

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea : **Reactivi de laborator**  
prin procedura de achiziție: **Cererea a ofertelor de prețuri**  
(tipul procedurii de achiziție)

\*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**  
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <http://impsstraseni.md/>

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP CS Strășeni**
2. IDNO: **1007600073873**
3. Adresa: **MD-3701 mun. Straseni str. Stefan cel Mare 105**
4. Numărul de telefon/fax: **023722862, 023721443**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **cs.straseni.ap@mail.ru**
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Tipul autorității contractante – instituție publică, obiectul principal de activitate- practica medicală, alte activități de asistență medicală.**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

N r d / o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unita tea de măsu ră	Cantit atea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoar ea estimat ă (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	LOTUL 1	Analizatorul automate de hematologie 6 diff Advia 2120i SIEMENS				
1	3369650 0-0	<i>CBC TimePac</i>	set	4	Set complet: Defoamer(1x75ml);RBC/PLT(2x2700ml);HGB(2x1100 ml);BASO(2x1100ml).Ambalaj original de la producator.	
2	3369650 0-0	Diff Timepac	set	4	Set ce contine: Perox 1 (2 x 650 ml); Perox 2 (2 x 305 ml); Perox 3 (2 x 585 ml); Perox Sheath (2 x 2725 ml). Ambalaj original de la producator.	
3	3369650 0-0	Sheath / Rinse	buc	9	Impachetare: 1X 20 L. Ambalaj original de la producator.	

4	3369650 0-0	EZ Wash	set	10	Set ce contine: 2 x 1620 ml. Ambalaj original de la producator.	
5	3369650 0-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal1	set	2	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	
6	3369650 0-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal2	set	2	Material de control pentru verificarea valorilor normale scazute pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	
7	3369650 0-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Normal	set	2	Material de control pentru verificarea valorilor patologice inalte pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	
8	3369650 0-0	Perox Sheath	set	1	Impachetare:4x2725 ml.Ambalaj original de la producator.	
		<b>Total lot</b>				<b>154500</b>
	LOTUL 2	<b>Reactive pentru investigatii biochimice la analizatorul Selectra Pro XL (tip inchis)</b>				
1	3369650 0-0	Adaptare pentru cuve pediatrice 65x15mm(10 unit/set)	set	2	Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	4000
2	3369650 0-0	Cuva pentru ser pentru analizator biochimic,2 ml	buc.	14000	Cuva pentru ser, 2 ml, compatibil cu aparatul <b>Selectra Pro XL</b> , Elitech-group, Fanta (sistem inchis) sau "echivalentul". 1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a acesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	4998
3	3369650 0-0	Rotor cuveta set(3 rotori in set)	set	10	1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a acesoriilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie ranspundere.	22200
4	3369650 0-0	Solutie acida de hipoclorid 1000 ml	fl	6	Solutie acida de hipoclorid,1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea propietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a	4800

					certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	
5	3369650 0-0	Solutie sistema ,1000 ml	fl	5	Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	4000
6	3369650 0-0	MultiCalibrator (ser uman),fl x3-5 ml	fl	20	Din ser uman	1533
7	3369650 0-0	MultiControl (ser uman) normal, fl x5-10 ml	fl	20	Din ser uman	4700
8	3369650 0-0	MultiControl (ser uman) patologic, fl x 5-10 ml	fl	20	Din ser uman	4700
9	3369650 0-0	HbA1C calibrator,set, 4 fl x0.5 ml	fl	4	Material de calibrare Suspensie gata pentru lucru	1800
10	3369650 0-0	HbA1c control L+H, 4 fl x 0.5 ml	fl	6	Material de control Suspensie gata pentru lucru	2100
11	3369650 0-0	Calibrator LDL,HDL fl x 1ml	fl	5	Material de calibrare Liofilizat,uşor solubil în apă bidistilată	1250
12	3369650 0-0	Control lipide normal,1ml	fl	5	Flacoane cu volum de 1 ml	1250
13	3369650 0-0	Control lipide patologic, 1ml	fl	5	Flacoane cu volum de 1 ml	1250
14	3369650 0-0	Albumina 40-175ml	ml	500	Acid ascorbic pina la 1.7 mmol/l.Bilirubina pina la 0.7 mmol/l,lipemie pina 5.6 g/l.Hemoglobina pina la 5.5g/l,Magneziu pina la 8 mmol/l	475
15	3369650 0-0	Bilirubin direct 40-175 ml	ml	10000	Acid ascorbic pina la 1.7 mmol/l. Hemoglobina pina la 5.5g/l.Lipemie pina la 21g/l	12530
16	3369650 0-0	Calciu(Calciu m) 40-175 ml	ml	1500	Acid ascorbic pina la 1.7 mmol/l.Bilirubina pina la 0.7 mmol/l,lipemie pina 21 g/l.Hemoglobina pina la 5.5g/l,Magneziu pina la 8 mmol/l	540
17	3369650 0-0	Creatinina(Creatine)	ml	8000	Acid ascorbic pina la 1.7 mmol/l. Hemoglobina pina la 5.5g/l.Lipemie pina la 21g/l	995
18	3369650 0-0	Proteina totala 40-175 ml	ml	500	Acid ascorbic pina la 1.7 mmol/l.Bilirubina pina la 0.7 mmol/l,lipemie pina 5.6 g/l.Hemoglobina pina la 5.5g/l,lipemie – triglyceride pina la 11 g/l	260
		<b>Total lot</b>				<b>73381</b>

