

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri prin Licitație deschisă**

Obiectul achiziției: **Reactive și consumabile de laborator pentru  
anul 2020.**

Cod CPV: 33696500-0

Autoritatea Contractantă: **IMSP Spitalul Raional Cahul**

**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/entițelor contractante;
- c) transparența;
- 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 mijloacelor 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 sînt 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 quantumul acesteia sînt 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 rîndul său prin același mijloc, la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Pînă 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 încît de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate pînă la noul termen de depunere a ofertelor să rămîna cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punînd 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, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele 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 insolabilitate ca urmare a hotărârii 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 hotărârea 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 încălcat 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 interese 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 hotărâre 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 sînt 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 capacității 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 sînt 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 cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sînt 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 capacitățile 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 capacității 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 sînt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt 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, conținînd valori, perioade de livrare/prestare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sînt 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 furnizării de bunuri sau prestărilor 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 contractantă;

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 subcontracteze.

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 organismele 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 organismele 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 financiară 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 prevăzute 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 câștigător 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 FDA punctul 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 FDA punctul 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 corespunzător cuantumului specificat în FDA punctul 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 FDA punctul 3.2.

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 necâștigători 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 câștigător 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 **FDA** punctul **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 **FDA** punctul **3.7**.

## 23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **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 **FDA** punctul **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 prevăzute 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, utilizând SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute 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 târziu 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.

### 28. Oferte întârziate

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 oferta 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.Licitația 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. Licitația electronică se va baza pe una dintre următoarele elemente ale ofertei:

- a) exclusiv pe preț, în cazul în care contractul 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. Licitația 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 runde 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. Licitația electronică va lua sfârșit 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 până la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntâmpinată 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, oferite 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 câștigătoare 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, neavând abateri esențiale sau având 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 ofertanți 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 ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând 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 aceluși 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 înainta 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 insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt 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, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. 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, cât 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.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor 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 adjudecare

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 necâștigători 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 ofertanți în ofertele acestora.

### 42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA**punctul **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 câștigător 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 adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului de bunuri (**F5.1**)sau Formularul contractului de servicii(**F5.2**)completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA**punctul **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 cărui fapt 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, examinate 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 termenul limită de depunere a ofertelor.



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

Următoarele date specifice referitoare la bunurile/serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

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

**1. Dispoziții generale**

<b>Nr.</b>	<b>Rubrica</b>	<b>Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii</b>
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Raional Cahul IDNO 1009603003860</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2020.</i>
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: Numărul este atribuit de către SIA RSAP Mtender Achiziție publică de bunuri prin Licitație deschisă</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>Bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33696500-0</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>Bugetul CNAM, anul 2020</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Spitalul Raional Cahul</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	-
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Raional Cahul IDNO 1009603003860</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Raional Cahul IDNO 1009603003860</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>Limba romană</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>În format electronic prin SIA RSAP MTender</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>nu se aplică</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	<i>„nu se aplică”</i>

## 2. Lista bunurilor/serviciilor și specificațiile tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Cerințe generale
<b>Lot Nr.1 Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS ,Elitech</b> <b>Group Olanda, de tip închis</b> <b>Valoarea estimată: 230 000,00 fără TVA</b>						
1	33696500-0	Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	5	flacon cu volum 1 L	<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (<i>sistem închis</i>), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. 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).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. 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 prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. 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.</p>
2	33696500-0	Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	8	flacon cu volum 1 L	
3	33696500-0	ALT (TGP)	MI	5000		
4	33696500-0	AST (TGO)	MI	2500		
5	33696500-0	Bilirubina totală&direct	MI	12000		
6	33696500-0	Albumina	MI	1500		
7	33696500-0	Calciu Arsenazo	MI	1500		
8	33696500-0	Creatinina Jaffe	MI	4000		
9	33696500-0	Gamma GT	MI	1500		
10	33696500-0	Fier Chromazurol	MI	1500		
11	33696500-0	Magneziu Calmagite	MI	1500		
12	33696500-0	Fosfataza alcalină	MI	1500		
13	33696500-0	Proteina totală	MI	2250		
14	33696500-0	Fosfor	MI	1500		
15	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)	MI	250		
16	33696500-0	Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC-MB)	MI	250		
17	33696500-0	Trigliceride	MI	2000		
18	33696500-0	Amilaza	MI	8000		
19	33696500-0	Glucoza	MI	8000		
20	33696500-0	Urea	MI	7500		
21	33696500-0	Acid uric	MI	2100		
22	33696500-0	Colesterol	MI	2000		
23	33696500-0	HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator	
24	33696500-0	LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4	Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator	
25	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	4		
26	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	1	Set calibrator HbA1c, 4x0,5 ml	
27	33696500-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	1	Set control HbA1c, 4x0,5 ml	
28	33696500-0	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180	Multicalibrator universal , ser uman (ELICASL 2) bfl.3 ml	

