4 Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210</b>					
4.1	Kit cu reagenți compatibili cu analizatorul Premier Ambalaj (1x500 teste)				Kit cu următorul continut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500 1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL
4.2	Trulab HbA1c,level-1				Liofilizat, Împachetare 1 x 1,0 ml
4.3	Trulab HbA1c,level-2				Ser control normal, liofilizat. Se reconstituie cu 1ml de apă distilată Stabilitate după reconstruire: 30 zile la congelator Împachetare 1 x 1,0 ml
4.4	Trucal HbA1c				Ser control patologic, liofilizat.  Se reconstituie cu 1ml de apă distilată Stabilitate după reconstruire: 30 zile la congelator Împachetare 1 x 1,0 ml
<b>5 Lotul 5. Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul Horiba Yumizen G400</b>					
5.1	Yumizen G Cuvettes				Cupe de probă folosite pentru plasma, specifice aparatului Horiba sau echivalent Yumizen G400. Împachetare 2x500 de cupe.
5.2	Reagent Yumizen G PT liquid 4				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400. Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent.Împachetare (12x4ml) 480 teste
5.3	Reagent Yumizen G FIB 2				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400 sau echivalent.Împachetare (12x2ml) 480 teste
5.4	Reagent Yumizen G IMIDAZOL				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400 sau echivalent.Împachetare(12x15ml) 2000 teste
5.5	Ymizen G I&II				Material de control compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400 sau echivalent.Împachetare(2x5x1ml)
<b>6 Lotul 6. Reagenți și consumabile de laborator</b>					
6.1	Eprubete K3EDTA				Vacumate,cu capac din trei componente, cu valvă,cu etichetă, volum 3,3,5ml



6.2	Eprubete Na Citrat		Vacumate,cu capac din trei componente, cu valvă, cu etichetă, volum 2,7-3,0ml,pentru teste de cuagulare
6.3	Eprubete cod.activator		Vacumate,cu capac din trei componente, cu valvă, cu etichetă, volum 5-6ml,cu accelerator cheag + gel separator
6.4	Erubete		Eprubete pentru centrifugare,de plastic,transparente 10ml Teste compatibile cu analizatorul Uryxx Relaxon,împachetare 1x100
6.5	Teste pentru urina		Diametru 15 cm,împachetare 1x50 buc
6.6	Discuri de hirtie de filtru		Ambalaj 4 x 250 ml
6.7	Vopsea Gram		1*100 teste
6.8	Vopsea Til Nilson		1*500 teste
6.9	Vopsea p/u coprogramă		Dimensiuni 25,4x76,2mm,grosimea 2mm,împachetare 1x50 buc
6.10	Lame de sticlă		1x10 godeuri
6.11	Planset p/u microscopia urinăi		Volum 0,5ml
6.12	Pipete getabile		Împachetare 2x1gr
6.13	Azoperam		Vopsea Romanovschi
6.14	Vopsea Romanovschi		Compatibile cu
6.15	Eprubete VSH		Ace pentru epr.vacumate, mărimea 21
6.16	Ace p/u epr.vacumate+holder		Holder compatibil cu acul de mărimea 21
6.17	Holder		PAPANICOLAOU OG6 STAIN (ORTHO) Reactiv monocromat pentru colorare matur și matur celule scuamoase keratinizate. Conține colorant Orange G care petează citoplasma portocalie. Butelii a cte 1 litru.
6.18	Colorant PAPANICOLAOU		PAPANICOLAOU EA50 STAIN (ORTHO) - Reactivul policromatic pentru colorarea și diferențierea celulelor scuamoase. Contraindicație pentru probleme de ginecologie din citologie, petează citoplasma albastru-

