

APROBAT
prin Ordinul
Ministerului Finanțelor
nr. 175 din 5 octombrie 2018

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: **Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2020**

Cod CPV: **33696500-0**

Autoritatea Contractantă: **IMSP SR Hîncești .**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri/servicii, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparență;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

3.3. În cazul lipsei mijoacelor financiare, **FDA** va conține argumentarea justificativă a autorității contractante privind alocarea ulterioară pentru procedura de achiziție curentă.

4. Participanții la procedura de achiziție

4.1. Participant la procedura de achiziție poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sunt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de achiziție.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cantumul acesteia sunt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul procedurii de achiziție

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul poate solicita clarificări asupra documentelor de atribuire prin intermediul SIA „RSAP”, iar autoritatea contractantă va răspunde la rândul său prin același mijloc, la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămînă cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la procedurile de achiziții publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, poate servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau

infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărîrii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărîrea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interes care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare

la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă poate solicita oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a livra bunuri sau de a presta servicii, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit.

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacitatii economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sunt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor/serviciilor.

13.3. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabileste cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele c)-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitațile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții publice de bunuri/servicii, în scopul verificării capacitații tehnice și/sau profesionale a ofertanților/candidaților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de volumul și de complexitatea bunurilor/serviciilor ce urmează să fie livrate/prestate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sunt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a) lista principalelor bunuri/servicii similare livrate/prestate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare/prestare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrarea de bunuri sau prestările de servicii se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul privat beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea furnizărilor de bunuri sau prestările de servicii se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b) declarația referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c) informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant/candidat, în special pentru asigurarea controlului calității;

d) informații referitoare la studiile, pregătirea profesională și calificarea personalului de conducere, precum și ale persoanelor responsabile pentru îndeplinirea contractului, dacă acestea nu reprezintă factori de evaluare stabiliți de autoritatea contactantă;

e) declarația referitoare la efectivele medii anuale ale personalului angajat și ale cadrelor de conducere în ultimii 3 ani;

f) dacă este cazul, informații privind măsurile de protecție a mediului pe care operatorul economic le poate aplica în timpul îndeplinirii contractului;

g) informații referitoare la utilajele, instalațiile, echipamentele tehnice de care va dispune operatorul economic pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului;

h) informații privind partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subconfrageze.

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele c)-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci cînd acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de

asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și finanțiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) Oferta de prețuri, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;

- b) Specificația tehnică pentru bunurile/serviciile achiziționate;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul/invitația de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP” și/sau în BAP sau transmise operatorului economic, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor/serviciilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor/serviciilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul desemnat cîștigător la procedura de achiziție în cauză, va prezenta, la solicitarea autorității contractante, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile/serviciile se conformează condițiilor de livrare/prestare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor/serviciilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare/prestare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDApunctul 3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. În cazul în care în **FDApunctul 3.2** autoritatea contractantă indică necesitatea prezentării garanției pentru ofertă, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**).

21.2. Garanția pentru ofertă va fi în suma specificată în **FDApunctul 3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDApunctul3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necîștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de achiziție fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul cîștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDApunctul 3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDApunctul 3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămîne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDApunctul 3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitarea de prelungire a valabilității ofertei vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile/serviciile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDApunctul 3.9** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta , scrisă și semnată, se prezintă în format electronic în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizind SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a ofertei de prețuri, a specificației tehnice, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă după caz.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai tîrziu de data și ora specificate în **FDA**punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7, caz în care toate drepturile și obligațiile autorității contractante și ale ofertanților vor fi supuse ulterior termenului-limită prelungit.

28. Oferte întîrziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în **FDA** punctul **4.2**, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă ofertă înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA**punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Licităția electronică

30.3. Atribuirea unui contract de achiziții publice pentru bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri este obligatoriu precedată de licitația electronică

30.4. Licităția electronică se va baza pe una dintre următoarele elemente ale ofertei:

- a) exclusive pe preț, în cazul în care contractual este atribuit doar în baza criteriului cel mai scăzut preț;
- b) pe preț și pe noile valori ale elementelor ofertelor indicate în anunțul de participare și/sau în documentația de atribuire.

30.5. În cazul în care procedura de achiziție de bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri este împărțită în loturi, licitația electronică se petrece pentru fiecare lot în parte.

30.6. Licităția electronică se lansează la data și ora indicată în comunicatul expediat ofertanților pentru înregistrare la licitația electronică, cu condiția că cel puțin 2 operatori economici au depus ofertele în cadrul procedurii de achiziție. După lansare, licitația electronică nu poate fi suspendată sau anulată.

30.7. În cazul în care a fost depusă o singură ofertă, licitația electronică nu are loc, iar autoritatea contractantă urmează să decidă asupra atribuirii contractului de achiziții sau anularea procedurii de achiziție.

30.8. În timpul licitației electronice, ofertantul poate:

- a) să vizualizeze în timp real desfășurarea licitației electronice;
- b) să ofere o valoare nouă a ofertei în cadrul fiecărei runde de licitare.

30.9. Pe parcursul licitației electronice SIA RSAP va afișa identificatorul licitației electronice, tipul licitației electronice utilizate, valuta ofertelor, instrucțiunile pentru participanți, cea mai bună ofertă curentă, timpul rămas până la sfârșitul rundei și clasamentul actual al operatorilor economici enumerați fără specificarea denumirii participantului.

30.10. În cadrul licitației electronice, la afișarea valorii ofertelor sistemul va lua în considerare toate elementele ofertei care fac obiectul procesului repetitiv de ofertare.

30.11. Licităția electronică va lua sfîrșit atunci când numărul de runde prevăzut în anunțul de participare și în documentația de atribuire a fost epuizat. Din momentul încheierii licitației electronice, SIA RSAP va publica rezultatul licitației electronice și numele participanților.

30.12. Referitor la prețul final, rezultat în urma licitației electronice, nu se mai pot solicita clarificări decât cu privire la justificarea prețului anormal de scăzut ofertat, fără a se permite însă modificarea acestuia.

Secțiunea a-6-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preînțîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferte sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă cîștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor/serviciilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor oferanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă prin specificarea expresă a motivelor respingerii.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea oferanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele și documentația tehnică prevăzute în punctul IPO18au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, inclusiv DUAE, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele

IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluia ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate înaînta o solicitare către Agenția Achiziții Publice cu privire la înscrierea ofertantului respectiv în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sunt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă va anula procedura de achiziție în cazul în care constată lipsa unei concurențe efective, se află în imposibilitatea acoperirii financiare sau în cazurile necorespunzării ofertelor cerințelor stabilite în prezenta documentație, fără a-și crea astfel anumite obligații față de ofertanți. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și motivul anulării.

Secțiunea a-7-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA punctul 6.1.** aceluia ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și

alor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic, cantitatea de bunuri/servicii, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudicare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat. Ofertanții neciștișători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

41.2. Notificarea prin care se realizează informarea operatorilor economici referitor la rezultatele procedurii de achiziție este transmisă prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanții în ofertele acestora.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul ciștișător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDApunctul 6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului ciștișător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudicare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului ciștișător Formularul contractului de bunuri (**F5.1**) sau Formularul contractului de servicii (**F5.2**) completat și toate celelalte documente componente ale contratului.

43.2. Ofertantul ciștișător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restituî autorității contractante în termenul specificat în **FDApunctul 6.5.**

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma căruia faptul el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedura de achiziție și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la deschiderea de către autoritatea contractantă a pachetelor cu oferte.

CAPITOLUL II **FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)**

Următoarele date specifice referitoare la bunuri/serviciiile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

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

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	IMSP SR Hîncești; IDNO-1003605151372
1.2.	Obiectul achiziției:	achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2020
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	Licitație deschisă
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Bunuri
1.5.	Codul CPV:	33696500-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	CNAM
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP SR Hîncești
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	-----
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	IMSP SR Hîncești, IDNO-1003605151372
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	IMSP SR Hîncești, IDNO-1003605151372
1.11.	Limba de comunicare:	Limba română
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	Adresa: mun. Hîncești str.M.Hîncu, 238. Tel: 026923235; 22634; 069302105. E-mail: srhincesti@ms.md, goroholschi68@mail.ru Persoana de contact: Goroholschi Victor Adresa: mun.Hîncești, str. M.Hîncu 238.