29	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman	MI	400	Control normal, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml	
30	33696500-0	Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400	Control parologic, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml	
<b>Lot Nr.2 Analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis</b> <b>Valoarea estimată:100 000,00 fără TVA</b>						
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru PRO M	Set	1		<p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>
2	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru PRO XS	Set	1		
3	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO M ( 3 rotore în set)	Set	5		
4	33696500-0	Rotor cuvetă pentru PRO XS ( 15 rotore în set)	Set	15		
5	33696500-0	International Light Technologies (lampi)	Buc	2		
6	33696500-0	Cuve pentru analizator biochimic	Buc	20000		
<b>Lotul 3: Analizator semiautomat ERMA PCE 210 tip deschis.</b> <b>Valoarea estimată:40 000,00 fără TVA</b>						
1	33696500-0	Soluție Diluent (Diluid) Erma	L	520	Canistra 20 l	<p>Termenul de valabilitate indicat pe 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 pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>Nota:</p> <p>1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</p> <p>2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>
2	33696500-0	Soluție Diaclean Erma (Diaclenz)	L	30	Canistra 5 l	
3	33696500-0	Soluție Dialyse Erma (Cymet)	L	13		
4	33696500-0	Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)	ml	37,5	Set de control 3 fl.x2,5 ml (Normal, High, Low), flacon	
<b>Lotul 4:Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis</b> <b>Valoarea estimată:210 000,00 lei fără TVA</b>						

1	33696500-0	Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	1240	"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</li> <li>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</li> <li>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.</li> <li>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</li> <li>5. 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).</li> <li>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperea dotată cu echipament specific).</li> <li>7. 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 prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</li> <li>8. 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.</li> </ol>
2	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	90	"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammonium salt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
3	33696500-0	Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	1488	"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%, Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
4	33696500-0	Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	L	22,5	"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
5	33696500-0	Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200	"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	
6	33696500-0	Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt).	MI	45	Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."	

<b>Lotul 5: Piese de schimb pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000</b> <i>Valoarea estimată: 15 000,00 lei fără TVA</i>						
1	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1		<p>Cerințe specifice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</li> <li>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</li> <li>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</li> <li>4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</li> <li>5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat</li> </ol>
<b>Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte</b> <i>Valoarea estimată: 52 000,00 lei fără TVA</i>						
1	33696500-0	Soluție ionogramă/electroliți pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	6	Set cu flacon de 100 ml soluție enzimatică, pregătire extempore.	<p>Cerințe generale:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</li> <li>2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</li> <li>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</li> <li>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</li> <li>5. 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).</li> <li>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</li> <li>7. 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</li> </ol>
2	33696500-0	Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	3		
3	33696500-0	Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2		
4	33696500-0	Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1		
5	33696500-0	Solution valve	Buc	1		
6	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1		
7	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1		
8	33696500-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1		

						(denumirea, numărul lotului, 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.  8. 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.
<b>Lotul 7: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA</b>						
1	33696500-0	HBs Ag (96 teste)	Set	16	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	9000,00
2	33696500-0	Anti-HBs Ag (96 teste)	Set	5	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	5000,00
3	33696500-0	HBe Ag+Ab (96 teste)	Set	3	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	4000,00
4	33696500-0	Hbcor sumar (96 teste)	Set	5	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	6000,00
5	33696500-0	Hbcor IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	2000,00
6	33696500-0	HCV sumar (96 teste)	Set	7	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	10000,00
7	33696500-0	HCV IgM (96 teste)	Set	1	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	2500,00
8	33696500-0	HDV sumar (96 teste)	Set	4	Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul "+" și "- calibratori	6000,00
9	33696500-0	HDV IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
10	33696500-0	Mycoplasma hominis IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
11	33696500-0	Chlamydia IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
12	33696500-0	Ureaplasma urealyticum IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
13	33696500-0	Toxoplasma IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
14	33696500-0	CMV (Cytomegalovirus) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
15	33696500-0	VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
16	33696500-0	EBV (Epstein-Barr Virus) IgM (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
17	33696500-0	Virusul Rujeolei	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
18	33696500-0	Ascaris lumbricoides IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
19	33696500-0	Toxocara canis IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
20	33696500-0	Toxo IgM (toxoplasmoza gondii) (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
21	33696500-0	Echinococcus IgG (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
22	33696500-0	Ag Giardia Lamblia în masele fecale	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2500,00
23	33696500-0	PSA (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	8000,00

24	33696500-0	CA 125 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
25	33696500-0	CA 19-9 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
26	33696500-0	CA 15-3 (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
27	33696500-0	CA 242 (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
28	33696500-0	CEA (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	10000,00
29	33696500-0	AFP (96 teste)	Set	6	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	7000,00
30	33696500-0	Feritina (96 teste)	Set	1	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
31	33696500-0	T 3 (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
32	33696500-0	T 4 (96 teste)	Set	5	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	5000,00
33	33696500-0	T3 liber (free) (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
34	33696500-0	Anti-TPO (96 teste)	Set	4	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	8500,00
35	33696500-0	Anti-TG (96 teste)	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	6000,00
36	33696500-0	Prolactina (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
37	33696500-0	Cortizol (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
38	33696500-0	Testosteron	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	4000,00
39	33696500-0	LH (96 teste)	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
40	33696500-0	FSH	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	2000,00
41	33696500-0	TSH	Set	3	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3500,00
42	33696500-0	Estradiol	Set	2	Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	3000,00
43	33696500-0	Ig A	Set	2		2000,00
44	33696500-0	Ig M	Set	2		2000,00
45	33696500-0	Ig G	Set	2		2000,00
46	33696500-0	IgE	Set	6		6000,00
47	33696500-0	17-OH progesteronset	Set	2		3000,00
48	33696500-0	Troponina (cantitativa, ELISA)	Set	7		18000,00
49	33696500-0	D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	12		24000,00
<p><b>Cerințe generale:</b> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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 pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p><b>Nota:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</li> <li>2. În mod obligatoriu ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</li> <li>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</li> <li>4. Ofertanții obligatoriu își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.</li> </ol>						
<b>Lotul 8: Reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază pentru analizatorul semiautomat Thrombotimer II</b>						
1	33696500-0	Protrombin compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II	Set	50		16000,00