A

			verde și roz, cu accent pe culoarea albastru și roz. Butelii a cîte 1 litru Harris hematoxilină Stain (Ortho) - este un colorant nuclear de culoare rosie special formulat conceput pentru a colora nuclee de preparate citologice. Formula trebuie sa fie fara mercur. Butelii a cîte 1 litru.
<b>Lotul 7. Reagenți și consumabile pentru laboratorul sanitarie și igienă</b>			
7.1	Hydrochloric acid		37+ %, p. p. a, Residue after Ignition <0,00005%, ambalat de la producător căte 1 L
7.2	Acid sulfuric		95-97 %, p.p. a, Residue after Ignition <0,00005%, ambalat de la producător căte 1 L
7.3	Nessler Reagent		p. p. a, for the detection of ammonia and ammonium compounds, ambalat de la producător căte 1 L
7.4	Hârtie de filtru		Hârtie de filtru
7.5	Hidroxid de potasiu		90+ %, p. p. a
7.6	Hidroxid de sodiu		Granules, >98,5 %, p. p. a
7.7	Hidroxid de sodiu soluție 0,1 mol/L		0,1 N ( $\pm 0,0002/20^{\circ}\text{C}$ ), For laboratory use, Titrations, ambalat de la producător căte 1 L
7.8	Substanță etalon Fier		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.9	Substanță etalon Nitrit ion		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.10	Substanță etalon Nitrat ion		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.11	Substanță etalon Fenol		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.12	Substanță etalon Bor		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.13	Substanță etalon $\gamma$ -ХЦГ		0,100 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate mai puțin de 1 %, P=0,95, ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.14	Substanță etalon Mangan		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $6,5 \pm 0,5$ ) sau ( $5,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>
7.15	Substanță etalon Fluor		1,00 mg/cm <sup>3</sup> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, ( $16,5 \pm 0,5$ ) sau ( $15,5 \pm 0,5$ ) cm <sup>3</sup>



7.16	Substanță etalon Sulfid ion ( $H_2S$ )				<b>1,00 mg/cm<sup>3</sup></b> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, $(6,5 \pm 0,5)$ sau $(5,5 \pm 0,5)$ cm <sup>3</sup>
7.17	Substanță etalon Sulfat ion				<b>1,00 mg/cm<sup>3</sup></b> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, $(6,5 \pm 0,5)$ sau $(5,5 \pm 0,5)$ cm <sup>3</sup>
7.18	Substanță etalon Clor ion				<b>1,00 mg/cm<sup>3</sup></b> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, $(6,5 \pm 0,5)$ sau $(5,5 \pm 0,5)$ cm <sup>3</sup>
7.19	Substanță etalon Clorpirifos (Dursban)				<b>1,00 mg/cm<sup>3</sup></b> , eroarea concentrației atestate nu mai mare de 1 %, $(6,5 \pm 0,5)$ sau $(5,5 \pm 0,5)$ cm <sup>3</sup>
7.20	Substanță etalon Plumb				<b>0,100 mg/cm<sup>3</sup></b> , eroarea concentrației atestate mai puțin de 1 %, $P=0,95$ , $(5,5 \pm 0,5)$ cm <sup>3</sup> 1,00 g/cm <sup>3</sup> with certified value uncertainty, Certified Reference Material produced under ISO 9001, volum cât este mai mic diametru 4-5 cm
7.21	Pâlnii de sticlă				diametru 8 cm
7.22	Pâlnii de sticlă				volumul 50 cm <sup>3</sup>
7.23	Vase de porțelan pentru evaporare				volumul 100 cm <sup>3</sup>
7.24	Vase de porțelan pentru evaporare				volumul 50 cm <sup>3</sup>
7.25	Vase de cuart pentru evaporare				volumul 100 cm <sup>3</sup>
7.26	Vase de cuart pentru evaporare				volumul 10 cm <sup>3</sup> , clasa A (terminabilă)
7.27	Pipete de sticlă volumul 10 cm <sup>3</sup> clasa A (terminabilă)				Colector aer Zaițev
7.28	Colector aer Zaițev				
<b>Lotul 8. Reagenți și consumabile pentru laboratorul bacteriologic</b>					
8.1	Agar nutritiv				
8.2	Bismut Sulfit Agar				
8.3	VRBG				
8.4	Mueller Hinton Agar				
8.5	Citrat Simons agar				
8.6	Acetate diférential agar				
8.7	Bulion EE				
8.8	Agar cu Glucoza				



8.9	Agar cu Lactoza
8.10	MRS. Agar
8.11	Azythromycin
8.12	Cefixim
8.13	Clarithromycin
8.14	Cefdinir
8.15	Levofloxacină
8.16	Josamycină
8.17	Tobramycin
8.18	Trimethoprim sulfamathoxazolăi,
8.19	Ulfloxacin/ Preliroxacin
8.20	Sparfloxacin
8.21	Econazol
8.22	Nitroxolin
8.23	Pristinamycin
8.24	Nitrofurantoină
8.25	Levomicetină
8.26	Tetracycline
8.27	Doxycycline
8.28	Optohin
8.29	Bacitracin
8.30	Amoxicillin cu acid cavitonic
8.31	Furaglin

A handwritten signature in blue ink, likely belonging to the laboratory technician or responsible authority.