1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	-----
1.14.	Tipul contractului:	[Vînzare-cumpărare]
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	[nu se aplică]

2. Lista bunurilor și specificațiile tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
Lotul 1	3369650 0-0	Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra , Eliteh clinical Sistems ,Olanda (tip închis)			1. Confirmarea că Reagenti, calibratori și material de control pentru aparat au fost produși în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
1.1	3369650 0-0	ASAT (GOT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500	2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului
1.2	3369650 0-0	ALAT (GPT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500	3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul .(Vezi anexa II punctul 14.1.d), de la producătorul bunurilor.
1.3	3369650 0-0	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	2500	
1.4	3369650 0-0	Fosfataza alcalină (Alkaline- Phosphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	1500	4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.
1.5	3369650 0-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25	mililitru	14000	5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul.

		pînă la 50 ml., în set			6. Calibratorii și materialele de control trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).
1.6	3369650 0-0	Gamma-GT (Gamma-GT) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set	mililitru	3000	
1.7	3369650 0-0	Lipaza (Lipase) Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 10 ml., în set	mililitru	200	7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)
1.8	3369650 0-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500	
1.9	3369650 0-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500	8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
1.10	3369650 0-0	Creatinina+standart (Creatinine Jaffe) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	12500	
1.11	3369650 0-0	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	6000	
1.12	3369650 0-0	Calciu +st, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	5000	9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproducibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemie, hemoliza).
1.13	3369650 0-0	LDH+standart (LDH) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set	mililitru	500	Instrucțiunile privind
1.14	3369650 0-0	Fier (Iron) +standart	mililitru	1250	

		Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set			modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.
1.15	3369650 0-0	Glucoza + standart (Glucose) HK Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	12500	10. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie însoțite de protocolele și standardele specializate pentru analizatorul menționat.
1.16	3369650 0-0	Magneziu - (Magnesium) +standart Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250	11. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie testați și validați de producător pe echipamentul menționat Selectra Pro M, cu documentație respectivă de însoțire în limba de stat.
1.17	3369650 0-0	Proteina Totală+s td. (Total Protein) Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	5000	
1.18	3369650 0-0	Trigliceride+st. (Triglycerides) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	2400	
1.19	3369650 0-0	Uree color +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	250	
1.20	3369650 0-0	Uree UV +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	12500	
1.21	3369650 0-0	Acidul Uric +standart (Uric Acid) Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	4800	
1.22	3369650 0-0	LDL-Colesterol (LDLCholsterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	2000	

1.23	3369650 0-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	1200	
1.24	3369650 0-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas- totale) Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	500	
1.25	3369650 0-0	Creatinchinaza MB Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	3500	
1.26	3369650 0-0	Glucoza + standart (Glucose) PAP Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	3000	
1.27	3369650 0-0	Cloride + standart Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250	
1.28	3369650 0-0	Control biochimic, ser Normal Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360	
1.29	3369650 0-0	Control biochimic, ser Patologic Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360	
1.30	3369650 0-0	Calibrator universal pentru teste biochimice Flacoane cu volumul de la 1.0	mililitru	180	

		ml pînă la 3 ml., în set			
1.31	3369650 0-0	Hemoglobina glucozilată Hb AI Flacoane cu volumul de la 1ml pînă la 32ml, în set	mililitru	224	
1.32	3369650 0-0	Control Hemoglobina glicozilată HbAlc FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	72	
1.33	3369650 0-0	Calibratori 4 nivele hemoglobinei glicozilate(HbAl c) FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	20	
1.34	3369650 0-0	Set pentru determinarea alcool etanol Set (10ml x10) , în set	mililitru	500	
1.35	3369650 0-0	Phosphor Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125ml , în set	mililitru	1250	
1.36	3369650 0-0	Calibratori 5 nivele proteinelor IP (lg A, lg G, lg M) FI. Cu volum de la 0,5 pînă la 2,0ml, în set	set	2	
1.37	3369650 0-0	Ig G Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50	
1.38	3369650 0-0	Ig M Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50	
1.39	3369650 0-0	Ig A Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50	
Lotul 2		SOLUTII DE SPALARE A ANALIZATOR ULUI SELECTRA PRO M			
2.1	3369650 0-0	Soluție de Hipoclorid concentrata pentru Selectra Pro M cu volumul de la 500 ml pînă la 1000 ml, în set	mililitru	5000	
2.2	3369650 0-0	Soluție Wash/cleaner pentru Selectra	mililitru	2000	

		Pro M Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set			
Lotul 3	3369650 0-0	Set de mentinanta annual Selectra Pro M	buc	1	
Lotul 4		PIESE DE SCHIMB ȘI MENTINANȚĂ PENTRU SELECTRA PRO M			
4.1	3369650 0-0	Placa de comanda Selectra Pro M	buc	1	
4.2	3369650 0-0	Valva bloc Selectra Pro M	buc	2	
4.3	3369650 0-0	Valva bloc cu 3 cai Selectra Pro M	buc	2	
4.4	3369650 0-0	Sensor pentru inchiderea/deschiderea usei	buc	2	
Lotul 5	3369650 0-0	Anti- HDV sumar Cerințe generale*, de asemenea să fie inclusi calibratori pentru determinarea cantitativă a anti-corpilor. ELISA	buc	288	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie
Lotul 6	3369650 0-0	CPR-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200	
Lotul 7	3369650 0-0	ASLO-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200	
Lotul 8	3369650 0-0	RF-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200	
Lotul 9	3369650 0-0	D-Dimeri Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1200	

stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8 %. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 7 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afara controlul „+” și “-“ 5 calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.

6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi cîte un godeu.. Să fie posibil de a testa cîte o probă.

**Nota* în conformitate cu
Ord.Nr 701 MS**

In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar,

**PROCEDURI DE
PREDILUTII
SUPLIMENTARE A
MATERIALULUI
BIOLOGIC** și să conțină cît mai puține etape .Durata efectuării sa fie cît mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).

Calibratorii și standartele după deschidere să fie stabile.La toate investigațiile autoimmune să fie un protocol comun.Să fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător.Soluțiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător,gata pentru utilizare.

Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstrează pîna la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)

Lotul 10	3369650 0-0	Cercetarea sistemului de hemostază (cod CPV33696500)			1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de prestatie) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. La cerere de prezentat monșter pentru testare de la operatorul cîștișător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
10.1	3369650 0-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec ,gata de folosire, în formă lichidă, cu CaCl (TP) ,și ISI nu mai mic de 1,1 ,cu standart Flacoane cu volumul de la 5 ml pîna la 10 ml	mililitru	4200	
10.2	3369650 0-0	Set p/u determinarea fibrinogenului după Klauss, cu standart Flacoane cu volumul de la 1 ml pîna la 2ml	Teste	6000	
10.3	3369650 0-0	Plasma de control normală (4 parametri inclusiv fibrinogen după Klauss) Flacoane cu volumul de la 1 ml pîna la 2ml	mililitru	200	
10.4	3369650 0-0	Plasma de control pathologic low (4 parametri inclusiv fibrinogen după Klauss) Flacoane cu volumul de la 1 ml pîna la 2ml	mililitru	200	
10.5	3369650 0-0	Plasma de control pathologic High (4 parametri inclusiv fibrinogen după Klauss) Flacoane cu volumul de la 1 ml pîna la 2ml	mililitru	200	
Lotul 11	3369650 0-0	Cuve cu agitatoare pentru determinarea reacțiilor de coagulare (pentru analizator Helena)	buc	15000	2. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . 3. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. Prezenta instrucțiunilor în limba de stat sau rusa . 4. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și