		(hemostaza)				
2	33696500-0	Fibrinogen compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	40		25000,00
3	33696500-0	TT compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2		2000,00
4	33696500-0	TTPA compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2		1000,00
5	33696500-0	Material de control hemostază nivel patologic scăzut, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II	Set	4		1500,00
6	33696500-0	Material de control hemostază nivel normal, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II	Set	4		1500,00
7	33696500-0	Cuve din plastic cu bila, pentru hemostaza	Buc	20000		40000,00
<p><b>Cerințe generale:</b>  <b>Seturile de reagenți să fie în mod obligator compatibile aparatului de testare Thrombotimer II.</b>  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 15 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 pe etichetele componentelor incluse în set.  Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferență (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiuni privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p><b>Nota:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă specificitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător.</li> <li>2. În mod obligator ofertanții vor instala din cont propriu programele de citire la analizator a seturilor incluse în lista de mai sus.</li> <li>3. Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</li> <li>4. Ofertanții obligator își vor onora livrările în maxim 20 zile calendaristice de la încheierea contactului.</li> </ol>						
<b>Lotul 9: Veselă și articole de ustensilă</b>						
1	33696500-0	Eprubetă cu Citrate de Na 3,8 %, volum 2-4 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică	Buc	9000		15000,00
2	33696500-0	Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	150		1500,00
3	33696500-0	Urorecoltor (container pentru urină) nesteril, prevăzut cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, gradație și eticheta inclusă.	Buc	5000		5000,00
4	33696500-0	Lanțete (albastre) 21 G (1,8 mm)	Buc	20000		5000,00
<b>Lotul 10: Reactivi chimici pentru analize de rutină</b>						
1	33696500-0	Acid sulfuric, H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	L	2		1000,00
2	33696500-0	Acid acetic, CH <sub>3</sub> COOH 100%	L	1		1500,00
3	33696500-0	Citrat de natriu pentru determinarea VSH	Kg	0,5		1000,00
<b>Lotul 11: Reactivi pentru hematologie</b>						
1		Albastru de methilen	L	3		1000,00
<b>Lotul 12: Reactivi și consumabile care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din</b>						



18.10.2010)						
1	33696500-0	Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.	Set	300		34000,00
2	33696500-0	Pompe pentru PCE	Buc	3		6000,00
3	33696500-0	Troponina T/I	Casete	2000		28000,00
4	33696500-0	Microalbumină în urină, teste rapide	Casete	1000		15000,00
5	33696500-0	Mioglobină	Casete	1000		15000,00
6	33696500-0	Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	45		8000,00
7	33696500-0	Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	15		3000,00
8	33696500-0	ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	15		3000,00
9	33696500-0	RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste	Set	5		1000,00
10	33696500-0	TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a câte 20 ml, Test celule 1 și Test celule 2 de a câte 8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, cât și pipetă dozatoare, 100 teste	Set	2		1000,00
11	33696500-0	Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi	Set	1		2000,00
12	33696500-0	Soluție Peroxid de hidrogen 33%	L	150		5000,00
13	33696500-0	Reactiv Coombs (AGU)	MI	200	Flacon 10 ml	4000,00
14	33696500-0	Sol.Gelatini 10%	MI	500	Flacon 10 ml	5000,00
15	33696500-0	Reactiv Liss, 100 ml	MI	200	Flacon 100 ml	3000,00
16	33696500-0	Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm	Buc	100		1000,00
17	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-10 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		10000,00
18	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-100 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		10000,00
19	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		15000,00
20	33696500-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-1000 mcl. Cu verificare	Buc	5		15000,00

		Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat				
21	33696500-0	Dozator multicanal ( 8 canale) cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 ml. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5		20000,00
22	33696500-0	D dimeri casete	Casete	1500		5000,00
23	33696500-0	Ulei de imersie	MI	1500	Flacon 100 ml	3000,00
24	33696500-0	Ansă microbiologică nesterilă, din masa plastică.	Buc	3000		5000,00
25	33696500-0	Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri. Obligativ de culoare galbenă, cu inscripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		4000,00
26	33696500-0	Pungi pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5 litri. Obligativ de culoare galbenă, cu inscripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500		3000,00
27	33696500-0	Planșetă din polipropilen pentru aprecierea grupelor sanguine 10 probe simultan, cu godeurile adânci.	Buc	20		1500,00
28	33696500-0	Hîrtie de filtru	Kg	25		1700,00
29	33696500-0	Hîrtie de kraft	Kg	5		1500,00
30	33696500-0	Eprubete pentru investigații biochimice (cu gel) 10 ml	Buc	1500		5000,00
31	33696500-0	Eprubeteb cu K3EDTA, vacumate, 10 ml	Buc	1000		7000,00
32	33696500-0	Carbolfuchsin	L	2		1500,00
33	33696500-0	Gram Color KIT 4x250 ml	Set	1		1500,00
34	33696500-0	Container pentru spută 50 ml	Buc	2000		2000,00
<b>Lotul 13: Reactivi p/uhematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din18.10.2010 )</b>						
<b>Valoarea estimată: 7 000,00 fără TVA</b>						
1	33696500-0	Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
2	33696500-0	Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
3	33696500-0	Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
4	33696500-0	Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
5	33696500-0	Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45	fl. 10 ml	
6	33696500-0	Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
7	33696500-0	Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
8	33696500-0	Reagent monoclonal anti-Aslab, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10	fl. 10 ml	
<b>Valoarea estimativă totală</b>			<b>1 251 700,00 lei fără TVA</b>			

