

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea
Reactive pentru laborator, Consumabile medicale și Dezinfectanți conform
necesităților IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2023
prin procedura de achiziție
Valoare mică

1. Denumirea autorității contractante:
Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.
2. IDNO: 1003600150598
3. Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190
4. Numărul de telefon/fax: (022) 24-23-30
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: achizitii.imspcto@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)
8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):
DA

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://scto.imsp.md/sericiul-achizitii-publice/>

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

9. Codul CPV 33600000-6

Nr. d/o	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
	Lotul 1 Reactive			
1	Mediu Endo	Kg	1,0	Mediu Endo- Praf dehidratat, se folosește la diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare , ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
2	Enterococ agar	Kg	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru creșterea și diferențierea enterococilor prin metoda de însămânțare
3	Standard turbiditate Mk. Farland(0,5;1)	Set	1	Se folosește pentru pregătirea inoculatului pentru aprecierea sensibilității la antibiotice
4	Mediu Saburo Lichid	Kg	0,5	Mediu Saburo Lichid -Praful dehidratat, se folosește la controlul sterilității materialelor, ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
5	Suspensie de galbenuş	Mililitru	400	Suspensie de galbenuş de ouă pentru diferențierea staphylococilor. Tipul reactivului-lichid, ambalat in flacoane a cite 100 ml.Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004

6	Plazma de iepure	Fiole	40	Plazma de iepure liofilizată pentru diferențierea staphylococilor. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
7	Stafilococagar (geloza salina cu manitol)	Kg	2,0	Stafilococagar -Praf dehidratat se folosește pentru creșterea și diferențierea stafilococilor prin metoda de însămânțare., amb.-05, kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
8	Mediu Sorbitol	Kg	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
9	Candida agar	Kg	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru cultivarea levurilor. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
10	Mediu Kligler	Kg	0,1	Mediu Kligler -Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
11	Mediu cu Adonitol	Kg	0,1	Mediu coda (sds bulion)-Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
12	Mediu Kristensen pentru uree	kg	0,1	Mediu Kristensen pentru uree Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004
13	Mediu nr.9 (pentru aprecierea piocianinei)	Kg	0,1	Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
14	Fenil alanine agar	Kg	0.1	Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
15	Mediu Hugh Leifson	Kg	0,1	Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
16	Mediu apă peptonată, 2%	Kg	0,2	Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
17	Geloza baza sânge	Kg	0,5	Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
18	Mediu dublu	buc	80	Mediu dublu format din două medii- mediu lichid și mediu solid într-un flacon, se folosește pentru controlul sterilitate. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
19	Mediu tioglicolat	Kg	1,0	Praf dehidratat se folosește pentru controlul sterilității. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
20	Latex text	buc	100	Se folosește pentru diferențierea streptococilor. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
21	Mediul Muller Hinton	Kg	2,0	Mediul Muller Hinton -Praf dehidratat se folosește pentru aprecierea sensibilității la antibiotic, amb.0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008, ISO 13485:2004

Valoarea estimativă totală pe lot

34200.00

Lotul 2 Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic				
1	Clindomicina	Buc	6	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
2	Azithromycina	Buc	7	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
3	Tetracyclina	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
4	Erythromicin	Buc	7	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
5	Doxycyclina	Buc	2	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004

6	Chloramphenicol	Buc	7	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
7	Rifampicina	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
8	Gentamicina	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
9	Tobramycina	Buc	3	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
10	Amikacina	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
11	Ofloxacina	Buc	2	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
12	Ciprofloxacina	Buc	10	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
13	Levofloxacina	Buc	6	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
14	Cephalotina	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
15	Cefuroxim	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
16	Cefaperazon /sulbactam	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
17	Ceftazidim	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
18	Ceftriaxon	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
19	Cefaclor	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
20	Cefazolin	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
21	Ceftriaxon/sulbactam	Buc	3	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
22	Cefoperazon	Buc	10	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
23	Cefepim	Buc	3	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
24	Cefoxitina	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
25	Cefotaxim	Buc	3	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
26	Amoxyclav	Buc	8	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
27	Co-trimaxozol	Buc	6	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
28	Furazolidon	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
29	Piperacilina	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
30	Aztreonam	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
31	Piperacilina/tazobactam	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
32	Ampicilina	Buc	2	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
33	Nistatina	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
34	Nitrofurantoin	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
35	Ketoconazol	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
36	Fluconazol	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004

