

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2025**

prin procedura de achiziție  
Licitație deschisă

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: Republica Moldova, **CHIȘINĂU CENTRU**, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: **022222364**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office@capcs.gov.md**
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): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	VALOAREA estimată fără TVA
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Partec CD4% Easy Count Kit	Partec CD4% Easy Count Kit (100 teste); Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	teste	3000	Iulie 2025 – 100%	236140
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	CountCheck Beads Green	CountCheck Beads Green (50 teste) Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	teste	500		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Sheath Fluid	Sheath Fluid, 5L; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	litri	225		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Cleaning Solution	Cleaning Solution, 250 ml; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	2000		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Decontamination Liquid	Decontamination Liquid, 250 ml ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	1500		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Hypochloride Solution	Hypochloride Solution, 250 ml; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	750		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Samples Tubes, 3,5 ml	Samples Tubes, 3,5 ml (500 pcs); Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	flacon	4000		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Inline Filter F. Sheath Cont	Inline Filter F. Sheath Cont (10 pcs) ;Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	10		

1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Thermo Printer Paper	Thermo Printer Paper, 5 rolls ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	45		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Membrane Filter 0.45 µm No.05	Membrane Filter 0.45 µm No.05 (5 pcs.) ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	5		
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Preventive Maintenance Kit No.06	Preventive Maintenance Kit No.06; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	cutie	3		
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	900	50% - Mai 2025 50% - octombrie 2025	3635569,20
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Qual, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	50		
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert Check, N5	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	8		
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96 ; Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	11 040	100% - Iunie 2025	4876,00
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96; Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	9600	100% - Iunie 2025	4800,00

5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	500	100% - Iunie 2025	395,83
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	4 500	100% - Iunie 2025	3562,50
7	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	9 000	100% - Iunie 2025	12375,00
8	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml Criotuburi sterile cu capac filetat, rezistente la -80 grade	bucată	3000,00	100% - Iunie 2025	4675,00
9	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal compatibil cu Vacutainer K3 EDTA 3 ml și Vacutainer K3 EDTA 8 ml	bucată	10000,00	100% - Iunie 2025	10000,00
10	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-Treponema pallidum din sânge capilar cu accesorii ; Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ din sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma) și anti-Treponema pallidum simultan in același test. Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română	test	190000,00	100% Aprilie 2025	3418416,67

			<p>Sensibilitatea la HIV &gt; 99%</p> <p>Specificitatea la HIV &gt; 98%</p> <p>Testele trebuie să fie precalificate de OMS (<a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a>) .</p>				
11	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	<p>Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1/2 din sânge capilar cu accesorii; Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma).</p> <p>Durata testării – 10 - 60 minute.</p> <p>Prezentarea trusei:</p> <p>Trusa include</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie.</li> <li>2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie.</li> <li>3. Șervețele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie.</li> <li>4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste).</li> <li>5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie.</li> <li>6. Instrucțiunea de utilizare în limba română și rusă.</li> </ol> <p>Sensibilitatea la HIV &gt; 99%</p> <p>Specificitatea la HIV &gt; 98%</p> <p>Testele trebuie să fie precalificate de OMS (<a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a>) .</p>	test	75000,00	100% Aprilie 2025	526875,00

12	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (test alternativ 1”alt producător” fata de cele de baza și din alternativa 2) ( <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a> )	test	3000,00	100% Iunie 2025	42200
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% (test alternativ 2 ”alt producător fata de cele de baza si cel din alternativa 1”) Testele trebuie să fie precalificate de OMS ( <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a> )	test	1500,00	100% Iunie 2025	42811,50
14	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge Test rapid CD4	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge Test rapid CD4	Test rapid de confirmare HIV 1/2 ; Testul rapid de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și	test	160,00	100% Iunie 2025	79600,00

			HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Rezultatul final se vizualizează la 30 min. ( <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a> )				
15	Test rapid CD4	Test rapid CD4	Test rapide de depistare calitativa a nivelului de celule CD4; Testul rapid este un test semi-cantitativ care se efectuează manual pentru estimarea proteinei pe suprafața celulelor T CD4 + din sângele uman integral (capilar sau EDTA venos) pentru a determina nivelul celulelor dacă este peste sau sub 200 de celule/μL Acest test este citit vizual și este conceput pentru a fi utilizat la punctul de îngrijire și prin urmare are utilitate în setările de diagnostic descentralizate. Componentele setului: Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desicantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampoane cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS. ( <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists</a> )	test	1500	50% Aprilie 2025 50% octombrie 2025	307405,75
16	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar Principiul testului: Testul rapid pentru detectarea anticorpilor anti - HCV este o analiză rapidă imunocromatografică in vitro, concepută pentru detecția calitativă a anticorpilor	test	15000,00	100% Iunie 2025	244750,00

			<p>specifci pentru HCV, în sângele capilar. Prezentarea trusei: Trusa include tot necesarul pentru testarea sângelui capilar (lanceta sterilă, pipeta pentru transferarea sângelui, buffer (optional, depinde de producător), testul propriu zis și instrucțiunea de utilizare).Sensibilitatea &gt; 99 % Specificitatea &gt; 99 % Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Testele trebuie să fie precalificate de OMS. <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=66">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=66</a></p>				
17	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	<p>Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV Testul Rapid de Diagnostic HBsAg este un test rapid, conceput pentru detecția calitativă a antigenului hepatitic B, în serul uman, plasmă sau sânge integral venos. Instrucțiunea de utilizare în limba română. Prezentarea trusei: Trusa include tot necesarul pentru testarea sângelui capilar (lanceta sterilă, pipeta pentru transferarea sângelui, buffer (optional, depinde de producător), testul propriu zis și instrucțiunea de utilizare). Sensibilitatea ≥ 90.0% Specificitatea ≥ 99.0% Durata testării – 10 - 60 minute Certificat ISO 13485 de la producător. Testele trebuie să fie precalificate de OMS. <a href="https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=63">https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=63</a></p>	test	14700,00	100% Iunie 2025	353902,50



18	<p>Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time</p>	<p>Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time</p>	<p>Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701. Set de extragere ARN/ADN și set de amplificare. Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din specimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real.</p> <p>MATERIALE PREVĂZUTE</p> <p>Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate</p> <p>PCR-mix-1-FRT HLA lichid limpede incolor 0,6 2 tuburi</p> <p>RT-PCR-mix-2-FL lichid limpede incolor 0,3 2 tuburi</p> <p>Polimerază (TaqF) lichid limpede incolor 0,03 2 tuburi</p> <p>TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi</p> <p>ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid limpede incolor 0,2 1 tub</p> <p>Control negativ (C -) * lichid limpede incolor 0,5 4 tuburi</p> <p>monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără</p> <p>redeschiderea tuburilor de reacție după rulara PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă</p> <p>test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. "</p> <p>Testele sa fie compatibile cu instrumentul RotorGene 6000 sau QuantStudio5</p>	test	200,00	100% Iunie 2025	126865,43
----	---	---	---	------	--------	-----------------	-----------

19	Depistarea Antigenului criptococcal	Depistarea Antigenului criptococcal	Teste rapid imunocromatografic pentru determinarea calitativă și semicantitativă a Ag criptococcal. Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sânge a antigenului criptococcal cu perioada de incubare 10 min.	test	700,00	100% Iunie 2025	100886,92
20	Depistarea Antigenului LAM	Depistarea Antigenului LAM	Test rapid de depistare a antigenului lipoarabinomannan în urină. Test point-of-care, pentru a depista TBC activă la pacienții cu infecția HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urină	test	600,00	100% Iunie 2025	126380,00
21	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid pentru detectarea PCR. Test rapid pentru detectarea proteinei C reactive. Testul este imunocromatografic rapid pentru detectarea semi-cantitativă a proteinei C-Reactive în probele de sânge integral.	test	200,00	100% Iunie 2025	5823,00
22	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 prin autotestare	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2 prin autotestare	Test rapid HIV 1/2 pentru autotestare. Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV 1/2 destinat pentru autotestare (Self Testing). Trusa trebuie să conțină toate accesoriile necesare pentru procedura de autotestare Testele trebuie să fie precalificate de OMS în categoria de HIV Self testing	test	17000,00	100% Aprilie 2025	682042,83
23	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare pe acriduri de carbon. Test netreponemic destinat screening-ul sifilisului. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. RPR reagent - Varianta macroscopică. 2. Carduri de unică folosință incluse în set pentru 100 teste (distanța între godeuri pe	test	390000,00	100% Iunie 2025	315250,00

			card minimum de 0,5cm). 3. Control negativ 4. Control pozitiv Sensibilitatea $\geq 98.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$				
24	Teste TPHA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Teste TPHA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Test TPHA este un test serologic care detectează anticorpi specifici anti-Treponema palidum. Metoda este bazată pe reacția de hemaglutinare indirectă. Trusa va conține tot necesarul pentru 100 de teste. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. TPHA reagent; 2. Diluent salină cu absorbant; 3. Ser de control pozitiv; 4. Ser de control negativ; Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	16000,00	100% Iunie 2025	41466,67
25	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	960,00	50% aprilie 2025 50% septembrie 2025	28144,00
26	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 98.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	1920,00	50% aprilie 2025 50% septembrie 2025	54 720,00

27	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgM pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$	test	200,00	50% aprilie 2025 50% septembrie 2025	71600
28	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgG pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	200,00	50% aprilie 2025 50% septembrie 2025	71600
29	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	bucată	150000,00	100% - martie 2025	106500
30	Dozatoare 1-10ml	Dozatoare 1-10ml	Dozatoare 1-10ml	bucată	4,00	100% - martie 2025	25833,6
31	Dozatoare 10-30ml	Dozatoare 10-30ml	Dozatoare 10-30ml	bucată	4,00	100% - martie 2025	34444,8
Valoarea totală							<b>10 719 912,20</b>

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

1. Pentru mai multe loturi;
2. Pentru toate loturile;
3. Pentru un singur lot;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se acceptă**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2025 în tranșe conform fiecărui lot în parte.**

12 Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2025**

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

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu sunt**

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

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

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru	DA

		<p>cu trimiterea la pagina din catalog;</p> <p>- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente <math>\geq 192</math> de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).</p> <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ:</p> <p>Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta</p>	DA

		pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</b>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, <b>valabilă 160 zile</b> , - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</b>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <b>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</b>	DA

**Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.**

**Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.**

**Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ**

#### **Cerințe de calificare obligatorii**

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de	DA

	prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație de la ofertant Prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eşantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eşantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligativ vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligativ cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eşantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
12	Declarație de la ofertant	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al	DA



	de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; <b>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.</b>	
14	Standard de fabricare	Certificat ISO 13485, marcajul IVD cât și precalificare OMS (precalificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs. Pentru testele care nu sunt precalificate de OMS – prezentarea a unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător.	DA
15	Notă	Testele trebuie să fie prezentate în ambalajul producătorului. La necesitate să se prezinte mostre. La livrarea se va prezenta Certificat de Calitate per fiecare lot prezentat. 3. Teste vor fi supuse procedurii interne de verificare a controlului calității în cadrul LAM IMSP SDMC (la necesitate), până la procedura de achitare a întregii valoare a lotului (doar pentru reactivi).	DA
16	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
17	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
<b>Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:</b>			
17	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
18	<b>Garanția de bună execuție</b>	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 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 sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE	DA

		<p>CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p>Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p>Codul fiscal: <b>1016601000212</b></p> <p>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p><b><u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2026</u></b></p>	
--	--	---	--

**17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:**

***Transfer la contul instituției***

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.*

**Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei**

*sau*

***Garanție Bancară*** conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

**Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.**

**Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.**

**Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:**

**a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;**

**b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;**

**c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.**

**1. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.**

***Transfer la contul instituției***

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.*

*sau*

***Garanție Bancară*** conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

**Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.**

**Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2026.**

**Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.**

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: **licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.**

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

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: **160 de zile**

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

28. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

29. 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.*

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

32. 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*

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

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III 2024.

35. Data publicării anunțului de intenție spre publicare transmis spre publicare la data de 18.09.2024.

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 18.09.2024

37. 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	Se va utiliza

participare	
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	<b>Se va utiliza</b>
Plățile electronice	<b>Se va utiliza</b>

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

---

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru      semnat electronic

**Gheorghe GORCEAG**