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><b>forma garanției :</b></p> <p>a) <i>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 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i>  <i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Raional Cahul</i>  <i>Denumirea Băncii: BC Victoriabank SA</i>  <i>Codul fiscal: 1009603003860</i>  <i>Contul de decontare: MD39VI000000022514095MDL</i>  <i>Contul trezorerial:</i>  <i>Contul bancar: VICBMD2X871</i>  <i>Trezoreria regională:</i>  <i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____” sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1 % din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	<b><i>Incoterms 2013, Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2013 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.</i></b>
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	<i>02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.</i>
3.6.	Locul licrării bunurilor/prestării serviciilor:	<b><i>Or.cahul, str.Ștefan cel Mare,23</i></b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<b><i>Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare.</i></b> <i>Prin transfer, conform facturii fiscale, în termen de 30 zile bancare pentru fiecare partida livrată.</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>90 zile</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<b><i>nu se acceptă</i></b>

#### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>În format electronic prin SIA RSAP MTender</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Conform anunțului plasat prin SIA RSAP MTender</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd	<i>Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”</i>

	ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	
--	---	--

## 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>Ziua deschiderii ofertelor: conform sistem SIA RSAP</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Cel mai mic preț pe lotul întreg și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:1-6,13; Cel mai mic preț pe poziții și corespunderea cu cerințelor solicitate la loturile:7-12. Un operator economic poate depune oferta pentru toate loturile;</i>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>-Cel mai mic preț, -Să corespundă cerințelor solicitate</i>

## 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare:</b> <i>Cel mai mic preț și corespunderea cerințelor obligatorii</i>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<i>5.00%</i>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare::  Beneficiarul plății: <b>IMSP SR Cahul</b> Denumirea Băncii: <b>BC Victoriabank SA</b> Codul fiscal: <b>1009603003860</b> Contul de decontare; <b>MD39VI000000022514095MDL</b> Contul trezorerial: Contul bancar: <b>VICBMD2X871</b> Trezoreria regională: <b>BC Victoriabank SA</b> cu nota "Garanția de bună execuție" sau "Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____".</i>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li	<i>a) Societate pe acțiuni b) Societate cu răspundere limitată</i>

	s-a atribuit contractul	
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>11 zile</i>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚILOR 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:** \_\_\_\_\_

**CAPITOLUL III**  
**FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

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

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
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 examinate 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 **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne 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 **FDA6**, 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 regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura 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 oficiului sau a filialei emitente]  
**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ [numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

### GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ a fost informată că  
\_\_\_\_\_ [denumirea băncii]

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

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

conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ [obiectul achiziției]  
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])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se  
specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile  
ofertei, și anume:

- 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 câștigător, 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 câștigător, 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 înțelegem că Furnizorul/Prestatorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului/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 târziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna][introduceți anul],<sup>1</sup> 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]

## CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

<sup>1</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiilecînd, 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 sîntem 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 a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

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 prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
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: Licitație deschisă

Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
2	3	4	5	6	7	8
<i>Lot Nr.1 Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS ,Elitech Group Olanda, de tip închis</i>						
Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M				flacon cu volum 1 L		
Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de system pentru PRO M				flacon cu volum 1 L		
ALT (TGP)						
AST (TGO)						
Bilirubina totală&direct						
Albumina						
Calciu Arsenazo						
Creatinina Jaffe						
Gamma GT						

Fier Chromazurol						
Magneziu Calmagite						
Fosfataza alcalină						
Proteina totală						
Fosfor						
Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC)						
Creatinin fosfo kinaza (CK-NAC-MB)						
Trigliceride						
Amilaza						
Glucosa						
Urea						
Acid uric						
Colesterol						
HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator				Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator		
LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator				Set R1+R2, 80 ml, cu calibrator		
Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent						
Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator				Set calibrator HbA1c, 4x0,5 ml		
Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt				Set control HbA1c, 4x0,5 ml		
Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman				Multicalibrator universal , ser uman (ELICAȘL 2) bfl.3 ml		
Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser uman				Control normal, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml		
Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman				Control parologic, ser uman (ELITROL I), fl.5 ml		
<b>Lot Nr.2 Analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS Elitech</b>						