37	Itraconazol	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
38	Amphotericina	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
39	Imipinem	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
40	Linezolid	Buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
41	Clotrimazol	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
42	Variconazol	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
43	Meropinem	Buc	1	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
44	Teicoplanin	buc	4	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
45	Amoxicilina	Buc	2	Flacon cu 25/50/75/100 discuri (rondele). Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
46	Vancomicina	Buc	6	E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina stripuri
47	Discuri cu indol	Bucata	200	Discuri din hârtie îmbibate cu reactive Kovaci. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
48	Discuri cu oxidaza	Bucata	200	Discuri din hârtie îmbibate cu dimetil-parafinilendiamin . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004

Valoarea estimativă totală pe lot

16000.00

1	Lotul 3 Ulei de vazilină 1 fl. = 100 ml	Fl.	10	Se folosește pentru crearea condițiilor anaerobe
---	---	-----	----	--

Valoarea estimativă totală pe lot

400,00

1	Lotul 4 Eprubetă din sticlă, D - 14	Bucata	200	Sticlă transparentă, se folosesc la turnarea reactivelor
---	-------------------------------------	--------	-----	--

700.00

Valoarea estimativă totală pe lot

1	LOTUL 5			
	Tulpini de referință control calității			
2	Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922	Bucata	1	
3	Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923	Bucata	1	
4	Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231	Bucata	1	
5	Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853	Bucata	1	

Valoarea estimativă totală pe lot

8250,00

	Lotul 6 Lamele de sticlă 76 x 26 mm	Bucata	1000	Lame 26x76 mm, din sticla, degresate, șlefuite gata pentru folosire, pentru diagnostic în vitro cu colțuri rotunjite cu banda pentru marcaj de culoare alba, cu prezentarea mostrelor.
--	-------------------------------------	--------	------	--

Valoarea estimativă totală pe lot

400,00

	Lotul 7 Reagenți pentru sectia „Anotomia patologică”			
--	--	--	--	--

1	Formaldehidă 40%	Formaldehidă 40%	kg	20
2	Polisterol	Polisterol granule	kg	1
3	Clorura de sodiu	Pulbere analitica sau chimica	kg	5
4	Hîrtie de filtru (rulou)		kg	10
5	Acid Clorhidric	Pur 99,9%	L	2
6	Glicerina	Chimică, nesterilă	L	2
7	Acid azotic		L	2
8	Cloroform	Chimic, ambalat câte 1 kg	kg	20
9	Iodură de potasiu	Chimic	kg	1
10	Iod cristalic	Chimic	kg	5
Valoarea estimativă totală pe lot				73400,00
1	Lotul 8 Eozina	Chimic	kg	0,05
Valoarea estimativă totală pe lot				100,00
1	Lotul 9 Fuxină	Colorant- praf	kg	0,05
Valoarea estimativă totală pe lot				200,00
1	Lotul 10 Aluam de potasiu		kg	1
Valoarea estimativă totală pe lot				200,00
1	Lotul 11 Acid boric	Pulbere	kg	5
Valoarea estimativă totală pe lot				2000,00
Lotul 12 Dezinfectat pentru aparatul NOCOSPRAY				
1	Solutie de dezinfectie NOCOLYSE de 12%	Sol. NOCOLYSE sa fie gata pregătită pentru efectuarea dezinfectiei, biodegradabilă, compatibilă cu dispozitivul NOCOSPRAY Componența: Piroxid de hidrogen, Argint coloidal. Sa nu contina acizi. Șa aiba eficacitate de: virucid, sporicid, fungicid, bactericid. Sa nu fie toxic , alergic, sa nu corozeze, sa nu produca rezistenta microbilor, sa nu pateaze, sa nu fie nevoie de prelucrare suplimentară sau aerisire si sa fie econom. Sa fie compatibil cu diferite materiale: lemn, plastic, fier, tapete si altele. Sa fie efectiv pentru diferite infectii severe: Covid, Ebola, tuberculoza, gripă H1N1, HIV și altele Sa fie însoțit de certificate de calitate și teste de laborator. Sa fie înregistrate la Agenția Naționala pentru Sănătate Publică Solutia din momentul producerii sa fie valabila 2 ani, din momentul deschiderii recipientului 2 luni Ambalaj în canistră de 5 L	buc	4
2	Solutie de dezinfectie NOCOLYSE de 6%	Sol. NOCOLYSE - gata pregătită pentru efectuarea dezinfectiei, biodegradabilă, compatibilă cu dispozitivul NOCOSPRAY Componența: Piroxid de hidrogen, Argint coloidal. Sa nu contina acizi. Sa aiba eficacitate de : virucid, sporicid, fungicid, bactericid. Sa nu fie toxic , alergic, sa nu corozeze, sa nu produca rezistenta microbilor, sa	buc	12

