

**ОБЪЯВЛЕНИЕ НА УЧАСТИЕ, В ТОМ ЧИСЛЕ ДЛЯ ПРОЦЕДУР
ПРЕДВАРИТЕЛЬНОГО ОТБОРА/ ПЕРЕГОВОРНЫХ ПРОЦЕДУР**

О покупке реактивы и расходные материалы в соответствии с потребностями лаборатории ПМСУ Центр Здоровья Чадыр-Лунга на 2025 год. (указать объект приобретения)

через процедуру закупки запрос ценовых офферт (вид закупочной процедуры)

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):** Да

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://csceadir.wixsite.com/csceadir/gozsak>

1. Наименование закупающего органа: ПМСУ Центр Здоровья Чадыр-Лунга
2. IDNO: 1007611005052
3. Адрес: MD6101, РМ, АТО Гагаузия, мун. Чадыр-Лунга, Мичурина,2
4. Номер телефона / факса: 029123820
5. Электронный адрес и Официальный сайт закупающего органа: cmfciadirlunga@ms.md
6. Электронная адрес или Официальный сайт, с которого будет доступен доступ к документации по присуждению договора: документация по присуждению договора прилагается к процедуре в АИС ГРГЗ.
7. Тип закупающего органа и основной объект деятельности (если применимо, указание, что организация-заказчик является центральным закупочным органом или что закупки, предполагают другую форму совместных закупок): Публичное Медико-Санитарное Учреждение оказывающее медицинские услуги
8. Покупатель приглашает заинтересованных экономических операторов, которые могут удовлетворить его потребности, к участию в закупочной процедуре по поставке/предоставлению следующих товаров/услуг:

№	Код CPV	Наименование товара/ услуг	единица измерения	Количество	Требуемая полная техническая спецификация, Справочные стандарты	Оценочная сумма (указывается для каждого лота)
1	33696500-0	Лот 1 Reagenți, calibratori, materiale de control si consumabile pentru analizator biochimic automat A-15/A-25 Biosystems, Spania (sistem închis) conform a.17 din Ordinul MS nr. 374, accesorii/consumabile/piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)				
1.1	33696500-0	Fosfataza Alcalină (ALP)	set	4	Ambalaj 5x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 3,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 3,0 Coeficientul de variație extraserial:	

					<p>≤ 3,0</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.2	33696500-0	Alfa-Amilaza pancreatică (alfa-Amilase Pancreatic)	set	3	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 33 U/L Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5,0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8,0</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.3	33696500-0	Creatine Kinase (CK)	set	3	<p>Ambalaj 3x15 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică</p>	

				<p>fermentativă. Cinetică. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv Limita minimă de detectare pentru set: ≤ 3 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,7$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>		
1.4	33696500-0	Creatine Kinase - MB (CK-MB)	set	3	<p>Ambalaj 3x15 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică cu imunoinhibiție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv Limita minimă de detectare pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3,2$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj</p>	

					trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni	
1.5	33696500-0	Colesterolul LDL (Cholesterol LDL)	set	19	<p>Ambalaj 4x20 ml, specific pentru A-15/A-25 (Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL, fără sedimentare.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,03$ mmol/l.</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$.</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$.</p> <p>Interferențe:</p> <p>Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l</p> <p>Bilirubina până la 0,7 mmol/l</p> <p>Hemoglobina până la 3,8 g/l</p> <p>Lipemie-trigliceride până la 21 g/L</p> <p>Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.6	33696500-0	Colesterolul HDL (Cholesterol HDL)	set	19	<p>Ambalaj 4x20 ml, specific pentru A-15/A-25 (Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția colesterolului LDL și VLDL, fără sedimentare.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 0,03$ mmol/l.</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$.</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,0$.</p> <p>Interferențe:</p>	

					<p>Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni</p>	
1.7	33696500-0	Gamma-Glutamiltransferaza (g-GT)	set	3	<p>Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1,5$ Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni</p>	
1.8	33696500-0	Hemoglobina glicozilata DIRECT (HbA1c Direct)	set	18	<p>Ambalaj 72 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică.</p>	