<b>Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis</b>						
Set de mentenanță anual pentru PRO M						
Set de mentenanță anual pentru PRO XS						
Rotor cuvetă pentru PRO M ( 3 rotore în set)						
Rotor cuvetă pentru PRO XS ( 15 rotore în set)						
International Light Technologies (lampi)						
Cuve pentru analizator biochimic						
<b>Lotul 3: Analizator semiautomat ERMA PCE 210 tip deschis.</b>						
Soluție Diluent (Diluid) Erma				Canistra 20 l		
Soluție Diaclean Erma (Diaclenz)				Canistra 5 l		
Soluție Dialyse Erma (Cymet)						
Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)				Set de control 3 fl.x2,5 ml (Normal, High, Low), flacon		
<b>Lotul 4:Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis</b>						
Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.				"Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,64%, Boric acid 0,10%, Sodium tetraborate - 0,02%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.				"Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Non-ionic surfactant 0,18%, Organic quaternary ammonium salt 0,08%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele				"Ambalaj solicitat: 42 ml Componența: Polymethine dye 0,002%,		

diluate și lizate în prealabil.				Methanol 3,00%, Ethylene glycol 96,90%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.				"Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulphate 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.				"Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt ).				Compatibil cu analizator SYSMEX XS-1000i. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XS-1000i eliberat de către producătorul analizatorului."		
<b>Lotul 5: Piese de schimb pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000</b>						
Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i						
<b>Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte</b>						
Soluție ionogramă/electroliti pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .				Set cu flacon de 100 ml soluție enzimatică, pregătire extempore.		
Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml						
Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na						
Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,						
Solution valve						
Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”						

Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”					
Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință					
<b>Lotul 7: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA</b>					
HBs Ag (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
Anti-HBs Ag (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	
HBe Ag+Ab (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
Hbcor sumar (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
Hbcor IgM (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
HCV sumar (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
HCV IgM (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
HDV sumar (96 teste)				Cerințe generale* de asemenea să fie inclus, în afară de controlul ”+” și ”-” calibratori	
HDV IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Mycoplasma homis IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Chlamydia IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Ureaplasma urealyticum IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Toxoplasma IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
CMV (Cytomegalovirus)IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
EBV (Epstein-Barr Virus) IgM (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Virusul Rujeolei				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Ascaris lumbricoides IgG (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	
Toxocara canis IgG (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit	

Toxo IgM (toxoplasmoza gondii) (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Echinococcus IgG (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Ag Giardia Lamblia în masele fecale				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
PSA (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
CA 125 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
CA 19-9 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
CA 15-3 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
CA 242 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
CEA (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
AFP (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Feritina (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
T 3 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
T 4 (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
T3 liber (free) (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Anti-TPO (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Anti-TG (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Prolactina (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Cortizol (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Testosteron				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
LH (96 teste)				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
FSH				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
TSH				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		
Estradiol				Set cu 96 teste, calibratori și ajustori incluși în kit		



Ig A						
Ig M						
Ig G						
IgE						
17-OH progesteronset						
Troponina (cantitativa, ELISA)						
D-dimer (cantitativ, ELISA)						
<b>Lotul 8: Reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază pentru analizatorul semiautomat Thrombotimer II</b>						
Protrombin compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)						
Fibrinogen compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)						
TT compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)						
TTPA compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)						
Material de control hemostază nivel patologic scăzut, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II						
Material de control hemostază nivel normal, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II						
Cuve din plastic cu bila, pentru hemostaza						
<b>Lotul 9: Veselă și articole de ustensilă</b>						
Eprubetă cu Citrate de Na 3,8 %, volum 2-4 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică						
Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN						

Urorecoltor (container pentru urină) nesteril, prevăzut cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, gradatie și eticheta inclusă.						
Lanțete (albastre) 21 G (1,8 mm)						
<b>Lotul 10: Reactivi chimici pentru analize de rutină</b>						
Acid sulfuric, H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>						
Acid acetic, CH <sub>3</sub> COOH 100%						
Citrat de sodiu pentru determinarea VSH						
<b>Lotul 11: Reactivi pentru hematologie</b>						
Albastru de metilen						
<b>Lotul 12: Reactivi și consumabile care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>						
Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): <i>leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.</i>						
Pompe pentru PCE						
Troponina T/I						
Microalbumină în urină, teste rapide						
Mioglobină						
Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste						
Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste						
ASLO, metoda latex, 100 teste						
RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste						
TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a câte 20 ml, Test celule 1 și Test celule 2 de a câte						

8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, cât și pipetă dozatoare, 100 teste						
Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50 tuburi						
Soluție Peroxid de hidrogen 33%						
Reactiv Coombs (AGU)						
Sol.Gelatini 10%						
Reactiv Liss, 100 ml						
Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm						
Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-10 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat						
Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-100 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat						
Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat						
Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-1000 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat						
Dozator multicanal ( 8 canale) cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat						
D dimeri casete						
Ulei de imersie						
Ansă microbiologică nesterilă, din masa plastică.						
Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri.Obligativu de culoare galbenă, cu						

instripția PERICOL BIOLOGIC!						
Pungi pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5 litri. Obligativiu de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!						
Planșetă din polipropilen pentru aprecierea grupelor sanguine 10 probe simultan, cu godeurile adânci.						
Hîrtie de filtru						
Hîrtie de kraft						
Eprubete pentru investigații biochimice (cu gel) 10 ml						
Eprubeteb cu K3EDTA, vacumate,10 ml						
Carbolfuchsin						
Gram Color KIT 4x250 ml						
Container pentru spută 50 ml						
<b>Lotul I3: Reactivi p/uhematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din18.10.2010 )</b>						
Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		
Reagent monoclonal anti-Aslab, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml				fl. 10 ml		

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: Licitație deschisă

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de Livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	<b>Bunuri/servicii</b>								
	<i>Lot Nr.1 Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS ,Elitech Group Olanda, de tip închis</i>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	L	5						
336965 00-0	Hipoclorid 0,5%, soluție pentru spălare de system pentru PRO M	L	8						
336965 00-0	ALT (TGP)	MI	5000						
336965 00-0	AST (TGO)	MI	2500						
336965 00-0	Bilirubina totală&direct	MI	12000						
336965 00-0	Albumina	MI	1500						
336965 00-0	Calciu Arsenazo	MI	1500						