	LOTUL 3	Lista reagentilor pentru si consumabililor pentru coagulometru I C-4 tip inchis.				
1	3369650 0-0	Thromboplastin L 10 ml	fl	400	1. Set 100 teste *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).	32400
2	3369650 0-0	Plasma de control normal, fl x 1ml	fl	10	Material de control Flacoane cu volum de 1 ml	900
3	3369650 0-0	Plasma de control pathologic, fl x 1ml	fl	10	Material de control Flacoane cu volum de 1 ml	900
4	3369650 0-0	Single cuvettes (voucher)	buc	14000	Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	32200
		<b>Total lot</b>				<b>66400</b>
	LOTUL 4	Reagenti si consumabile ,piese pentru analizatorul hematologic PCE 210 de tip deschis				
1	3369650 0-0	Solutie de diluare 3 DIFF	buc	10	Pe baza de apa si contine: NaCl,Na2SO4,procaine HCL si conservanti,intr-un compus tampon anorganic; Ambalaj cu volumul 20 L	3533
2	3369650 0-0	Solutie de lizare 3 DIFF	buc	6	Compusi cuaternari de amoniu si KCN (<0.1%). Flacoane cu volum de 500 ml	4600
3	3369650 0-0	Solutie de spalare	buc	4	Pe baza de apa,sa contina: Enzim proteolitic,poli-oxi-etilen-alchil-alcool,NaCl,Na2SO4 si conservanti intr-un compus tampon anorganic. Sa contina un colorant inert purpuriu. Ambalaj cu vol.5 L	3066
4	3369650 0-0	Control hematologic in 3 nivele(inalt,normal,p	set	6	Flacoane cu volum de 2-3 ml	6000

		athologic)				
5	3369650 0-0	Hipoclorid 0.5%	fl	4	Flacoane cu volum de 1000 ml	2400
		<b>Total lot</b>				<b>19599</b>
	LOTUL 5	<b>Expres teste diagnostice pentru analiza de rutina a urinei</b>				
1	3369650 0-0	Glucoza+ceto ne+proteina+ pH	set	200		30000
2	3369650 0-0	BM Control: • Cu concentr atia proteinei 2 niveluri  Coeficientul variatiei rezultatelor masurarilor concentratiei proteinei cu reactia acid sulfosalicilic <10	fl	2	Reagenți lichizi gata p/u folosire  Flacoane cu volum 10 ml	2160
		<b>Total lot</b>				<b>32160</b>
	LOTUL 6	<b>Reagenti chimici pentru analiza de rutina</b>				
1	3369650 0-0	Acid sulfosalicilic	kg	2		720
		<b>Total lot</b>				<b>720</b>
		<b>Lot1+Lot2+L ot3+Lot4+Lo t5+Lot6</b>				<b>346760</b>
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>346760</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplică
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
  - 2) **Pentru mai multe loturi;**
  - 3) Pentru toate loturile;
  - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant \_\_\_\_\_
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.

(indicați se admite sau nu se admite)

**12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: : în decurs de 10 zile de la comanda Cumpărătorului, conform necesităților și posibilităților reale ale Cumpărătorului pe parcursul anului 2022, cu prezentarea următoarelor documente:**

*1. factura fiscală*

*2.certificat/declarație de conformitate pentru bunurile livrate*

**12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022**

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

(indicați da sau nu)