8.32	Furadonin			
8.33	Epibrută sterilă+ Tampón steril			
8.34	Teste de control pentru sterilizarea cu aer			
8.35	Teste de control pentru sterilizarea cu aburi			
8.36	Teste de control pentru sterilizarea cu aburi			
8.37	Set Mycoplasma IST 2			
8.38	Hirtie Crafta			
8.39	Kovac" s Reagent Strips			

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Adresa: Ofertantul:

## Specificatii de pret (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către oferant 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:

1.1	CBC Timepac	kit	12,00
1.2	Diff Timepac	kit	12,00
1.3	Sheath / Rinse	kit	12,00
1.4	EZ Wash	kit	28,00
1.5	TestPoint 3in1 Hematology Control	kit	10,00
1.6	Defoamer	set	7,00
TOTAL LOTUL 1:			
<b>Lotul 2. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens</b>			
2.1	Anti-TPO Ab	set	7,00
2.2	Free T3	set	8,00
2.3	FREE T4	set	8,00
2.4	PSA	set	9,00
2.5	TSH	set	8,0
2.6	Probe wash	set	20,0
2.7	Probe cleaning	set	8,0
2.8	Cupe de reacție (Sample Cups)	buc	10000
2.9	Substrat Chemiluminiscent	set	10
2.10	Control Imunologic Nivel 1	f	12
2.11	Control Imunologic Nivelul 2	f	12
2.12	Control Imunologic Nivelul 3	f	12
TOTAL LOTUL 2:			



Lotul 3. Reagenti și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL			
3.1	Glucoza FS	set	5,00
3.2	Ureea FS	set	5,00
3.3	Creatinina FS	set	7,00
3.4	GOT (ASAT) FS	set	7,00
3.5	GOT (ALAT) FS	set	7,00
3.6	FOSFATAZA ALCALINA FS	set	3,00
3.7	GGT FS	set	2,0
3.8	Bilirubina totala FS	set	5,00
3.9	Bilirubina directă FS	set	10,00
3.10	Alfa Amilaza FS	set	6,00
3.11	Lipaza FS	set	1,00
3.12	Acid uric FS	set	2,00
3.13	Proteina totală	set	8,00
3.14	Trigliceride	set	5,00
3.15	Colesterol	set	5,00
3.16	HDL Colesterol	set	3,00
3.17	LDL Colesterol	set	5,00
3.18	Fier FS Ferene	set	1,00
3.19	Calciu FS	set	1,00
3.20	CRP FS	set	2,00



3.21	ASL-O FS	set	3,00
3.22	Factorul Reumatoïd (RF) FS	set	3,00
3.23	Proteina în urină	set	1,00
3.24	Calibrator Universal p/u biochimie	set	4
3.25	Calibrator p/u lipide	set	1,0
3.26	Calibrator CRP	set	1,00
3.27	Calibrator ASL-O	set	1,00
3.28	Calibrator FR	set	1,00
3.29	Trulab urina Level	set	1,00
3.30	Trulab urina Level II	set	1,00
3.31	Control PCR,ASO,FR	set	12,00
3.32	Control PCR,ASO,FR	set	12,00
3.33	Trulab N,Control normal biochimie	set	2,20
3.34	Trulab P,Control patologic biochimie	set	2,20
3.35	Trulab L-I,Control normal lipide	set	3,0
3.36	Trulab L-II,Control pathologic lipide	set	3,0
3.37	Solutie spalare Cuvette Wash	bidoane	40,00
3.38	Solutie spalare Conditioner Wash	bidoane	15,00
3.39	Reagent Probe Wash K	ml	500,0
3.40	Reagent Probe Wash 1	ml	500,0
3.41	Reagent Probe Wash 2	ml	500,0
3.42	Reagent Probe Wash S-500mL	set	1,00
3.43	Fluorinert Dialetika FC-43-5 kg	set	1,00