336965 00-0	Creatinina Jaffe	MI	4000						
336965 00-0	Gamma GT	MI	1500						
336965 00-0	Fier Chromazurol	MI	1500						
336965 00-0	Magneziu Calmagite	MI	1500						
336965 00-0	Fosfataza alcalină	MI	1500						
336965 00-0	Proteina totală	MI	2250						
336965 00-0	Fosfor	MI	1500						
336965 00-0	Creatinin fosfo kinaza (CK- NAC)	MI	250						
336965 00-0	Creatinin fosfo kinaza (CK- NAC-MB)	MI	250						
336965 00-0	Trigliceride	MI	2000						
336965 00-0	Amilaza	MI	8000						
336965 00-0	Glucoza	MI	8000						
336965 00-0	Urea	MI	7500						
336965 00-0	Acid uric	MI	2100						
336965 00-0	Colesterol	MI	2000						
336965 00-0	HDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4						
336965 00-0	LDL colesterol (R1 + R2) cu calibrator	Set	4						
336965 00-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent	Set	4						
336965 00-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator	Set	1						
336965 00-0	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut, și nivel patologic înalt	Set	1						
336965 00-0	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman	MI	180						
336965 00-0	Material de control pentru biochimie nivel I, bazat pe ser	MI	400						

	urman								
336965 00-0	Material de control pentru biochimie nivel II, bazat pe ser uman	MI	400						
	<b>Lot Nr.2 Analizator biochimic automat SELECTRA PRO M, Selectra PRO XS Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, de tip închis</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Set de mentenanță anual pentru PRO M	Set	1						
336965 00-0	Set de mentenanță anual pentru PRO XS	Set	1						
336965 00-0	Rotor cuvetă pentru PRO M ( 3 rotore în set)	Set	5						
336965 00-0	Rotor cuvetă pentru PRO XS ( 15 rotore în set)	Set	15						
336965 00-0	International Light Technologies (lampi)	Buc	2						
336965 00-0	Cuve pentru analizator biochimic	Buc	20000						
	<b>Lotul 3: Analizator semiautomat ERMA PCE 210 tip deschis</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Soluție Diluent (Diluid) Erma	L	520						
336965 00-0	Soluție Diaclean Erma (Diaclenz)	L	30						
336965 00-0	Soluție Dialyse Erma (Cymet)	L	13						
336965 00-0	Set de control 3 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri (Normal, High, Low)	ml	37,5						
	<b>Lotul 4:Analizatorul Hematologic Automat SYSMEX XS-1000i, Producător Japonia de tip închis</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Reagent Cellpack pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.	L	1240						

336965 00-0	Reagent Stromatolyser-4DL pentru lizarea eritrocitelor și trombocitelor și diluarea leucocitelor.	L	90						
336965 00-0	Reagent Stromatolyser-4DS pentru colorarea structurii interne a leucocitelor din probele diluate și lizate în prealabil.	MI	1488						
336965 00-0	Reagent Sulfolyser pentru lizarea eritrocitelor și măsurarea hemoglobinei.	L	22,5						
336965 00-0	Detergent Cellclean pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.	MI	200						
336965 00-0	Set control 5 DIFF în 3 nivele scăzut, normal, înalt ).	MI	45						
	<b>Lotul 5: Piese de schimb pentru analizator hematologic automat de tip închis, SYSMEX xi-1000</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Set de mentenanță anual pentru Sysmex XS-1000i	Set	1						
	<b>Lotul 6: Reagenți/consumabile de ionogramă și materiale de control pentru analizatorul automat ionoselectiv EasyLyte</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Soluție ionogramă/electroliti pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, cartuș 800 ml inclus, gata de lucru .	Buc	6						
336965 00-0	Soluție enzimatică de spălare zilnică a analizorul ionoselectiv EasyLyte K/Na, kit 100 ml	Buc	3						
336965 00-0	Material de control în 3 nivele pentru analizorul EasyLyte K/Na	Set	2						
336965 00-0	Set de mentenanță anual pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte, K/Na,	Set	1						
336965 00-0	Solution valve	Buc	1						



336965 00-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „K”	Buc	1						
336965 00-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte „Na”	Buc	1						
336965 00-0	Electrod pentru analizorul ionoselectiv EasyLyte de referință	Buc	1						
	<b>Lotul 7: Reagenți imunologici pentru investigații imuno-diagnostice ELISA</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	HBs Ag (96 teste)	Set	16						
336965 00-0	Anti-HBs Ag (96 teste)	Set	5						
336965 00-0	HBe Ag+Ab (96 teste)	Set	3						
336965 00-0	Hbcor sumar (96 teste)	Set	5						
336965 00-0	Hbcor IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	HCV sumar (96 teste)	Set	7						
336965 00-0	HCV IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	HDV sumar (96 teste)	Set	4						
336965 00-0	HDV IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Mycoplasma hominis IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Chlamydia IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Ureaplasma urealyticum IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Toxoplasma IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	CMV (Cytomegalovirus)IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	VHS (Virus Herpes Simplex I/II) IgM (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	EBV (Epstein-Barr Virus) IgM (96 teste)	Set	1						