**14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.**

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Oferta financiara:  Specificatii tehnice  Specificatii de pref	Formularul ofertei • valoarea fara TVA, (lei) •valoarea cu TVA, ( lei) • termen de valabilitate al ofertei-se solicita- 45 (zile)  Conform Anexei nr. 22 din Documentatia standard aprobata prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnatura.  Conform Anexei nr. 23 din Documentatia standard aprobataii prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Confirmat prin semnatura.	Obligativiu
2	Cerere de participare	Anexa nr. 7 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică	Obligativiu
3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică.	Obligativiu
4	Demonstrarea capacitatii de exercitarea activitatii profesionale	Certi.ficat/decizie de înregistrare a întreprinderii -Extrasul din Registru de Stat al al persoanelor juridice,- copie confirmat prin semnatura	Obligativiu
5	cerințe generale - confirmare în scris de la ofertant (pentru	Confirmare în scris de la ofertant că reactivii propuși în ofertă corespund cu Cerințe Generale specificate în Ordinul MS nr.701 din 18.10.2010. Termenul de valabilitate indicat pe	Obligativiu

	reactivii biochimici)	<p>ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Notă: 1. Prioritate se va acorda seturilor cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țara în mod obligatoriu. Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți. 2. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.) (vezi ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010). La solicitare de prezentat: mostre, Declarație (certificat de conformitate).</p>	
6	<b>Asigurarea standardelor calitatii</b>	<p>Certificate de calitate a bunurilor livrate emise de organele abilitate în acest sens, care sa ateste conformitatea bunurilor.</p> <p>Confirmat prin semnatura</p>	Obligatoriu
7	Mostre	la solicitare de prezentat mostre în decurs de 5 zile după solicitare	Obligatoriu
8	<b>Demonstrarea eligibilitatii de catre ofertant / candidat</b>	<p>Declaratie de neîncadrare în situatiile ce determina excluderea de la procedura de atribuire, ce vin in aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015, <u>completată și confirmat prin semnatura electronica</u></p> <p>Declaratia privind conduita etica și neimplicarea in practici frauduloase și de corupere.</p> <p>completat și confirmat prin semnatura electronica</p>	Obligatoriu
9	Licența de activitate (copie)	Confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului	Obligatoriu
10	<b>DUAE</b>	<p>Documentul Unic de Achizitii European</p> <p>Se va completa conform modelului SIARSAP Mtender.</p> <p>Confirmat prin semnatura.</p>	Obligatoriu
11	<b>Demonstrarea capacitatii economice financiare</b>	<p>Certificat privind lipsa sau existenta restantelor la bugetul public national, eliberat de catre Serviciul Fiscal de Stat, (valabilitatea certificatului conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al RM)</p> <p>Confirmat prin semnatura, valabil la ziua Desfașurarii concursului.</p> <p>Raportul financiar, (situatia financiara pe ultimulan de activitate), avizat și înregistrat de organele competente,</p> <p>Confirmat prin semnatura.</p>	Obligatoriu

12	Criteriul de evaluarea a ofertelor atribuire a contractului de achiziție	<p>Criteriul de evaluare: <b>Pretul cel mai scazut</b></p> <p>Autoritatea contractanta va respinge oferta în cazul în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• oferta este anormal de scazuta potrivit art. 70 al Legii 131/2015 privind achizițiile publice;</li> <li>• oferta nu respecta cerințele prevazute în documentația de atribuire (caietul de sarcini);</li> <li>• ofertantul nu îndeplinește cerințele de calificare și de selecție;</li> <li>• ofertantul nu transmite în perioada stabilita clarificarile solicitate;</li> <li>• oferta financiară nu are un preț fixat;</li> </ul> <p>• ofertantul modifică, prin clarificarile pe care le prezintă, conținutul propunerii tehnice și sau al propunerii financiare, cu excepția situației în care modificarea este determinată de corectarea erorilor aritmetice sau abaterilor neînsemnate ;</p> <p>• atunci când explicațiile prezentate de ofertant, la solicitarea autorității contractante, nu sunt concludente sau nu sunt susținute de documentele justificative cerute de către grupul de lucru ;</p> <p>s-a constatat comiterea unor acte de corupție, acte conexe actelor de corupție sau fapte coruptibile confirmate prin hotărâre definitivă a instanței de judecată.</p>	Obligatoriu

16. Garanția pentru ofertă, după caz \_\_\_\_\_, cuantumul \_\_\_\_\_.
17. Garanția de bună execuție a contractului, după caz \_\_\_\_\_, cuantumul \_\_\_\_\_.
18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz \_\_\_\_\_
19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică.
20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.
21. Ofertele se prezintă în valută : MDL
22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai mic preț, conform cerințelor solicitate.
23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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



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

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 45 zile.

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP Mtender

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

28. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*

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

30. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: \_\_\_\_\_

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

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

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

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

33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: \_\_\_\_\_

34. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: \_\_\_\_\_

35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: \_\_\_\_\_

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	da
Sistemul de comenzi electronice	nu
Facturarea electronică	da
Plățile electronice	da

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

38. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_