		<p>nu pateze, sa nu fie nevoie de prelucrare suplimentară sau aerisire si sa fie econom.</p> <p>Sa fie compatibil cu diferite materiale: lemn, plastic, fier, tapete si altele.</p> <p>Sa fie efectiv pentru diferite infectii severe: Covid, Ebola, tuberculoza, gripă H1N1, HIV și altele</p> <p>Sa fie însoțit de certificate de calitate și teste de laborator.</p> <p>Sa fie înregistrate la Agenția Națională pentru Sănătate Publică</p> <p>Solutia din momentul producerii sa fie valabila 2 ani, din momentul deschiderii recipientului 2 luni</p> <p>Ambalaj în cantitate de 1 L</p>		
3	Solutie de dezinfectie NOCOLYSE de 6%	<p>Sol. NOCOLYSE - gata pregătită pentru efectuarea dezinfectiei, biodegradabilă, compatibila cu dispozitivul NOCOSPRAY</p> <p>Componența: Piroxid de hidrogen, Argint coloidal. Sa nu contina acizi.</p> <p>Sa aiba eficacitate de: virucid, sporicid, fungicid, bactericid.</p> <p>Sa nu fie toxic , alergic, sa nu corozeze, sa nu produca rezistenta microbilor, sa nu pateze, sa nu fie nevoie de prelucrare suplimentară sau aerisire si sa fie econom.</p> <p>Sa fie compatibil cu diferite materiale: lemn, plastic, fier, tapete si altele.</p> <p>Sa fie efectiv pentru diferite infectii severe: Covid, Ebola, tuberculoza, gripă H1N1, HIV și altele</p> <p>Sa fie însoțit de certificate de calitate și teste de laborator.</p> <p>Sa fie înregistrate la Agenția Națională pentru Sănătate Publică</p> <p>Solutia din momentul producerii este valabila 2 ani, din momentul deschiderii recipientului 2 luni</p> <p>Ambalaj în canistră de 5 l</p>	buc	8
4	NOCOTEST- pentru evaluarea dezinfectiei (100)	Nocotest – benzi pentru evaluarea dezinfectiei care se aplica pe diferite suprafete din încăpere înainte de efectuarea dezinfectiei.	set	20
5	Oxydor	Oxydor - Solutie gata pregatita pentru eliminarea mirosurilor biologice, neplacute din incaperi, compatibila cu aparatul NOCOSRAY	buc.	10
Valoarea estimativă totală pe lot				102000,00
	Lotul 13 Ac spinal G 22-23	<p>Ace spinale cu vârf Quinke din oțel de înaltă calitate, dimensiuni G-22-23, lungimea 90mm,-</p> <p>Oțelul de cea mai mare calitate, ce permite o traumă minimală a țesuturilor, -vârful este tăiat în trei pliuri și are mandren din același material,-</p> <p>ambou transparent pentru vizualizarea rapidă a LCR(lichidului cefalorahidian) sau sânge,-ambou cu dising ergonomic, steril EO, apirogen, fara silicon cu conector transparent pentru vizualizarea LCR, -respectarea codului internațional al culorilor,, ambalat individual, marcat număr lot, data fabricării, data expirării, producator, marca CE.</p>	buc	1000

Informație financiară: Sursa de finanțare: Compania Națională de Asigurări în Medicină

10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru toate loturile.
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: din momentul semnării contractului pînă la pînă la 31.12.2023, zilnic, DDP - Franco destinație vămuită.
13. Termenul de valabilitate a contractului : 31.12.2023.
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):
16. 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.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	da
	Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Propunerea tehnică (specificații tehnice)	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Propunerea financiară (specificații de preț)	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. Din 2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Raportul financiar/Situația financiară	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant,	da

		confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	
	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	DECLARAȚIE DE ELIGIBILITATE	Anexa nr. 2 la Regulamentul cu privire la achizițiile publice de valoare mică	da
	La solicitare operatorii economici vor prezenta mostre în termen de trei zile	La solicitare operatorii economici vor prezenta mostre în termen de trei zile.	da

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz: **nu este cazul**
18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu**
20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț per lot și în conformitate cu criteriile de atribuire, stabilite de către autoritatea contractantă**
21. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	Cel mai mic preț per lot și în conformitate cu criteriile de atribuire, stabilite de către autoritatea contractantă	

22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: *Data: conform platformei SIA RSAP*
23. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

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

24. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile
25. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
26. Ofertele întârziate vor fi respinse.
27. 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".
28. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:
Limba de stat – Română
- 29.
30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *Data: conform platformei SIA RSAP*

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

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

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

38. Persoană de contact: 078913550

39. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: Coșpormac Igor _____



No. de	Descriere	Unitate	Cantitate	Observații
1	Medicament	kg	10	
2	Medicament	kg	10	
3	Medicament	kg	10	
4	Medicament	kg	10	
5	Medicament	kg	10	