					<p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8</p> <p>Interferențe:</p> <p>Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l</p> <p>Bilirubina până la 0,7 mmol/l</p> <p>Hemoglobina până la 3,8 g/l</p> <p>Lipemie-trigliceride până la 21 g/L</p> <p>Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.9	33696500-0	Calibrator HbA1c Direct	set	1	<p>Flacoane cu volum 2 ml.</p> <p>Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Hemoglobinei glicozilate.</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.10	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C Direct Control normal	set	1	<p>Flacoane cu volum 1 ml.</p> <p>Controlul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Hemoglobinei glicozilate.</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare)</p>	

					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 poate fi mai mic de 18 luni.
1.11	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C Direct Control patologic	set	1	Flacoane cu volum 1 ml. Controlul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Hemoglobinei glicozilate. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.
1.12	33696500-0	Lactat Dehidrogenaza (LDH)	set	3	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 5 U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 10,0$ Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe

					ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.
1.13	33696500-0	Lipaza (Lipase)	set	5	<p>Ambalaj 1x10 ml și 1x20 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. CINETICĂ.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1,5$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L</p> <p>Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>
1.14	33696500-0	Acid Fosfataza	set	3	<p>Ambalaj 40 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică, CINETICĂ. ENZIMATICĂ.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 3,0$ U/L.</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: $\leq 3,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3,0$</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L</p> <p>Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p>

					<p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.15	33696500-0	Trigliceride (Triglycerides)	set	2	<p>Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set $\leq 0,01$ mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial $\leq 3,5$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial $\leq 3,0$</p> <p>Interferențe:</p> <p>Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l</p> <p>Bilirubina până la 0,7 mmol/l</p> <p>Hemoglobina până la 3,8 g/l</p> <p>Lipemie-trigliceride până la 21 g/L</p> <p>Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>	
1.16	33696500-0	Uree (Urea)	set	6	<p>Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Ureaze UV.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set $\leq 0,3$ mmol/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial \leq</p>	

				3,5 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.17	33696500-0	Proteina C Reactivă (CRP)	set	6 Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție. Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv. Limita minimă de detecție pentru set ≤ 2 mg/L Coeficientul de variație intraserial ≤ 4,0 Coeficientul de variație extraserial ≤ 2.5 Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania). Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.18	33696500-0	Factorul Reumatic (RF)	set	12 Ambalaj 1x50 ml, specific pentru A- 15/A-25(Biosistem Spania) Metoda de determinare:	

				<p>Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set $\leq 8,0$ IU/mL</p> <p>Coeficientul de variație intraserial $\leq 7,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial ≤ 12</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele 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.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu poate fi mai mic de 18 luni.</p>		
1.19	33696500-0	Antistreptolizina O(ASO)	set	12	<p>Ambalaj 1x50 ml, specific pentru A-15/A-25(Biosistem Spania)</p> <p>Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fără prediluție.</p> <p>Reactivi: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireactiv.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set ≤ 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial $\leq 2,0$</p> <p>Coeficientul de variație extraserial $\leq 1,5$</p> <p>Interferențe: Acid ascorbinic până la 1,7 mmol/l Bilirubina până la 0,7 mmol/l Hemoglobina până la 3,8 g/l Lipemie-trigliceride până la 21 g/L Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15/A-25 (Biosistem Spania).</p> <p>Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de</p>	

					valabilitate, condițiile de păstrare) 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 poate fi mai mic de 18 luni.	
1.20	33696500-0	Calibrator Proteina C reactivă(CRP)	set	2	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Proteinei C și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.21	33696500-0	Calibrator Factorul Reumatic (RF)	set	2	Flacoane cu volum 3 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Factorului Reumatic (RF) și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.22	33696500-0	Calibrator Antistreptolizina O(ASO)	set	2	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Antistreptolizinei O (ASO) și să aibă minimum 3 niveluri. Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să	

					coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.23	33696500-0	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Normal	set	2	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Protein C reactivă (CRP), Factorul Reumatic (RF) și Antistreptolizinei O (ASO). Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.24	33696500-0	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Patologic	set	2	Flacoane cu volum 1 ml. Calibratorul trebuie să fie produs de același producător ca și reactivii pentru determinarea Protein C reactivă (CRP), Factorul Reumatic (RF), și Antistreptolizina O (ASO). Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.25	33696500-0	Calibrator Multi Biochimie	set	1	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria,	

					termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.26	33696500-0	Control ser Normal	set	2	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.27	33696500-0	Control ser Patologic	set	2	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (inclusiv): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) - m.d. CNP-G3 Bilirubin Direct - m.d. Iendrașec Bilirubin Total - m.d. Iendrașec Calciu - m.d. Arsenazo III Fier - m.d. Ferrozine Și alți parametri Ambalajul trebuie să fie securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate, cum ar fi denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate și condițiile de păstrare ale produsului, trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalajul produsului nu poate fi mai mic de 18 luni.	
1.28	33696500-0	Rotor de reacție, 10 buc/set	set	73	CE certificat obligatoriu. Autorizare de la producator.	
1.29	33696500-0	Soluție concentrată de sistem 1000 ml/set	set	3	Flacoane cu volumul pînă la 1000ml fără clor	

1.30	33696500-0	Soluție de spălare 1000 ml/set	set	4	Flacoane cu volumul pînă la 1000ml		
1.31	33696500-0	Ac pentru dozarea reactivilor	buc	1			
1.32	33696500-0	Garnitura pentru pompa de dozare	buc	1			
Valoarea estimativă Lotul № 1 fără TVA						394 000	
2	33696500-0	Lot 2 Reagenți, calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 5diff Mindray BC 5150 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)					
2.1	33696500-0	M-52 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	set	60	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.		
2.2	33696500-0	M-52 DIFF Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	set	18	set 4 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.		
2.3	33696500-0	M-52 LH Lyse set 0.1 lit. p/u Mindray	set	18	set 4 x 100 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a		

					reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.4	33696500-0	Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	set	12	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
2.5	33696500-0	B-52 Material de control hematologic set 3 x 3,5 ml p/u Mindray	set	6	set 10.5 ml (3fl. x 3.5 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
Valoarea estimativă Lotul № 2 fără TVA						222 000
3	33696500-0	Лот 3 Reagenți, consumabile și material de control p/u analizator de urina H-500 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)				
3.1	33696500-0	Teste pentru urina 11 parametere pentru analizator DIRUI H-500 (100teste/set)	set	160	Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie sa fie compatibili cu analizorul de urina H-500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
3.2	33696500-0	Urine control (Negative)	set	1	Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele	

					componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.		
3.3	33696500-0	Urine control (Pozitive)			Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 10 ml, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.		
			set	1			
Valoarea estimativă Lotul № 3 fără TVA						31 000	
	33696500-0	Лот 4 EasyTouch Glucose test strips					
4	33696500-0	EasyTouch Glucose test strips	buc	1100	Teste pentru determinarea glucozei, compatibile cu glucometrul EasyTouch		
Valoarea estimativă Lotul № 4 fără TVA						5 000	
	33696500-0	Лот № 5 Cuve pentru protrombina si fibrinogen compatibile cu coagulometru CLINDIAG					
5	33696500-0	Cuve pentru protrombina si fibrinogen compatibile cu coagulometru CLINDIAG	buc	7 000			
Valoarea estimativă Lotul № 5 fără TVA						10 000	
Общая оценочная стоимость без НДС						662 000,00 лей	

Notă: Cerințele generale pentru lot I: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (tip sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător). 3. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau în încăpere dotată cu echipament specific). 4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set. 5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat. 6. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 7. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 8. 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. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu

aparatur (sistem închis). 9. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu.

Cerințe generale **pentru lot II**:: 1. Confirmarea că reactivul 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 furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții 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). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu

Cerinte obligatorii **pentru lot III**: 1. Confirmarea că reactivul 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. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu. 6. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni

Cerinte obligatorii **pentru lot IV - V**: 1. Confirmarea că reactivul 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 (consumabilelor de laborator) cu utilajul, de la producătorul utilajului. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. 4. Consumabilele de laborator să fie obligatoriu în ambalajul producătorului 5. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor și la necesitate va înlocui piesele de schimb defectate din contul propriu. 6. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni

9. В случае процедур предварительного отбора указывается минимальное количество кандидатов и, если применимо, их максимальное количество не применять

10. В случае разделения контракта на лоты хозяйствующий субъект может подать тендер (на выбор):

3) **На несколько лотов**

11. Допуск или запрет альтернативных предложений: не допускается

12. Необходимые условия доставки / предоставления: Incoterms 2020 DDP (Franco destanație vămuît) до конца 2025 года в соответствии с реальными потребностями получателя, в пределах имеющихся финансовых ресурсов, в течение 15 дней с даты оформления заказа.