					standardele trebuie să corespundă cu setului .
Lotul 12	3369650 0-0	Expres teste diagnostice p/u analiza de rutină a urinei (cod CPV 33696500-0) Pentru analizator urinei Urixon-500 „Machereu-Nagel” (tip închis)			
12.1	3369650 0-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen ,leicocite,densitate,corpi cetonici Set-100teste	set	150	1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS
12.2	3369650 0-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	2	
12.3	3369650 0-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	15	
12.4	3369650 0-0	Termohirtie p/u analizor urinei Urixon - 500	buc	200	
12.5	3369650 0-0	Set de control pentru testele expres Machereu-Nagel"	set	6	
12.6	3369650 0-0	Set pentru aprecierea proteinei în urină	set	15	

		cu acid sulfosalicilic			
Lotul 13	3369650 0-0	Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul, ARCHITECT I – 1000 SR, SUA (tip închis)			Nota:Cerințe : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs
13.1	3369650 0-0	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	set	3	
13.2	3369650 0-0	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	set	5	
13.3	3369650 0-0	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	set	20	
13.4	3369650 0-0	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	10	
13.5	3369650 0-0	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	8	
13.6	3369650 0-0	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	set	8	
13.7	3369650 0-0	ARC TSH RGT 100 TEST	set	12	
13.8	3369650 0-0	ARC TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST	set	3	
13.9	3369650 0-0	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	set	8	
13.10	3369650 0-0	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	set	8	
13.11	3369650 0-0	ARC ANTI-HBcor II CAL	set	1	
13.12	3369650 0-0	ARC ANTI HCV RF CAL	set	1	
13.13	3369650 0-0	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	set	1	
13.14	3369650 0-0	ARC ANTI TPO RGT CAL	set	1	

13.15	3369650 0-0	ARC FREE T3 RGT CAL	set	1	
13.16	3369650 0-0	ARC FREE T4 RGT CAL	set	1	
13.17	3369650 0-0	ARC TSH RGT CAL	set	2	
13.18	3369650 0-0	ARC TIRIOGLOBULI NA CAL	set	1	
13.19	3369650 0-0	ARC TOTAL PSA CAL	set	2	
13.20	3369650 0-0	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	set	2	
13.21	3369650 0-0	ARC ANTI HCV RF CONTROL	set	2	
13.22	3369650 0-0	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	set	2	
13.23	3369650 0-0	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	set	2	
13.24	3369650 0-0	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	flacon	400	
13.25	3369650 0-0	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	39000	
13.26	3369650 0-0	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	9750	
13.27	3369650 0-0	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	9750	
13.28	3369650 0-0	ARC REACTION VESSELS 8X50	set	4	
Lotul 14	3369650 0-0	Accesorii/consu mabile pentru STAT FAX			<p>Nota:Cerințe :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului ,cu
14.1	3369650 0-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 1904)	buc	4	
14.2	3369650 0-0	TASTATURA (STAT FAX 1904)	buc	2	
14.3	3369650 0-0	Printer mecanism (STAT FAX 1904)	buc	2	

14.4	3369650 0-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 303)	buc	2	indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor /consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat ,de la producătorul utilajului.
14.5	3369650 0-0	TASTATURA (STAT FAX 303)	buc	2	
14.6	3369650 0-0	Printer mecanism (STAT FAX 303)	buc	2	
14.7	3369650 0-0	Suport pentru godeuri – citirea analizelor (STAT FAX 303)	buc	2	4. Furnizorul sa fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniul. 5. Prezenta instructiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.
Lotul 15	3369650 0-0	Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat PCE 210			Cerințe generale la lot: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.
15.1	3369650 0-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	litru	200	
15.2	3369650 0-0	Proclean (soluție de spălat) butelie-5litri	Litru	50	
15.3	3369650 0-0	Ciment (reagent hemolizant) 1fl*500ml	Litru	10	
15.4	3369650 0-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	15	

Lotul 16	33696500	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml pentru PCE ERMA	Litru	10	4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).
Lotul 17		Piese de schimb și menținăre pentru Analizatorul hematologic automat PCE 210			
17.1	33696500-0	Pompă pentru PCE-210	buc	6	
17.2	33696500-0	Camera (WBC/ RBC) pentru PCE -210	buc	4	
17.3	33696500-0	Valva pentru PCE -210	buc	2	
17.4	33696500-0	Capul de spalare pentru PCE -210	buc	2	
17.5	33696500-0	Saiba pentru dispensie - PCE -210	buc	2	
Lotul 18	33696500-0	Termohirtie pentru PCE-210	buc	200	
Lotul 19	33696500-0	Solutie de albastru crezil (pentru colorarea reticulocitelor in eprubeta) flacon volum de la 10-25 ml	ml.	200	
Lotul 20	33696500-0	Panel pentru determinarea Troponima I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu scop diagnostic al infarctului miocadic Cartuș,sensibilitate maxima	buc	2000	1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS
Lotul 21	33696500-0	Cartus-test pentru determinarea microalbuminei în urina , test rapid sensibilitate maxima	buc	2500	

Lotul 22	3369650 0-0	Panel pentru microscopiere CITOLOGICA a urinei si lichidelor biologice (cu 2, 5 sau 10 godeuri)	buc	2500	
Lotul 23	3369650 0-0	SET de colorare dupa GRAMM (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 100- 250 ml	ml.	1000	
Lotul 24	3369650 0-0	Solutie alcoolica de albastru de metilen de 3% (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 500- 1000 ml	ml.	4000	
Lotul 25	3369650 0-0	Azur -Eozină Romanovski soluție, flacon din plastic volum 1L, cu solutie bufer inclusa	flacon	20	
Lotul 26	3369650 0-0	Lamele de sticla slefuite, lungimea 7,5cm, grosimea de 2,5mm, latimea 2,5 cm	buc	10000	
Lotul 27	3369650 0-0	Reagenți și Consumabile pentru Analizatorul K/NA „Medica” „Eazy Lite” (tip închis)			1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în
27.1	3369650 0-0	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml	flacon	1	
27.2	3369650 0-0	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	6	
27.3	3369650 0-0	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set	set	1	

27.4	3369650 0-0	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	10	instructiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertantii vor demonstra că reagentii ,seturile de reagenti se pastrează pînă la livrare în condiții prevazute de producător (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotată cu echipament specific) 8.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să
27.5	3369650 0-0	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri	buc	2	
27.6	3369650 0-0	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.7	3369650 0-0	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.8	3369650 0-0	Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.9	3369650 0-0	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.10	3369650 0-0	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.11	3369650 0-0	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1	
27.12	3369650 0-0	Set de mențenanta pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	Buc	1	
27.13	3369650 0-0	Sample detector analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	2	
27.14	3369650 0-0	Valva de distribuire	buc	2	

					<p>coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
Lotul 28	3369650 0-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	Buc	50000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 29	3369650 0-0	Eprubeta Vacumata cu gel +clot activator 6 ml (plastic)	Buc	10000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 30	3369650 0-0	Eprubete K3 EDTA, volum singe 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 31	3369650 0-0	Eprubete K3 EDTA volum singe 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	2000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 32	3369650 0-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	Buc	15000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 33	3369650 0-0	Eprubete cu litiu și heparina , 9ml., vacumate (plastic)	Buc	1000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
Lotul 34	3369650 0-0	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate	Buc	30000	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip

Lotul 35	3369650 0-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic),gradate, cu fund conic, cu dop	Buc	30000	rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. .
Lotul 36	3369650 0-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.	Buc	5000	
Lotul 37	3369650 0-0	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,e fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.	Buc	30000	
Lotul 38	3369650 0-0	Lancete sterile, ambalate cîte 1unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000	
Lotul 39	3369650 0-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic,150-200 buc în set	buc	1000	Cerințe p/u șervețelele înbibate cu alcool-să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic
Lotul 40	3369650 0-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii -ștativ	buc	6000	
Lotul 41	3369650 0-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc pentru aparat automat Mindrai	buc	15000	
Lotul 42	3369650 0-0	Cutii de incinerare de unica folosinta pentru colectarea deseuriilor			Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.
42.1	3369650 0-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 7,5 kg ,Pentru colectarea deseuriilor cu sac pentru deseuri biologice / periculoase	Buc	1200	
42.2	3369650 0-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 12 kg ,Pentru colectarea deseuriilor infectioase ,rezultate din activitate medicala, cu saci din pelicolă rezistentă	Buc	350	
Lotul 43	3369650 0-0	Containere sterile cu lopătică 30ml, cu etichetă (plastic)	buc	100	
Lotul 44	3369650 0-0	Hîrtie de filtru	kg	10	