336965 00-0	Virusul Rujeolei	Set	1						
336965 00-0	Ascaris lumbricoides IgG (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Toxocara canis IgG (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Toxo IgM (toxoplasmoza gondii) (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Echinococcus IgG (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	Ag Giardia Lamblia în masele fecale	Set	1						
336965 00-0	PSA (96 teste)	Set	5						
336965 00-0	CA 125 (96 teste)	Set	3						
336965 00-0	CA 19-9 (96 teste)	Set	3						
336965 00-0	CA 15-3 (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	CA 242 (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	CEA (96 teste)	Set	5						
336965 00-0	AFP (96 teste)	Set	6						
336965 00-0	Feritina (96 teste)	Set	1						
336965 00-0	T 3 (96 teste)	Set	3						
336965 00-0	T 4 (96 teste)	Set	5						
336965 00-0	T3 liber (free) (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	Anti-TPO (96 teste)	Set	4						
336965 00-0	Anti-TG (96 teste)	Set	3						
336965 00-0	Prolactina (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	Cortizol (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	Testosteron	Set	3						

336965 00-0	LH (96 teste)	Set	2						
336965 00-0	FSH	Set	2						
336965 00-0	TSH	Set	3						
336965 00-0	Estradiol	Set	2						
336965 00-0	Ig A	Set	2						
336965 00-0	Ig M	Set	2						
336965 00-0	Ig G	Set	2						
336965 00-0	IgE	Set	6						
336965 00-0	17-OH progesteronset	Set	2						
336965 00-0	Troponina (cantitativa, ELISA)	Set	7						
336965 00-0	D-dimer (cantitativ, ELISA)	Set	12						
	<b>Lotul 8: Reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază pentru analizatorul semiautomat Thrombotimer II</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Protrombin compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	50						
336965 00-0	Fibrinogen compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	40						
336965 00-0	TT compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2						
336965 00-0	TTPA compatibil (reagenți gata de lucru-200 teste) pentru aparatul Thrombotimer II (hemostaza)	Set	2						
336965 00-0	Material de control hemostază nivel patologic scăzut, volum	Set	4						

	2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II								
336965 00-0	Material de control hemostază nivel normal, volum 2-4 ml, compatibil pentru aparatul Thrombotimer II	Set	4						
336965 00-0	Cuve din plastic cu bila, pentru hemostaza	Buc	20000						
	<b>Lotul 9:Veselă și articole de ustensilă</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Eprubetă cu Citrate de Na 3,8 %, volum 2-4 ml, (cu vacuum), prevăzută cu etichetă pentru marcaj cu dop de culoare bleu-marin, din masă plastică	Buc	9000						
336965 00-0	Markere permanente pentru sticlă (pentru laborator) culoare negru (CD/DVD/BD)-PEN	Buc	150						
336965 00-0	Urorecoltor (container pentru urină) nesteril, prevăzut cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, gradatie și eticheta inclusă.	Buc	5000						
336965 00-0	Lanțete (albastre) 21 G (1,8 mm)	Buc	20000						
	<b>Lotul 10:Reactivi chimici pentru analize de rutină</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Acid sulfuric, H2SO4	L	2						
336965 00-0	Acid acetic, CH3COOH 100%	L	1						
336965 00-0	Citrat de natriu pentru determinarea VSH	Kg	0,5						
	<b>Lotul 11:Reactivi pentru hematologie</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP,	MD43TRPCCF518430A00118 AA

								în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	
336965 00-0	Albastru de methilen	L	3						
	<b>Lotul 12: Reactivi și consumabile care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Teste pentru determinarea a 11 parametri în urină (Mission test): <i>leucocite, nitrați, urobilinogen, protein. pH, eritrocite, densitate relativă, corpi cetonic, bilirubină, glucoză, acid ascorbic.</i>	Set	300						
336965 00-0	Pompe pentru PCE	Buc	3						
336965 00-0	Troponina T/I	Casete	2000						
336965 00-0	Microalbumină în urină, teste rapide	Casete	1000						
336965 00-0	Mioglobină	Casete	1000						
336965 00-0	Proteina C reactivă, metoda latex, 100 teste	Set	45						
336965 00-0	Factor Reumatoid, metoda latex, 100 teste	Set	15						
336965 00-0	ASLO, metoda latex, 100 teste	Set	15						
336965 00-0	RPR carbon (Reagin plasma reaction) 150 teste	Set	5						
336965 00-0	TPHA (Treponema Pallidum HaemAgglutination test) Setul să conțină: Diluent TPHA flacon de a câte 20 ml, Test celule 1 și Test celule 2 de a câte 8,5 – 9 ml, control pozitiv și control negativ, câș și pipetă dozatoare, 100 teste	Set	2						
336965 00-0	Set pentru determinarea Reticulocitelor în single capilar (capilare cu reagenți inclus albastru de crezil) 50	Set	1						

	tuburi								
336965 00-0	Soluție Peroxid de hidrogen 33%	L	150						
336965 00-0	Reactiv Coombs (AGU)	MI	200						
336965 00-0	Sol.Gelatini 10%	MI	500						
336965 00-0	Reactiv Liss, 100 ml	MI	200						
336965 00-0	Termohîrtie pentru analizator hematologic semiautomat PCE 210, lățime 5,5 cm	Buc	100						
336965 00-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-10 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5						
336965 00-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-100 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5						
336965 00-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5						
336965 00-0	Dozator monocanal cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare metrologică inclusă, volum 0-1000 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat	Buc	5						
336965 00-0	Dozator multicanal ( 8 canale) cu volum interschimbabil, autoclavabil, cu verificare	Buc	5						

