

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți și consumabile secția laborator 2019

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție cererea ofertelor de preturi

(tipul procedurii de achiziție)

1. **Denumirea autorității contractante:** IMSP Spitalul Raional Drochia „Nicolae Testemițanu”
2. **IDNO:** 1003607150139
3. **Adresa:** or.Drochia bul.Nicolae Testemițanu 2/3
4. **Numărul de telefon/fax:** /252/22448, 061010404, medic laborant-sef Donu L.069740185
5. **Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** srdrochia@gmail.com
6. **Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:**
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):** Instituție medico-sanitară publică –servicii medicale
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri :**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lot I reagenți pentru investigații la analizatorul hematologic Bene Sphera H32				2540,00
1	33696500-0	Lyzer pentru BeneSpheraH32	canistre	2	500 ml	
	33696500-0	Dilued pentru BeneSpheraH32	canistre	1	20 l	
	33696500-0	Soluție detergent pentru BeneSpheraH32	canistre	2	900ml	
	33696500-0	Control pentru BSH32	set	3	2,5ml L.N.H	
		Lot II reagenți pentru cercetări ale sistemului de hematoză pentru coagulometru HELENA C1				2660,00
2	33696500-0	Tromboplastin uscat	Flacoane 1 gr	2	cu activitatea KVIK – 15”, certificat de calitate	
	33696500-0	APTT	set	1	Cefalină a creierului de iepure și acidelagic set-reagent4*4 Mls CalciumChloride0,02ml*16ml	
	33696500-0	Fibrinogen metoda CLAUS	Set	2	Set reagent6*3ml și diluent1*18ml	
	33696500-0	Tromboplastin Li	set	3	Tromboplastin liofelizat activitatea13-15sec. INR nu mai mare de1,1	
	33696500-0	Plasmă de control Normală	fl	3	Flacon1ml	
	33696500-0	Plasmă de control Patologică	fl	3	Flacon 1 ml	
	33696500-0	Plasmă calibrator pantru APTT, Protrombină, Fibrinogen	fl	2	Flacon 1ml	
	33696500-0	Lot III Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii				16550,00

/consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)					
3	33696500-0	AST/GOT set 250 ml	Set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
	33696500-0	ALT/GPT set 250 ml	Set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispuna de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producatorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
	33696500-0	ALP-AMP set 100 ml	Set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii sa dispuna de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producatorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
	33696500-0	CHOLINESTERASE (CHE) set 150 ml	Set	2	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

33696500-0	IRON-FERROZINE set 250 ml	Set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
33696500-0	PROTEIN (Urine/LCR, pirogalol rosu) set 250 ml	Set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
33696500-0	CONTROL p/u Protein în urina set 20 ml	Set	1	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
33696500-0	UREA/BUN-UV set 250 ml	Set	10	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
33696500-0	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR	Set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va

		(HUMAN) set 25 ml			permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producatorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Normal (HUMAN) set 25 ml	Set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Patologic (HUMAN) set 25 ml	Set	3	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi este răspunzătoare pentru programarea și calibrarea analizatorului, programarea controlului calității și garantează eficacitatea reagenților. Posedă personal stecializat pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
4		Lot V Seturi și reagenți pentru investigații hemogramă				1924,00
		Hemoglobin Drabkin(sol.concentrat ă)	set	10	Reagent +calibrator (pentru 600de probe)	
		Control pentru hemoglobină 3nivele	set	4	3ml L,N,H	
5		Lot VI Reagenți și seturi pentru investigații imunologice și izoserologice				15104,00
		HBs Ag	strip	300	Teste rapide	
		Anti HCV	Set 96	2	sensibilitatea 100%, specificitatea 100% cu sol. TMB, omologat în RM; ISO, CE,	
		Anti HBcore sumar	Set 96	2	sensibilitatea 100%, specificitatea 100% cu sol. TMB, omologat în RM; ISO, CE,	
		TroponinI	strip	600	Teste rapide	