3.44	Solutie spalare Ace 1	set	1,00
3.45	Solutie spalare Ace 2	set	1,00
3.46	Solutie spalare Ace 3	set	1,00
3.47	Solutie Racire Lampa	set	2,00
3.48	Filtre osmoza	buc	3,00
3.49	Set filtru pretratament	buc	2,00
3.50	ISE Buffer (IS)	buc	2,00
3.51	ISE Internal Standard	buc	2,0
TOTAL LOTUL 3			
<b>Reagenti și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210</b>			
4.1	Kit cu reagenii compatibili cu analizatorul Premier Hb9210 Ambalaj (1x500 teste)	set	2,00
4.2	Trulab HbA1c,level-1	set	2,00
4.3	Trulab HbA1c,level-2	set	3,00
4.4	Trucl HbA1c	set	3,00
TOTAL LOTUL 5:			
<b>Lotul 5. Reagenti și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul Horiba Yumizen G400</b>			
5.1	Yumizen G Cuvettes	set	8,00
5.2	Reagent Yumizen G PT liquid 4	set	13,00
5.3	Reagent Yumizen G FIB 2	set	4,00
5.4	Reagent Yumizen G IMIDAZOL	set	1,00



5.5	Ymizen G I&II	set	12,00
	TOTAL LOTUL 5		
<b>Lotul 6. Reagenți și consumabile de laborator</b>			
6.1	Eprubete K3EDTA	buc	20000,00
6.2	Eprubete Na Citrat	buc	10000
6.3	Eprubete cod.activator	buc	20000
6.4	Erubete	buc	15000,00
6.5	Teste pentru urina	set	200,00
6.6	Discuri de hârtie de filtru	set	30,00
6.7	Vopsea Gram	set	1,0
6.8	Vopsea Til Nilson	set	1,0
6.9	Vopsea p/u coprogramă	set	1,0
6.10	Lame de sticlă	buc	5000,00
6.11	Planset p/u microscopia uriniei	buc	2000,00
6.12	Pipete getabile	buc	20000,00
6.13	Azoperam	gr	2,00
6.14	Vopsea Romanovschi	L	1,0
6.15	Eprubete VSH	buc	15000,00
6.16	Ace p/u epr.vacumate+holder	buc	20000,00
6.17	Holder	buc	1000
6.18	Colorant PAPANICOLAOU	set	1
	TOTAL LOTUL 6		
<b>Lotul 7. Reagenți și consumabile pentru laboratorul</b>			



	sanitario-igienic			
7.1	Hydrochloric acid	L	3	
7.2	Acid sulfuric	L	3	
7.3	Nessler Reagent	L	1	
7.4	Hârtie de filtru	kg	1	
7.5	Hidroxid de potasiu	kg	0,5	
7.6	Hidroxid de sodiu	kg	0,5	
7.7	Hidroxid de sodiu soluție 0,1 mol/L	L	1	
7.8	Substanță etalon Fier	Fiolă	1	
7.9	Substanță etalon Nitrit ion	Fiolă	1	
7.10	Substanță etalon Nitrat ion	Fiolă	1	
7.11	Substanță etalon Fenol	Fiolă	1	
7.12	Substanță etalon Bor	Fiolă	1	
7.13	Substanță etalon $\gamma$ -TXIII	Fiolă	1	
7.14	Substanță etalon Mangan	Fiolă	1	
7.15	Substanță etalon Fluor	Fiolă	1	
7.16	Substanță etalon Sulfid ion ( $H_2S$ )	Fiolă	1	
7.17	Substanță etalon Sulfat ion	Fiolă	1	
7.18	Substanță etalon Clor ion	Fiolă	1	
7.19	Substanță etalon Clorpirifos (Dursban)	Fiolă	1	
7.20	Substanță etalon Plumb	Fiolă	1	
7.21	Pâlnii de stică	buc.	4	
7.22	Pâlnii de stică	buc.	4	

30 ✓

7.23	Vase de portelan pentru evaporare	buc.	5
7.24	Vase de portelan pentru evaporare	buc.	4
7.25	Vase de cuart pentru evaporare	buc.	4
7.26	Vase de cuart pentru evaporare	buc.	5
7.27	Pipete de sticla volumul 10 cm <sup>3</sup> clasa A (terminabila)	buc.	5
7.28	Colector aer Zaițev	buc.	5
<b>TOTAL LOTUL 7:</b>			
<b>Lotul 8. Reagenti și consumabile pentru laboratorul bacteriologic</b>			
	Agar nutritiv	Kg	2
	Bismut Sulfit Agar	Kg	0,5
	VRBG	Kg	0,5
	Mueller Hinton Agar	Kg	1,0
	Citrat Simons agar	Kg	0,200
	Acetate differential agar	Kg	0,200
	Bulion EE	Kg	0,500
	Agar cu Glucoza	kg	0,100
	Agar cu Lactoza	kg	0,100
	MRS. Agar	kg	0,500
	Azythromycin	Cutie	1
	Cefixim	Cutie	1
	Clarithromycin	Cutie	1
	Cefdinir	Cutie	1