Lotul 45	3369650 0-0	Vîrfuri			
45.1	3369650 0-0	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson	buc	50000	1. Vîrfuri să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Lerippipet, prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
45.2	3369650 0-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson	buc	20000	
Lotul 46	3369650 0-0	Pipete din plastic, 2ml.	buc	2000	
Lotul 47	3369650 0-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat CELL-DYN Emerald 18(3 diff) Sistemă închis			Certificat CE- Copia originalului confirmă prin stampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalaj pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valibilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenți, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigidere, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament).
47.1	3369650 0-0	Emerald Cleaner RGT 960 ml	ml.	19200	
47.2	3369650 0-0	Emerald Diluent RGT, canisra 10l	litru	100	
47.3	3369650 0-0	Emerald HGB LYSI RGT 960 ml	ml.	9600	
47.4	3369650 0-0	Control pentru analizatorul Emerald CELL-DYN trei neveluri 3X2,5 ml, în set	set	5	
47.5	3369650 0-0	CELL-DYN calibrator 2fl.x2,5 ml, în set	set	1	
Lotul 48	3369650 0-0	Reagenți și consumabile pentru analizatorul hematologic automat RUBY CELL-DYN (5 diff) (tip închis)			Certificat CE- Copia originalului confirmă prin stampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate
48.1	3369650 0-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	300	
48.2	3369650 0-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	38	

48.3	3369650 0-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	38	indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalajul pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valibilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenți, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament.
48.4	3369650 0-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400	
48.5	3369650 0-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set	set	1	
48.6	3369650 0-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri	set	4	

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	[nu vor fi acceptate]
3.2.	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei. Termenul de valabilitate a garanției să fie exact ca și termenul de valabilitate a ofertei.
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	1 % din valoarea ofertei fără TVA.
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	Incoterms 2013
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	Pe parcursul an.2020, în timp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale
3.6.	Locul licării bunurilor/prestării serviciilor:	IMSP SR Hîncești
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare în termen de 30 zile după livrare.
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	30 zile
3.9.	Ofertele în valută străină:	[nu se acceptă]

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor , este:	Ofertele vor fi prezentate în formă electronică prin SIA „RSAP” Ofertantul cîștigător urmează să prezinte pînă la semnarea contractului oferta și documentele de calificare pe suport de hîrtie la adresa autorității contractante.
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	Data: indicată în SIA RSAP ora 14 ⁰⁰
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	[lei MD]
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	Ziua deschiderei ofertelor
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Evaluarea va fi efectuată pe: lot.
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	nu se aplică

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5% din suma contractului inclusiv TVA.
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	Garanția de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3

6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	Nu se cere.
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	10 Zile

7. Criterii și cerințe de calificare

Ofertantul va include în ofertă următoarele documente/cerințe:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
7.1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
7.2.	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
7.3.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F 3.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.4.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Formularul (F 3.2)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
7.5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.6.	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.8.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al	Da

		Republicii Moldova, în original sau copie cu stampila și semnătura Participantului;	
7.9.	Actul care atestă dreptul de a livra	Copie – autorizației de la producător, confirmată prin semnătura și stampila ofertantului	Da
7.10 .	Ultimul raport finanțier	- original (copie) confirmată cu semnătura și stampila Participantului;	Da
7.11 .	Certificatul de înregistrare în țara de origine	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și stampilei participantului	Da
7.12	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	– copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului;	Da
7.13	Licență de activitate	copie confirmată prin aplicarea semnăturii și stampilei participantului, se prezintă atunci cînd activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale	Da
7.14	Garanție de bună execuție (F 3.3.)	- în original, garanție bancară în original sau ordin de plată, emisă de o bancă comercială;	Da
7.15	NOTA	Prezentarea mostrelor la cererea Grupului de lucru IMSP SR de la operatorul economic cîștișător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei	Da

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru: _____ **Petru Ciubotaru**

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

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

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț/Invitația de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să [denumirea ofertantului]

presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri/servicii _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor/serviciilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____ [denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a reglementelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnatura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ” _____ 20

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficialului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____

[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ” 20

GARANTIE DE OFERTĂ Nr.

a fost informată că

[numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ” 20 (numită în continuare „ofertă”) pentru livrarea/prestarea

continuare „oferta”) pentru livrarea/prestarea _____ [obiectul achiziției]
conform anunțului de participare nr. _____ din “___” _____
20 _____. _____

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

[suma în cifre] ([suma în cuvinte])

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
 - b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor procedurii de achiziție, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștișător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ” 20 .

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului cîștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului/Prestatorului]* (numit în continuare „Furnizor/Prestator”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile/serviciile]* conform invitației la procedura de achiziție nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi întelegem că Furnizorul/Prestatorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorul/Prestatorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul/Prestatorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]*/*[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului/Prestatorului]

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi suntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează să fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

CAPITOLUL IV
SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

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

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: <u>Licitație deschisă</u>

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articoului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri/servicii							
Lotul 1							
33696500-0	ASAT (GOT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				1. Confirmarea că Reagenti, calibratori și material de control pentru aparat au fost produși în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.		ISO, CE și altele
33696500-0	ALAT (GPT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului		
33696500-0	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set				3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor		
33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set						
33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu						

	volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set				cu utilajul .(Vezi anexa II punctul 14.1.d), de la producătorul bunurilor.		
33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml., în set				4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.		
33696500-0	Lipaza (Lipase) Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 10 ml., în set				5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul.		
33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				6. Calibratorii și materialele de control trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).		
33696500-0	Creatinina+standart (Creatinine Jaffe) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				7. Ofertantii vor demonstra ca reagentii ,seturile de reagenti se pastreaza pina la livrare in conditii prevazute de producator (la frigider ,frigorifer sau ncapere dotata cu echipament specific)		
33696500-0	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set						
33696500-0	Calciu +st, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set						
33696500-0	LDH+standart (LDH) Flacoane cu volumul De						

	la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set				
33696500-0	Fier (Iron) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set				
33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) HK Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set				
33696500-0	Magneziu -(Magnesium) +standart Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set				
33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein) Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set				
33696500-0	Trigliceride+st. (Triglycerides) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml., în set				
33696500-0	Uree color +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set				
33696500-0	Uree UV +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set				
33696500-0	Acidul Uric +standart (Uric Acid) Flacoane cu				
8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul Iotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.					
9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.					
10. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie					

	volumul de la 25 ml pînă la 50 ml., în set				însoțite de protoalele și standardele specializate pentru analizatorul menționat.		
33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholsterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set				11. Reagenți, calibratori și materiale de control sa fie testați și validați de producător pe echipamentul menționat Selectra Pro M, cu documentație respectivă de insoțire în limba de stat.		
33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set						
33696500-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale) Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set						
33696500-0	Creatinchinaza MB Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set						
33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) PAP Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set						
33696500-0	Cloride + standart Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set						
33696500-0	Control biochimic, ser Normal Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set						

33696500-0	Control biochimic, ser Patologic Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set			
33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml., în set			
33696500-0	Hemoglobina glucozilată Hb AI Flacoane cu volumul de la 1ml pînă la 32ml, în set			
33696500-0	Control Hemoglobina glicozilată HbA1c FI. cu volum de la 0,5 ml pînă la 2,0 ml , în set			
33696500-0	Calibratori 4 nivele hemoglobinei glicozilate(HbA1c) FI. cu volum de la 0,5 ml pînă la 2,0 ml , în set			
33696500-0	Set pentru determinarea alcool etanol Set (10ml x10) , în set			
33696500-0	Phosphor Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125ml , în set			
33696500-0	Calibratori 5 nivele proteinelor IP (Ig A, Ig G, Ig M) FI. Cu volum de la 0,5 ml pînă la 2,0ml, în set			
33696500-0	Ig G Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set			
33696500-0	Ig M Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set			
33696500-0	Ig A Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set			

	Total lot 1					
	Lotul 2					
33696500-0	Soluție de Hipoclorid concentrata pentru Selectra Pro M cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set					
33696500-0	Soluție Wash/cleaner pentru Selectra Pro M Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set					
	Total lot 2					
	Lotul 3					
33696500-0	Set de mentinanta annual Selectra Pro M					
	Total lot 3					
	Lotul 4					
33696500-0	Placa de comanda Selectra Pro M					
33696500-0	Valva bloc Selectra Pro M					
33696500-0	Valva bloc cu 3 cai Selectra Pro M					
33696500-0	Sensor pentru inchiderea/deschiderea usei					
	Total lot 4					
	Lotul 5					
33696500-0	Anti- HDV sumar Cerințe gene-rale*, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anti-corpilor. ELISA				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împreună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru. 2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător . 3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele	ISO, CE și altele
	Total lot 5					
	Lotul 6					
33696500-0	CPR-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST					ISO, CE și altele
	Total lot 6					

	Lotul 7				
33696500-0	ASLO-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST				componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
	Total lot 7				4.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.
	Lotul 8				Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.
33696500-0	RF-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST				5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8 %..Test sistemele să conțină nu mai puțin de 7 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și “-” 5 calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.
	Total lot 8				6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.
	Lotul 9				Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS
33696500-0	D-Dimeri Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST				In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar,
	Total lot 9				PROCEDURI DE PREDILUTII
					ISO, CE și altele
					ISO, CE și altele
					ISO, CE și altele

				<p style="color: red;">SUPLIMENTARE A MATERIALULULUI BIOLOGIC</p> <p>și să conțină cât mai puține etape .Durata efectuării sa fie cât mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standartele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimmune sa fie un protocol comun.Sa fie present pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Solutiile de substrat-cromogenul intr-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții .trusele ,test-sistemele se păstează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat)</p>	
	Lotul 10			1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seri3,termenul de valabilitate ,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic	ISO, CE și altele
33696500-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec,lichid .și ISI nu mai mic de 1,1 ,cu standart Flacoane cu volumul de la 5 ml pîna la 10 ml				
33696500-0	Set p/u determinarea fibrinogenului, cu standart Flacoane cu				

	volumul de la 1 ml pina la 2ml					
33696500-0	Plasma de control normală (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml				de 12 luni.La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștișător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurele de testare a monstrelor. În set să fie prezenti toți reagenții necesari pentru reacție.	
33696500-0	Plasma de control patologică A (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml				2. Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . 3. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.Prezenta instrucțiunilor în limba de stat sau rusa . 4.Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setului .	
33696500-0	Plasma de control patologică SA (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml					
	Total lot 10					
	Lotul 11					
33696500-0	Cuve cu agitatoare pentru determinarea reacțiilor de coagulare (pentru analizator Helena)					
	Total lot 11					
	Lotul 12				1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	ISO, CE și altele
33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen ,leicocite,densitate,corpi cetonici Set-100teste					
33696500-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4					

	calibratori,(BM-control) FI 10 ml					
33696500-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control) FI 10 ml					
33696500-0	Termohirtie p/u analizor urinei Urixon - 500					
33696500-0	Set de control pentru testele expres Machereu-Nagel"					
33696500-0	Set pentru aprecierea proteinei în urină cu acid sulfosalicilic					
	Total lot 12					
	Lotul 13				Nota:Cerințe : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului ,cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor /consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat ,de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul sa fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezenta instructiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.	ISO, CE și altele
33696500-0	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste					
33696500-0	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste					
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT 100					
33696500-0	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste					
33696500-0	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste					
33696500-0	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste					
33696500-0	ARC TSH RGT 100 TEST					
33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST					
33696500-0	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST					

33696500-0	ARC FREE PSA RGT 100 TEST						
33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CAL						
33696500-0	ARC ANTI HCV RF CAL						
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL						
33696500-0	ARC ANTI TPO RGT CAL						
33696500-0	ARC FREE T3 RGT CAL						
33696500-0	ARC FREE T4 RGT CAL						
33696500-0	ARC TSH RGT CAL						
33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA CAL						
33696500-0	ARC TOTAL PSA CAL						
33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CONTROL						
33696500-0	ARC ANTI HCV RF CONTROL						
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II CONTROL						
33696500-0	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)						
33696500-0	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml						
33696500-0	ARC CON WASH BUFF 4X975ML						
33696500-0	ARC TRIGGER SOL 4X975ML						
33696500-0	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML						
33696500-0	ARC REACTION VESSELS 8X50						
	Total lot 13						
	Lotul 14				Nota:Cerințe : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în		ISO, CE și altele

33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 1904)				conformitate cu cerințe CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs		
33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 1904)				2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului ,cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului		
33696500-0	Printer mecanism (STAT FAX 1904)				3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor /consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat ,de la producătorul utilajului.		
33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 303)				4. Furnizorul sa fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.		
33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 303)				5. Prezenta instructiunii de utilizare a produsului , inclusiv și traducerea în limba de stat.		
	Suport pentru godeuri – citirea analizelor (STAT FAX 303)						
	Total lot 14						
	Lotul 15				Cerințe generale la lot:		ISO,CE și altele
33696500-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.		
33696500-0	Proclean (soluție de spălat) butelie- 5litri				2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului,		

33696500-0	Ciment (reagent hemolizant) 1fl*500ml				
33696500-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml				
	Total lot 15				
	Lotul 16				
33696500-0	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml				
	Total lot 16				
	Lotul 17				
33696500-0	Pompă pentru PCE-210				
33696500-0	Camera (WBC/ RBC) pentru PCE -210				
33696500-0	Valva pentru PCE -210				
33696500-0	Capul de spalare pentru PCE -210				
33696500-0	Saiba pentru dispensie - PCE -210				
	Total lot 17				
	Lotul 18				
33696500-0	Termohirtie pentru PCE-210				
	Total lot 18				
	Lotul 19				
33696500-0	Solutie de albastru crezil (pentru colorarea reticulocitelor in eprubeta) flacon volum de la 10- 25 ml				
	Total lot 19				

cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.

3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem încis), de la producătorul utilajului.

4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.

5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem încis).
 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).

	Lotul 20						
33696500-0	Panel pentru determinarea Troponima I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu scop diagnostic al infarctului miocadic Cartuș,sensibilitate maxima						ISO,CE și altele
	Total lot 20						
	Lotul 21						
33696500-0	Cartus-test pentru determinarea microalbuminei în urina , test rapid sensibilitate maxima						ISO,CE și altele
	Total lot 21						
	Lotul 22						
33696500-0	Panel pentru microscopiere CITOLOGICA a urinei si lichidelor biologice (cu 2, 5 sau 10 godeuri)						ISO,CE și altele
	Total lot 22						
	Lotul 23						
33696500-0	SET de colorare dupa GRAMM (pentru colorarea froturilor ginecologice) flacon volum de la 100- 250 ml						ISO,CE și altele
	Total lot 23						
	Lotul 24						

33696500-0	Solutie alcoolica de albastru de metilen de 3% (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 500-1000 ml				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Nota: ambalajul este solicitat în conformitate cu anexa Nr.3 al ordinului Nr 701 MS	
	Total lot 24					
	Lotul 25					
33696500-0	Azur -Eozină Romanovski soluție, flacon din plastic volum 1L, cu solutie bufer inclusa					
	Total lot 25					
	Lotul 26					
33696500-0	Lamele de sticla slefuite, lungimea 7,5cm, grosimea de 2,5mm, latimea 2,5 cm					ISO,CE și altele
	Total lot 26					
	Lotul 27					
33696500-0	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml				1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către	
33696500-0	Soluție pack K/Na 800 ml					
33696500-0	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set					
33696500-0	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na					
33696500-0	Tub din silicon pentru reagent, ser și deșeuri					
33696500-0	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica					
33696500-0	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica					

33696500-0	Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica				furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 5. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 6. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 7. Ofertanții vor demonstra că reagentii „seturile de reagenti se pastrează pînă la livrare în condiții prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau încapere dotată cu echipament specific)	
33696500-0	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica				8. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestatie) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.	
33696500-0	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica				9. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
	Total lot 27					
	Lotul 28					
33696500-0	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)				Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	ISO, CE și altele
	Total lot 28					
	Lotul 29					

33696500-0	Eprubeta Vacumata cu gel +clot activator 6 ml (plastic)						ISO,CE și altele
	Total lot 29						
	Lotul 30						
33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sănge 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)						ISO,CE și altele
	Total lot 30						
	Lotul 31						
33696500-0	Eprubete K3 EDTA volum sănge 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)						ISO,CE și altele
	Total lot 31						
	Lotul 32						
33696500-0	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)						ISO,CE și altele
	Total lot 32						
	Lotul 33						
33696500-0	Eprubete cu litiu si heparina , 9ml., vacumate (plastic)						ISO,CE și altele
	Total lot 33						
	Lotul 34						
33696500-0	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate						ISO,CE și altele
	Total lot 34						
	Lotul 35						
33696500-0	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic),gradate, cu fund conic, cu dop						ISO,CE și altele
	Total lot 35						
	Lotul 36						
33696500-0	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul						ISO,CE și altele

	elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.					
	Total lot 36					
	Lotul 37					
33696500-0	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,e fileu, eticheta, nesterile, cu gradatăie cu interval cu 10 ml.					ISO,CE și altele
	Total lot 37					
	Lotul 38					
33696500-0	Lancete sterile, ambalate cîte 1unit. adaptate pentru glucometru					ISO,CE și altele
	Total lot 38					
	Lotul 39					
33696500-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic,150-200 buc în set				Cerințe p/u șervețelele înbibate cu alcool-să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic	ISO,CE și altele
	Total lot 39					
	Lotul 40					
33696500-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii -ștativ					ISO,CE și altele
	Total lot 40					
	Lotul 41					
33696500-0	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc pentru aparat automat					ISO,CE și altele
	Total lot 41					
	Lotul 42					
33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 7,5 kg ,Pentru colectarea deseurilor cu sac pentru deseuri biologice / periculoase				Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.	ISO,CE și altele
33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 12 kg ,Pentru colectarea deseurilor infectioase					

	,rezultate din activitate medicală, cu saci din peliculă rezistentă					
	Total lot 42					
	Lotul 43					
33696500-0	Containere sterile cu lopătică 30ml, cu etichetă (plastic)					ISO,CE și altele
	Total lot 43					
	Lotul 44					
33696500-0	Hârtie de filtru					ISO,CE și altele
	Total lot 44					
	Lotul 45				1. Vîrfuri să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Lerippipet, prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul cîștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	
33696500-0	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson					ISO,CE și altele
33696500-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson					
	Total lot 45					
	Lotul 46					
33696500-0	Pipete din plastic, 2ml.					ISO,CE și altele
	Total lot 46					
	Lotul 47				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalaj pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de	
33696500-0	Emerald Cleaner RGT 960 ml					ISO,CE și altele
33696500-0	Emerald Diluent RGT, canisra 10l					
33696500-0	Emerald HGB LYSI RGT 960 ml					
33696500-0	Control pentru analizatorul Emerald CELL-DYN trei neveluri 3X2,5 ml, în set					
33696500-0	CELL-DYN calibrator 2fl.x2,5 ml, în set					
	Total lot 47					

					identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii devalabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valibilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (lafrigidere, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament).	
	Lotul 48				Certificat CE- Copia originalului confirmă prin ștampila și semnătura participantului. Autorizație de la Producător reprezentantului oficial în RM. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea, calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalajul să fie specific pentru analizatorul hematologic, securizat, marcat și etichetat de producător. Prezența obligatorie bar-codului în original pe fiecare ambalaj pentru citirea bar-codului de aparat înainte de instalare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii devalabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. NOTA: prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termenul de valibilitate. Calibratorii, standardele și controale trebuie să corespundă cu setul de reagenți,	ISO,CE și altele
33696500-0	Diluent Sheath , canistra 20l					
33696500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L					
33696500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L					
33696500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml					
33696500-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set					
33696500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri					

					adică să fie de la acelaș producător. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau incăperi dotate cu echipament).	
	Total lot 48					

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
 Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Licitatie deschisă

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitate a de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de prestare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Bunuri									
Lotul 1									
33696500-0	ASAT (GOT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500					Pe parcursul an. 2020, în temp de 2-3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale	MD34TRPCCG518430A00218 AA
33696500-0	ALAT (GPT) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	12500						

33696500-0	Albumina cu standard (Albumin) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	2500				
33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase) Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	mililitru	1500				
33696500-0	Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	mililitru	14000				
33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	3000				
33696500-0	Lipaza (Lipase) Flacoane cu volumul De la 5 ml pînă la 10 ml., în set	mililitru	200				
33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500				
33696500-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	19500				
33696500-0	Creatinină+standart (Creatinine Jaffe)	mililitru	12500				

	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set						
33696500-0	Cholesterol total +standart (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	6000				
33696500-0	Calciu +st, (Calcium Arsenazo) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	5000				
33696500-0	LDH+standart (LDH) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62,5 ml., în set	mililitru	500				
33696500-0	Fier (Iron) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250				
33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) HK Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	12500				
33696500-0	Magneziu - (Magnesium) +standart Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250				
33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein) Flacoane cu volumul	mililitru	5000				

	de la 50 ml pînă la 125 ml., în set						
33696500-0	Trigliceride+st. (Triglycerides) Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	2400				
33696500-0	Uree color +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	250				
33696500-0	Uree UV +std (Urea) Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	12500				
33696500-0	Acidul Uric +standart (Uric Acid) Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml., în set	mililitru	4800				
33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	2000				
33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml., în set	mililitru	1200				
33696500-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale) Flacoane cu volumul	mililitru	500				

	de la 30 pînă la 62.5 ml., în set						
33696500-0	Creatinchinaza MB Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml., în set	mililitru	3500				
33696500-0	Glucoza + standart (Glucose) PAP Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml., în set	mililitru	3000				
33696500-0	Cloride + standart Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml., în set	mililitru	1250				
33696500-0	Control biochimic, ser Normal Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360				
33696500-0	Control biochimic, ser Patologic Flacoane cu volumul de la 1.0ml pînă la 5 ml., în set	mililitru	360				
33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml., în set	mililitru	180				
33696500-0	Hemoglobina glucozilată Hb AI Flacoane cu volumul de la 1ml pînă la 32ml, în set	mililitru	224				

33696500-0	Control Hemoglobina glicozilata HbAlc FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	72				
33696500-0	Calibratori 4 nivele hemoglobinei glicozilate(HbAlc) FI. cu volum de la 0,5 pînă la 2,0 ml , în set	mililitru	20				
33696500-0	Set pentru determinarea alcool etanol Set (10ml x10) , în set	mililitru	500				
33696500-0	Phosphor Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 125ml , în set	mililitru	1250				
33696500-0	Calibratori 5 nivele proteinelor IP (lg A, lg G, lg M) Fl. Cu volum de la 0,5 pînă la 2,0ml, în set	set	2				
33696500-0	Ig G Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50				
33696500-0	Ig M Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50				
33696500-0	Ig A Flacoane cu volumul de la 1 ml pînă la 60 ml , în set	mililitru	50				
33696500-0	Total lot 1						
33696500-0	Lotul 2						
33696500-0	Soluție de Hipoclorid concentrata pentru Selectra Pro M cu volumul de la 500 ml pîna la 1000 ml, în set	mililitru	5000				
33696500-0	Soluție Wash/cleaner pentru Selectra Pro M	mililitru	2000				

	Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml, în set								
33696500-0	Total lot 2								
33696500-0	Lotul 3								
33696500-0	Set de mentinanta annual Selectra Pro M	buc	1						
33696500-0	Total lot 3								
33696500-0	Lotul 4								
33696500-0	Placa de comanda Selectra Pro M	buc	1						
33696500-0	Valva bloc Selectra Pro M	buc	2						
33696500-0	Valva bloc cu 3 cai Selectra Pro M	buc	2						
33696500-0	Sensor pentru inchiderea/deschiderea usei	buc	2						
33696500-0	Total lot 4								
	Lotul 5								
	Anti- HDV sumar Cerințe gene-rale*, de asemenea să fie inclusi calibratori pentru determinarea cantitativă a anti-corpilor. ELISA	buc	288						
33696500-0	Total lot 5								
									MD34TRPCCG518430A00218 AA

	Lotul 6						
	CPR-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200				
33696500-0	Total lot 6						
	Lotul 7						
	ASLO-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200				
33696500-0	Total lot 7						
	Lotul 8						
	RF-LATEX Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	2200				
33696500-0	Total lot 8						
	Lotul 9						
	D-Dimeri Cerințe generale* + Notă ** LATEX-TEST	buc	1200				
33696500-0	Total lot 9						
	Lotul 10						
	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec, lichid . și ISI nu mai mic de 1,1 , cu standart Flacoane cu volumul de la 5 ml pina la 10 ml	mililitru	4200				

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

33696500-0	Set p/u determinarera fibrinogenului, cu standart Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	Teste	6000						MD34TRPCCG518430A00218 AA
33696500-0	Plasma de control normala (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200						
33696500-0	Plasma de control patologica A (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200						
33696500-0	Plasma de control patologica SA (4 parametri) Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2ml	mililitru	200						
33696500-0	Total lot 10								
33696500-0	Lotul 11								
33696500-0	Cuve cu agitatoare pentru determinarea reacțiilor de coagulare (pentru analizator Helena)	buc	15000						
	Total lot 11								
	Lotul 12								
33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen	set	150						MD34TRPCCG518430A00218 AA

	,leicocite,densitate,corpi cetonici Set-100teste						
33696500-0	Set de control cu 2 nivale+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	2				
33696500-0	Set de control cu 2 nivale pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control) FI 10 ml	set	15				
33696500-0	Termohirtie p/u analizor urinei Urixon - 500	buc	200				
33696500-0	Set de control pentru testele expres Machereu-Nagel"	set	6				
33696500-0	Set pentru aprecierea proteinei în urină cu acid sulfosalicilic	set	15				
Total lot 12							
Lotul 13							
33696500-0	ARC ANTI-HBcor II RGT 100TE kit – 100 teste	set	3				
33696500-0	ARC ANTI HCV RF RGT 100 T – kit – 100 teste	set	5				
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT 100	set	20				
33696500-0	ARC ANTI TPO RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	10				
33696500-0	ARC FREE T3 RGT 100 TEST – kit – 100 teste	set	8				
33696500-0	ARC FREE T4 RGT 100T RF – kit – 100 teste	set	8				
33696500-0	ARC TSH RGT 100 TEST	set	12				
33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA RGT 100 TEST	set	3				
33696500-0	ARC TOTAL PSA RGT 100 TEST	set	8				
33696500-0	ARC FREE PSA RGT 100 TEST	set	8				

MD34TRPCCG518430A00218
AA

33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CAL	set	1				
33696500-0	ARC ANTI HCV RF CAL	set	1				
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II RGT CAL	set	1				
33696500-0	ARC ANTI TPO RGT CAL	set	1				
33696500-0	ARC FREE T3 RGT CAL	set	1				
33696500-0	ARC FREE T4 RGT CAL	set	1				
33696500-0	ARC TSH RGT CAL	set	2				
33696500-0	ARC TIRIOGLOBULINA CAL	set	1				
33696500-0	ARC TOTAL PSA CAL	set	2				
33696500-0	ARC ANTI-HBcor II CONTROL	set	2				
33696500-0	ARC ANTI HCV RF CONTROL	set	2				
33696500-0	ARC HBSAG QUAL II CONTROL	set	2				
33696500-0	TP MULTICHEM IA PLUS (3 NIVELE DE CONTROL)	set	2				
33696500-0	ARC PROBE CONDITIONER 4X25 ml	flacon	400				
33696500-0	ARC CON WASH BUFF 4X975ML	ml.	39000				
33696500-0	ARC TRIGGER SOL 4X975ML	ml.	9750				
33696500-0	ARC PRE-TRIGG SOL 4X975ML	ml.	9750				
33696500-0	ARC REACTION VESSELS 8X50	set	4				
	Total lot 13						
	Lotul 14						

33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 1904)	buc	4				
33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 1904)	buc	2				
33696500-0	Printer mecanism (STAT FAX 1904)	buc	2				
33696500-0	Lampa pentru citirea rezultatelor (STAT FAX 303)	buc	2				
33696500-0	TASTATURA (STAT FAX 303)	buc	2				
33696500-0	Printer mecanism (STAT FAX 303)	buc	2				
33696500-0	Suport pentru godeuri – citirea analizelor (STAT FAX 303)	buc	2				
	Total lot 14						
	Lotul 15						
33696500-0	Soluție de diluare butelie - 20 litri	litru	200				
33696500-0	Proclean (soluție de spălat) butelie-5litri	Litru	50				
33696500-0	Ciment (reagent hemolizant) 1fl*500ml	Litru	10				
33696500-0	Set de control pentru PCE 3DIFF (Low, Normal, High) 2,5ml	set	15				
33696500-0	Total lot 15						
33696500-0	Lotul 16						

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

33696500-0	Soluție conc. de hipoclorid 0,5% 1l Fl*1000ml pentru PCE ERMA	Litru	10				
33696500-0	Total lot 16						
33696500-0	Lotul 17						
33696500-0	Pompă pentru PCE-210	buc	6				
33696500-0	Camera (WBC/ RBC) pentru PCE - 210	buc	4				
33696500-0	Valva pentru PCE - 210	buc	2				
33696500-0	Capul de spalare pentru PCE -210	buc	2				
	Saiba pentru dispensie - PCE -210	buc	2				
	Total lot 17						
33696500-0	Lotul 18						
	Termohirtie pentru PCE-210	buc	200				
	Total lot 18						
33696500-0	Lotul 19						
	Solutie de albastru crezil (pentru colorarea reticulocitelor in eprubeta) flacon volum de la 10- 25 ml	Ml	200				
	Total lot 19						
33696500-0	Lotul 20						

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

	Panel pentru determinarea Troponima I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu scop diagnostic al infarctului miocadic Cartuș,sensibilitate maxima	Buc	2000				
	Total lot 20						
33696500-0	Lotul 21						
	Cartus-test pentru determinarea microalbuminei în urina , test rapid sensibilitate maxima	Buc	2500				
	Total lot 21						
33696500-0	Lotul 22						
	Panel pentru microscopiere CITOLOGICA a urinei si lichidelor biologice (cu 2, 5 sau 10 godeuri)	Buc	2500				
	Total lot 22						
33696500-0	Lotul 23						
	SET de colorare dupa GRAMM (pentru colorarea frotiurilor ginecologice) flacon volum de la 100- 250 ml	ml	1000				

MD34TRPCCG518430A00218
AA

	Total lot 23						
33696500-0	Lotul 24						
	Solutie alcoolica de albastru de metilen de 3% (pentru colorarea froturilor ginecologice) flacon volum de la 500- 1000 ml	ml	4000				
	Total lot 24						
33696500-0	Lotul 25						
33696500-0	Azur -Eozină Romanovski soluție, flacon din plastic volum 1L, cu solutie bufer inclusa	flacon	20				
33696500-0	Total lot 25						
33696500-0	Lotul 26						
33696500-0	Lamele de sticla slefuite, lungimea 7,5cm, grosimea de 2,5mm, latimea 2,5 cm	buc	10000				
33696500-0	Total lot 26						
33696500-0	Lotul 27						
33696500-0	K/Na (soluție de spălat) Fl. 100ml	flacon	1				
33696500-0	Soluție pack K/Na 800 ml	buc	6				
33696500-0	Medica Quality Control 3 LEVEL (low,Normal, High), în set	set	1				
33696500-0	Termohîrtie pentru analizatorul K și Na	buc	10				
33696500-0	Tub din silicon pentru reagent, ser și deseuri	buc	2				