		Țoliclon anti A	10 ml	1	titru 1:32 aglutinare directă pe suprafață, certificat de înregistrarea RM, ISO	
		Țoliclon anti B	10 ml	1	titru 1:32 aglutinare directă pe suprafață, certificat de înregistrarea RM, ISO	
		Țoliclon anti Dsuper IgM	10 ml	1	titru 1:512 aglutinare pe microplășă timp de 10 sec.,certificat de înregistrarea RM, ISO	
		PCR latex test	Flacoane 3 ml	1	certificat ISO, limita minimă de detecție 0,6 mg/ul,cu control(+,-)	
		ASLO latex test	Flacoane 3 ml	1	test, certificat ISO, limita minimă de detecție 300 ul/uml,cu control(+,-)	
		FR latex test	Flacoane 3 ml	1	certificat ISO, limita minimă de detecție 8 ul/ml cu control(+,-)	
6		Lot VII Seturi și reagenți pentru analizatorul de urină DIRUI H100				3600,00
		Teste pentru urină 10parametri	set	40	Teste pentru analizatorul DURUI 100(10-11parametri)	
		Control pentru teste	fl	2		
7		Lot VIII Reagenți pentru laborator				3670,00
		Acid glaciari (acetic)	l	1	incolor	
		Soluție Romanovschi-Ghimza	litri	2	Albastră	
		Sol.Briliant crezyl bleu	ml	50	albastră	
		Sol. Reactiv Pandi	ml	100	incolor	
		Acid sulfasalilic	kg	3	Praf alb	
		Ulei de imersie 100 ml	fl	2	Incoloră	
8		Consumabili de laborator				49320,00
		Ștativ Pancenco	buc.	3	Plastic	
		Cuve pentru coagulometru HelenaC1	unități	3000	Cuve formă conică,plastic	
		Rotor de reacție p/u analizator A 15 set 10 buc.	set	25	specific p/u A 15 set 10 buc.	
		Cuva pentru ser la analizator A 15 set 1000 buc.	set	5	specific p/u A 15 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
		Soluție concentrată de spălare fl. 100 ml p/u A 15	set	2	Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	
		Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A 15	set	2	Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	
Valoarea estimativă totală						95398,00

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru fiecare lot in parte;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **pină la finele anului 2019**

Cerințe către seturi și reagenți

Cu termen de valabilitate, garanție - nu mai mic de 12 luni

Să posede certificat ISO ;CE ;GMP

Agentul economic să dispună de autorizare de la producător sau certificate de

desemnare în calitate de distribuitor Să fie adaptat la analizatorul hematologic Bene Sphera H32, Să fie adaptat la coagulometru HELENA C1,
Să dispună de certificate de înregistrare în RM, conform Ordinului Nr. 162 al MS RM din 16.06.2000

În seturile imunologice prin metoda ELIZA să fie în calitate de oxidant TMB, reagenții cu colorație diversă, specificitatea ~100%, sensibilitatea ~100%

Ambalajul conghiugatului să fie de 1 ml

Posibilitatea determinării titrului anticorpilor

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2019

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

(indicați da sau nu)

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional Da 3 Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii Copie – confirmată prin	Da
5	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
6	DUAE	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligatoriu
7	Formularul ofertei F 4.1	- original - conform formularul ofertei F 4.1.	Da
8	Formularul ofertei F 4.2	- original - conform formularul ofertei F 4.2 .	Da
9	Certificat de atribuire a contului bancar	-copie- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Da
10	Licența de activitate conform legislației	-copie- confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului;	Da

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

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai scăzut preț pe fiecare lot în parte , cu corespunderea cerințelor solicitate.

19. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP

- pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP

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

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

21. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

22. Locul deschiderii ofertelor: or.Drochia Nicolae Testemițanu 2/3 achiziții.md/srdrochia
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

23. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP" Mtender.

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

25. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

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

27. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunșurilor viitoare: _____

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

29. Data transmiterii spre publicare a anunșului de participare: 04.03.2019

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	accepta
sistemul de comenzi electronice	accepta
facturarea electronică	accepta
plățile electronice	accepta

31. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunșurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru: Maximciuc Galina

Jurist Filip A.