13. Срок действия договора: до 31.12.2025г.

Условия оплаты: оплата товара осуществляется в течении 30 дней после поставки товара и предоставления налоговой накладной.

14. Договор на закупку зарезервирован для закрытых мастерских или что он может выполняться только в рамках защищенных программ занятости (где применимо): нет
(укажите да или нет)

15. Предоставление услуги зарезервировано для определенной профессии в соответствии с определенными законами или административными актами (в зависимости от обстоятельств): нет (указываются соответствующие акты, имеющие законную силу и административные акты)

16. Краткое описание критериев приемлемости экономических операторов, которые могут определять их исключение, и критериев отбора/ предварительного отбора; минимальный уровень требований, которые могут быть наложены; предоставить запрашиваемую информацию (DUAE, документация):

№	Критерии квалификации и отбора (Описание критерия/ требования)	Способ продемонстрирования выполнение критерия / требования:	Минимальный уровень / обязательство
1	DUAE Documentul Unic de Achiziții European	Согласно стандартного формуляра DUAE, утвержденного приказом Министерства Финансов №72/2020. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
2	Технические спецификации	Заполненные согласно приложения № 22 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника + фото товара. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
3	Ценовые спецификации	Заполненные согласно приложения № 23 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
4	Заявка на участие	Заполненная согласно приложения № 7 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
5	Декларация о действительности оферты	Заполненная согласно приложения № 8 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом	Обязательно прикрепить на SIA RSAP

		Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. Обязательное подписание электронной подписью Участника. Оригинал.	
6	Гарантия оферты 1%	<p><u>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante</u>, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. Centrul de Sănătate Ceadîr-Lunga Denumirea Băncii: B.C. „Moldova-Agroindbank” S.A. fil.nr.Ceadir-Lunga Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD95AG000000022512562517MDL AGRNMD2X781</p> <p>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la DA licitația publică nr. _____ din _____”</p> <p>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat, confirmată prin semnatura electronică a participantului Sau</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară conform Anexei nr.9 din documentația standard, semnată către banca prin aplicarea semnăturii electronice, și confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu IMSP CS Ceadîr-Lunga după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)</p>	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
7	Доказательство регистрации юридического лица в соответствии с законодательными положениями страны, в которой офертант зарегистрирован.	Certificat/decizie/extras регистрии экономического оператора. Копия-обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
8	Сертификат о присвоении банковского счета	Копия- обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP
9	Последний финансовый отчет	Последний финансовый рапорт/финансовая ситуация- копия, обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSA
10	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.	Formular completat – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145 din 24 noiembrie 2020. «в течении 5 дней с даты сообщения результатов процедуры гос.закупок победившему оференту/ ассоциированному оференту представить Декларацию закупающему органу и АГЗ. hap@tender.gov.md cmfciadirlunga@ms.md	Обligatoriu pentru operatorul economic desemnat câștigător
11	Garanția de bună execuție a contractului – 5%	Contractul va fi însoțit de o Garanția de bună execuție a contractului (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 10	Обligatoriu la semnarea contractului
12	Декларация о том, что реагенты находятся в упаковке производителя, а комплекты реагентов хранятся до поставки на условиях, предусмотренных производителем (в холодильнике, фригорифере или в комнате,	обязательно заверенная электронной подписью Участника.	Обязательно прикрепить на SIA RSAP

	оборудованной специальным оборудованием) - для всех лотов		
13	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vine în aplicarea art. 19 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Anexa nr.27 din documentația standard, confirmată prin semnatura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
14	Declarația privind dispunerea de specialiști pe parte de aplicații și ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru loturile 1-3 Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
15	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
16	La cererea grupului de lucru se prezintă mostre în timp de 5 zile, de la operatorul cîștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
17	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	Copie – eliberată de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmată prin semnătura electronică a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA
18	Declarație privind lista principalelor livrări similare efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Minim 3 ani de experiență specifică în prestarea serviciilor similare	Confirmată prin semnătura electronică a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanții)	DA

17. Обеспечение оферты, в зависимости от обстоятельств выданное коммерческим банком приложение № 9 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г. , размер 1 % без НДС_.

18. Обеспечение надлежащего исполнения договора, при необходимости приложение № 10 к Стандартной документации для осуществления государственных закупок товаров и услуг, утвержденной приказом Министерства Финансов № 115 от 15.09.2021г., размер _5%_.

19. Причина обращения к ускоренной процедуре (в случае открытого, ограниченного конкурса и переговорной процедуры), в зависимости от обстоятельств: не применяется

20. Конкретные методы и инструменты присуждения контрактов (если применимо, укажите, будет ли использоваться рамочное соглашение, динамическая система закупок

или электронный аукцион): электронный аукцион, 3 раунда с применением минимального шага 1,0 % указанные в SIA RSAP.

Notă: După etapa finalizării licitației electronice, dacă acesta a avut loc, în cazul micșorării prețurilor inițiale, conform rundelor desfășurate, urmează a fi prezentat formularul specificațiilor de preț actualizat în format electronic, cu aplicarea semnăturii electronice, pe adresa indicată în documentație de atribuire se aplică.

Примечание: после этапа завершения электронного аукциона, если оно произошло, в случае снижения первоначальных цен в соответствии с проведенными раундами должна быть представлена форма обновленных ценовых спецификаций в электронном виде с применением электронной подписи по адресу, указанному в документация о награждении.

21. Особые условия, от которых зависит выполнение контракта (указать, где это применимо): не применять

22. Предложения представлены в национальной валюте, Lei MD.

23. Критерии оценки, применяемые для присуждения контракта: ___ Оценка будет осуществляться по всему лоту, по самой низкой цене без НДС, при соответствии всем заявленным техническим требованиям и запрошенной документации. _

24. Факторы оценки наиболее экономически выгодной оферты и их значимость:

№	Название фактора оценки	Значимость %

25. Крайний срок подачи / вскрытия оферт:

- по данным АИС ГРГЗ / до: [точное время] согласно _ SIA “RSAP” -

Дата _____ согласно _ SIA “RSAP” -

26. Адрес, по которому должны быть отправлены оферты или заявки на участие:

Оферты или заявки на участие будут подаваться в электронном виде через АИС ГРГЗ.

27. Срок действия оферт: _____ 60 дней _____

28. Место открытия торгов: _ SIA “RSAP” -

(АИС ГРГЗ или начальный адрес)

29. Оферты, поданные с опозданием, будут отклонены.

30. Лица, имеющие право присутствовать при вскрытии оферт:

Оференты или их представители имеют право участвовать в открытии оферт, если оферты не были поданы через АИС ГРГЗ

31. Язык или языки, на которых должны быть составлены оферты или заявки на участие:
русский или государственный.

32. Соответствующий договор относится к проекту и / или программе, финансируемым за счет средств Европейского Союза: не применяется

(укажите название проекта и / или программы)

33. Название и адрес органа, ответственного за разрешение споров:

Национальное агентство по рассмотрению жалоб

Адрес: мун. Кишинев, бул. Штефан чел Маре ши Сфынт № 124 (4-й этаж), MD 2001;

Тел / факс / электронная почта: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

34. Дата (даты) и ссылки на предыдущие публикации в Официальном журнале Европейского Союза, касающиеся договора (ов), к которому относится это уведомление (если применимо):
не применяется

35. В случае регулярных покупок предполагаемые сроки публикации будущих уведомлений:
не применяется

36. Дата публикации уведомления о намерениях или, если применимо, указание на то, что такое уведомление не публиковалось: _____

37. Дата отправки уведомления об участии : SIA “RSAP”

38. В процедуре государственных закупок будут использованы / приняты:

Название электронного инструмента	Будет использовать / принимать или нет
Электронная подача ofert или заявок на участие	+
Электронная система управления	-
Электронное выставление счетов	+
Электронные платежи	+

39. Договор регулируется Соглашением о государственных закупках Всемирной торговой организации (только в случае уведомлений, отправленных для публикации в Официальном журнале Европейского Союза): **нет** (укажите да или нет)

40. Другая соответствующая информация: **нет**

Руководитель рабочей группы: _____ Дулева С.М.