	metrologică inclusă, volum 0-200 mcl. Cu verificare Metrologică și înregistrare în Registrul de Stat								
336965 00-0	D dimeri casete	Casete	1500						
336965 00-0	Ulei de imersie	MI	1500						
336965 00-0	Ansă microbiologică nesterilă, din masa plastică.	Buc	3000						
336965 00-0	Cutii de incinerare material biologic, din carton, volum 7,5 litri. Obligatoriul de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500						
336965 00-0	Punși pentru material biologic, din polietilenă, volum 7,5 litri. Obligatoriul de culoare galbenă, cu instripția PERICOL BIOLOGIC!	Buc	2500						
336965 00-0	Planșetă din polipropilen pentru aprecierea grupelor sanquine 10 probe simultan, cu godeurile adânci.	Buc	20						
336965 00-0	Hîrtie de filtru	Kg	25						
336965 00-0	Hîrtie de kraft	Kg	5						
336965 00-0	Eprubete pentru investigații biochimice (cu gel) 10 ml	Buc	1500						
336965 00-0	Eprubete cu K3EDTA, vacuate, 10 ml	Buc	1000						
336965 00-0	Carbolfuchsin	L	2						
336965 00-0	Gram Color KIT 4x250 ml	Set	1						
336965 00-0	Container pentru spută 50 ml	Buc	2000						
	<b>Lotul 13: Reactivi p/uhematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )</b>							02.2020-31.12.2020 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.	MD43TRPCCF518430A00118 AA
336965 00-0	Reagent monoclonal anti- A, recipient prevăzut cu	Buc	45						

	picurător, volum 10 ml								
336965 00-0	Reagent monoclonal anti -B, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti -AB, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti -D IgM, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti- D IgM + IgG, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	45						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti-Kell, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti-A1, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10						
336965 00-0	Reagent monoclonal anti- Aslab, recipient prevăzut cu picurător, volum 10 ml	Buc	10						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de:

\_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa:

\_\_\_\_\_



**CAPITOLUL V**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model Bunuri
F5.2	Contract-model Servicii



# A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

**CONTRACT Nr. \_\_\_\_\_**

**de achiziționarea: Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2020.**

**Cod CPV: 33696500-0**

“ \_\_\_\_\_ ” 2020

\_\_\_\_\_ Cahul

(localitatea)

<b>Furnizorul de bunuri</b>	<b>Autoritatea contractantă</b>
_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	<b>IMSP Spitalul Raional Cahul,</b> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin <b>Director-Oleg Creciun,</b> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <b>Regulamentului,</b> (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> <b>IDNO 1009603003860,</b> (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,

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

a. Achiziționarea **Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2020**

b. (denumirea bunului)

denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip Licitatie deschisă nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_ 2020,

în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din

”\_\_\_\_\_” \_\_\_\_\_ 2020.

c. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:

- Specificația tehnică;
- Specificația de preț;

- c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- d. 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.
- e. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- f. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vânzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

## **1. Obiectul Contractului**

1.1. Vânzătorul 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 Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Când 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 **minim 12 luni**.

## **2. Termeni și condiții de livrare**

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător la necesitate **in termen de 10 zile** de la comanda pe parcursul anului 2020, în limita surselor financiare disponibile.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:  
-factura fiscală

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel târziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sînt 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 plăților pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

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

***Se efectuează în termen de 30 zile după livrare***

*[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]*

1.2. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat

în prezentul Contract.

## **2. Condiții de predare-primire**

2.1. 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 însoțire 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.

2.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. 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.

## **3. Standarde**

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

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

## **4. Obligațiile părților**

4.1. 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 corespundere 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].

4.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

## **5. Forța majoră**

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

5.2. 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.

5.3. 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.

## **6. Rezilierea**

- 6.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.
- 6.2. 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.
- 6.3. Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.
- 6.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 3 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare va iniția rezilierea.

## **7. Reclamații**

- 7.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.
- 7.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt 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.
- 7.3. 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.
- 7.4. 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 substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.
- 7.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.
- 7.6. 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 sînt suportate de partea vinovată.

## **8. Sancțiuni**

- 8.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este garanția bancară sau transfer bancar, în cuantum de 5% din valoarea contractului.
- 8.2. 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% din suma totală a contractului.
- 8.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 1 % din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește 10 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în

prezentul Contract și Vânzătorului 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.

- 8.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 1% din suma totală a prezentului contract.

## 9. Drepturi de proprietate intelectuală

- 9.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:
- 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
  - daune-întereese, 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.

## 10. Dispoziții finale

10.1. 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 competentă conform legislației Republicii Moldova.

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

10.3. 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 sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

10.4. 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.

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

10.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la 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.

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

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

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

## 11. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală:	Adresa poștală: or.Cahul, str. Ștefan cel Mare,23
Telefon:	Telefon:0299/2-89-15

Cont de decontare:	Cont de decontare: IBAN: MD43TRPCCF518430A00118AA
Banca:	Banca: Ministerul Finanțelor Trezoreria de Stat
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod:	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal:	Cod fiscal: 1009603003860

## 12. Semnăturile părților

<b>Furnizorul de bunuri</b>	<b>Autoritatea contractantă</b>
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ș.	L.Ș.