MD34TRPCCG518430A00218
AA

33696500-0	Electrod K pentru analizatorul zonoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
33696500-0	Electrod Na pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
	Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
	Soluție filing pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
33696500-0	Soluție Valve pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
	Membrană assembly pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	1				
	Set de mențenanta pentru analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	Buc	1				
33696500-0	Sample detector analizatorul ionoselectiv EASY Lyte-Medica	buc	2				
	Valva de distribuire	buc	2				
	Total lot 27						
33696500-0	Lotul 28						
	Eprubeta Vacumata cu clot activator 6 ml (plastic)	buc	50000				
	Total lot 28						
33696500-0	Lotul 29						
	Eprubeta Vacumata cu gel +clot activator 6 ml (plastic)	Buc	10000				
	Total lot 29						

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

33696500-0	Lotul 30						
	Eprubete K3 EDTA, volum singe 2,5 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	25000				
	Total lot 30						
33696500-0	Lotul 31						
	Eprubete K3 EDTA volum singe 1 ml (plastic) capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, vacutest (pentru analizator automat)	Buc	2000				
	Total lot 31						
33696500-0	Lotul 32						
	Eprubete cu citrat de natriu, 3ml pentru hemostază, vacumate (plastic)	buc	15000				
	Total lot 32						
33696500-0	Lotul 33						
	Eprubete cu litiu si heparina , 9ml., vacumate (plastic)	Buc	1000				
	Total lot 33						
33696500-0	Lotul 34						
	Eprubete pentru Stat-fax, borosilicate	buc	30000				
	Total lot 34						
33696500-0	Lotul 35						
	Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic),gradate, cu fund conic, cu dop	buc	30000				

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

	Total lot 35						
33696500-0	Lotul 36						
	Eprubete Eppendorf 1,5 ml; eprubeta sa fie cu capacul elastic cu urechiușă . Eprubetele să fie cu etichetă.	buc	5000				
	Total lot 36						
33696500-0	Lotul 37						
	Pahare din plastic elastic 200 ml,cu capac,e fileu, eticheta, nesterile, cu gradație cu interval cu 10 ml.	buc	30000				
	Total lot 37						
33696500-0	Lotul 38						
	Lancete sterile, ambalate câte 1unit. adaptate pentru glucometru	buc	4000				
	Total lot 38						
33696500-0	Lotul 39						
33696500-0	Salfete cu alcool 70% prelucrate cu unde Gamma, set, în cutie de masă plastic,150-200 buc în set	buc	1000				
	Total lot 39						
	Lotul 40						
33696500-0	Sistema p/u VSH getabila, din 3 componente (eprubeta (plastic),capilarul,dop din cauciuc de la același producător), capilarele ambalate în cutii -ștativ	Buc	6000				
33696500-0	Total lot 40						

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

MD34TRPCCG518430A00218
AA

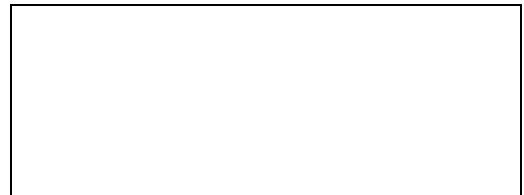
	Lotul 41						
	Eprubete din sticla pentru VSH cu citrat de Na – 3.8 % volum de 1.6 ml cu capac de cauciuc pentru <u>aparat automat</u>	buc	15000				
33696500-0	Total lot 41						
	Lotul 42						
	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 7,5 kg ,Pentru colectarea deseurilor cu sac pentru deseuri biologice / periculoase	buc	1200				
33696500-0	Cutie de incinerare de unica folosinta ,volum 12 kg ,Pentru colectarea deseurilor infectioase ,rezultate din activitate medicala, cu saci din pelicolă rezistentă	buc	350				
	Total lot 42						
	Lotul 43						
33696500-0	Containere sterile cu lopătică 30ml, cu etichetă (plastic)	buc	100				
	Total lot 43						
	Lotul 44						
33696500-0	Hârtie de filtru	kg	10				
33696500-0	Total lot 44						
	Lotul 45						
	Vîrfuri din plastic 0-200mkl (galben) de tip Gilson	buc	50000				
33696500-0	Vîrfuri din plastic 100-1000mkl (albastre) de tip Gilson	buc	20000				
	Total lot 45						
	Lotul 46						

33696500-0	Pipete din plastic, 2ml.	buc	2000				
33696500-0	Total lot 46						
33696500-0	Lotul 47						
33696500-0	Emerald Cleaner RGT 960 ml	ml.	19200				
33696500-0	Emerald Diluent RGT, canisra 10l	litru	100				
33696500-0	Emerald HGB LYSI RGT 960 ml	ml.	9600				
33696500-0	Control pentru analizatorul Emerald CELL-DYN trei neveluri 3X2,5 ml, în set	set	5				
33696500-0	CELL-DYN calibrator 2fl.x2,5 ml, în set	set	1				
33696500-0	Total lot 47						
33696500-0	Lotul 48						
33696500-0	Diluent Sheath , canistra 20l	litru	300				
33696500-0	Soluție WBC LYSE RGT 3,8 L	litru	38				
33696500-0	Soluție HGB NC LYSE 3,84L	litru	38				
33696500-0	Enzyme Cleaner CD 100 ml	ml.	400				
33696500-0	Calibrator CELL-DYN RUBY, în set	set	1				
33696500-0	Set de control HP CD 26 5diff cu trei neveluri	set	4				
	Total lot 48						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model Bunuri
F5.2	Contract-model Servicii

Contract-model Bunuri(F5.1)**A C H I Z I T I I P U B L I C E****CONTRACT Nr. _____**

de achiziționare reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2020

Cod CPV: 33696500-0

“ _____ 20 _____

(localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>_____, <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i> reprezentată prin _____, <i>(funcția, numele, prenumele)</i> care acționează în baza _____, <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i> denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____, <i>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</i> pe de o parte,</p>	<p>IMSP Spitalul Raional Hîncești, _____, <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i> reprezentată prin _____, <i>(funcția, numele, prenumele)</i> care acționează în baza _____, <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i> denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> _____, <i>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</i> pe de o parte,</p>

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

Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2020

a. ,

(denumirea bunului)

denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip _____ nr._____ din_____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din
„____” _____ 20___.

- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
- a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) Garanție de bună execuție în marime de 5% din suma totală a contractului cu TVA
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravalore a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravalore a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vînzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenele de garanție [valabilitate, după caz] a Bunurilor sunt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) cu transportul Vînzătorului, în termenele prevăzute de graficul de livrare- **în decurs de 2-3 zile după comandă pe parcursul a.2020.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- a) factura fiscală.....2 ex
- b) certificatul de calitate.....1 ex
- c) certificatul igienic a mărfuii și transportului

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

în termen de 30 zile de la data livrării

3.5. Plășile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător [destinatar, după caz] dacă:

a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însotire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;

b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;

c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plășii. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;

b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;

c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către

Cumpărător [destinatar, după caz], în termenele stabilite, în corespondere cu cerințele prezentului Contract;

d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespondere cu cerințele prezentului Contract;

b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sănătate exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (război, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

- 8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.
- 8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:
 - a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
 - b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
 - c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
 - d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatore a rezilierei Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile lucrătoare celelalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezilierea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorului în termen de 3 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 3 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 3 zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substitue sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sanctiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile

punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de *5% [indicați procentajul]* din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrante, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de *5% [indicați procentajul]* din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește 20 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% *[indicați procentajul]* din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de *5% [indicați procentajul]* din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărora:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competență conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoarea data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2020.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:	Adresa poștală:mun. <i>Hîncești</i> ,str. <i>M.Hîncu</i> 238 Telefon: <i>0269/23235</i> <i>Cod IBAN: MD34TRPCCG518430A00218AA</i> Banca: MF TR Centru-Hîncești Adresa poștală a băncii:mun. <i>Chișinău</i> Cod: <i>TREZMD2X</i> Cod fiscal: <i>1003605151372</i>

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Furnizorul de bunuri
Semnătura autorizată: L.Ş.	Semnătura autorizată: L.Ş.