20  
L

Levofloxacina	Cutie	1
Josamycină	Cutie	1
Tobramycin	Cutie	1
Trimethoprim sulfamathoxazolii,	cutie	1
Ulfloacin/ Preulfloacin	cutie	1
Sparfloxacin	cutie	1
Econazol	cutie	1
Nitroxolin	cutie	1
Pristimycin	cutie	1
Nitrofurantoin	cutie	1
Levomicetină	cutie	1
Tetracycline	cutie	1
Doxycycline	cutie	1
Optolin	cutie	1
Bacitracin	cutie	1
Amoxycillin cu acid cavitonic	cutie	1
Furaghin	cutie	1
Furadomin	Cutie	1
Eprubetă sterilă+ Tampon steril	Buc	500
Teste de control pentru sterilizarea cu aer	Set	1
Teste de control pentru sterilizarea cu aburi	Set	1
Teste de control pentru sterilizarea	Set	1

	cu aburi								
	Set Mycoplasma IST 2		set	1					
	Hirtie Crafta		kg	2,0					
	Kovac's Reagent Strips		set	2					
	<b>TOTAL LOTUL 8</b>								
		<b>TOTAL:</b>							

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_



**CAPITOLUL V**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model





# A C H I Z I T I I P U B L I C E

## CONTRACT Nr. \_\_\_\_\_

de achiziționare \_\_\_\_\_

**Cod CPV: 33100000-1**

“ \_\_\_\_ ” 2019

**mun. Chișinău**  
*(localitatea)*

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>, (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></p> <p>, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,</p>	<p><b>IMSP Polyclinic de Stat,</b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin <b>director Grigore GOJAN</b>, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>regulamentului</b>, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i></p> <p><b>_1006601003924,</b> (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,</p>

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

- Achiziționarea \_\_\_\_\_,  
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip \_\_\_\_\_, nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_,  
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din  
„\_\_\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_\_.  
b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
  - Specificația tehnică;
  - Specificația de preț;

c) *Factura fiscală*

- c. Prezentul 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 plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

## 1. Obiectul Contractului

- 1.1. Vînzătorul 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 Vînzător.
- 1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd 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 sunt indicate în Specificație.

## 2. Termeni și condiții de livrare

- 2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător 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 sunt 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 plășilor 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 Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

#### 4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător 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. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător 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. Cînd 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, Vînzătorul 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 corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă 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 corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

#### 7. Forță majoră

7.1. Părțile sunt 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 tîrziu 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 Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
  - b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
  - c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
  - d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.
- 8.3. Partea inițatoare a rezilierei 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 inițatoare va iniția rezilierea.

## 9. Reclamații

- 9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.
- 9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorului 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. Vînzătorul 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, Vînzătorul este obligat, în termen de \_\_\_\_\_ zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substitue sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.
- 9.5. Vînzătorul 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 sunt suportate de partea vinovată.

## 10. Sancțiuni

- 10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este \_\_\_\_\_, în quantum 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 Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de \_\_\_\_\_% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.
- 10.3. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de \_\_\_\_\_% din suma Bunurilor nelivrante, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de \_\_\_\_\_% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește \_\_\_\_\_ zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului 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 întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de   % [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, 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 oricăror:

- 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
- 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 competență 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 sunt 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, cîte un exemplar pentru Vînzător, 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 trezorial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 noiembrie 2019.

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:	Adresa poștală: mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70
Telefon:	Telefon:022-25-15-08; 022-25-15-05

Cont de decontare:

Banca:

Adresa poștală a băncii:

Cod:

Cod fiscal:

Cont de decontare:

MD66TRPCCC518430B00027AA

MD28TRPCCC518430E00027AA

Banca: MF Trezoreria de Stat

Adresa poștală a băncii:

Cod:TREZMD2X

Cod fiscal:1006601003924

#### 14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă	
Semnătura autorizată:  L.Ş.	Director	Semnătura autorizată:  Grigore GOJAN  L.Ş.
	Contabil şef	Tamara CURNIC  Înregistrat Nr.: Trezoreria: Data:

Contabil şef

Tamara CURNIC

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: