

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri**

Obiectul achiziției:

achiziționarea reagenților pentru analize medicale de laborator și consumabile/piese de schimb

Cod CPV: 33696500-0

Autoritatea Contractantă: IMSP Spitalul raional Orhei

**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. Licitarea 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. Licitarea 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. Licitarea 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. Licitarea 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, atît încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și

motivul anulării.

## Secțiunea a-7-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** 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>IMSP SPITALUL RAIONAL ORHEI , IDNO 1003606150028</b>
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<b>Reagenți pentru analize medicale de laborator și consumabile/piese de schimb</b>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Nr.: Nr.: Informația o găsiți în SIA RSAP Tipul procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de preturi</i>
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>33696500-0</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>CNAM</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>IMSP Spitalul raional Orhei</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	-
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>IMSP Spitalul raional Orhei, IDNO 1003606150028</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Spitalul raional Orhei, IDNO 1003606150028</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	<b>IMSP SPITALUL RAIONAL ORHEI , IDNO 1003606150028</b>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>[limba de stat]</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<b>SIA RSAP</b>  <b>Adresa: mun. Orhei, str. C.Negruzzi 85 Tel: 078830509 Fax: 37323521881 E-mail: astratulat1@gmail.com Persoana de contact: FRONEA</b>

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

## 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
1		<b>Reagenți, calibratori și materialul de control pentru analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis )</b>			
1.1	33696500-0	ASAT (GOT)	ml	6250	Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis) , .
1.2	33696500-0	ALAT (GPT)	ml	6250	Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis) , .
1.3	33696500-0	Albumina cu standard (Albumin)	ml	1000	Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis )
1.4	33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase)	ml	1000	Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis) ,.
1.5	33696500-0	alfa-Amilaza (alf-Amylase)	ml	3000	Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE,(sistem închis) , .
1.6	33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT)	ml	1500	Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml. compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis ) , .
1.7	33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin)	ml	6000	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis) .
1.8	33696500-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin)	ml	6000	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis) ,.
1.9	33696500-0	Creatinina+standart (Creatinine)	ml	4000	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis) .
1.10	33696500-0	Cholesterol total +standart(Cholesterol)	ml	2000	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis) ,.
1.11	33696500-0	Calciu +st, (Calcium)	ml	250	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra

					cu componenta ISE, (sistem inchis) .
1.12	33696500-0	Fier (Iron) +standart	ml	500	Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis) ,.
1.13	33696500-0	Glucosa + standart (Glucose)	ml	5000	Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml.pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis) .
1.14	33696500-0	Magneziu -(Magnesium) +standart	ml	250	Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis) .
1.15	33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein)	ml	1250	Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis) .
1.16	33696500-0	Trigliceride+st. (Triglycerides)	ml	600	Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.17	33696500-0	Uree UV +std (Urea)	ml	3750	Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 25ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.18	33696500-0	Acidul Uric +standart(Uric Acid)	ml	600	Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.19	33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol) +standart	ml	336	Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.20	33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart	ml	480	Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.21		HDL/LDL calibrator (set 4x1ml)	ml	4	
1.22	33696500-0	Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale)	ml	250	Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.23	33696500-0	Creatinchinaza MB	ml	250	Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml compatibil cuAnalizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.24	33696500-0	Colinesteraza (Cholinesterase)	ml	250	Flacoane cu volumul de la 1ml pînă la 3ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.25	33696500-0	Cloride + standart	ml	250	Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml,pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.26	33696500-0	Control biochimic, ser Normal	ml	40	Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 5 ml ,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.27	33696500-0	Control biochimic, ser Patologic	ml	40	Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 5 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.28	33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice	ml	24	Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.29	33696500-0	Sol. Hemoglobin Concentrate	ml	500	Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.30	33696500-0	Soluție de sistem,concentrata	ml	6000	Flacoane cu volumul de la 500 ml pînă la 1000 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
1.31		Soluție dizolvanță pentru analizator, ISE	ml	600	Flacoane cu volumul de la 10 ml pînă la 25 ml,pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .

1.32	33696500-0	Soluție de referință pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	4000	Flacoane cu volum de 500 ml în conformitate cu indicațiile tehnice al utilajului,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
1.33	33696500-0	Soluție de spălare pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	48	Flacoane cu volumul 8ml ambalaj standard, compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .
1.34	33696500-0	Soluție condiționer ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	75	Flacoane cu volumul de la 10 ml pina la 25 ml, pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
1.35	33696500-0	Soluție calibratori cu concentrație joasă ,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	120	Flacoane cu volumul de la 10ml pina la 20 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
1.36	33696500-0	Soluție calibratori cu concentrație ridicată,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	120	Flacoane cu volumul de la 10ml pina la 20 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE,(sistem inchis ) .
1.37	33696500-0	Soluție de spălare	ml	4000	Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
<b>2</b>		<b>Reagenți pentru aparatul Analizatorul FIA 8000 (sistem inchis )</b>			
2.1	33696500-0	cTnI (Troponina I)	200	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.2	33696500-0	hs-CRP+CRP	500	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina, Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.3	33696500-0	CK-MB/cTnI/Myo, test cardiac cantitativ	125	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.4	33696500-0	PCT (procalcitonin )	200	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.5	33696500-0	CK-MB	50	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.6	33696500-0	HbA1C glicata	250	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
2.7	33696500-	D-dimer, test cantitativ	500	buc	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system

	0				inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
<b>3</b>		<b>Reagenți, calibratori și consumabile/accesorii pentru analizatorul Helena C-1 (sistem închis)</b>			
3.1	33696500-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec.lichid .și ISI nu mai mic de 1,1 si nu mai mare de 1.13 .	ml	200	Flacoane cu volumul de la 5 ml pina la 10 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.
3.2	33696500-0	Set p/u determinarea fibrinogenului, cu standart	ml	150	Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.
3.3	33696500-0	Plasma de control (3 parametri),A,SA,N	ml	10	Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.
3.4	33696500-0	Calibrator plazma,cu concentratia 100%	ml	50	Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.
3.5	33696500-0	Cuve pentru reactii	buc	5000	Compatibil cu analizorul Helena C-1
<b>4</b>		<b>Accesorii/consumabile /piese de schimb pentru aparatul,dispozitivul ( Analizor Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis )</b>			
4.1	33696500-0	Eprubete pediatrice pentru analizator PRO-M	buc	10000	Volum 2,0 ml, să fie compatibil Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis )
4.2	33696500-0	Eprubete polisterol	buc	3000	75 x 13 mm , volum 5ml, să fie compatibil cu analizor Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis )
4.3	33696500-0	Rorot -cuveta Pro-M Selectra	buc	10	pentru 10000 reacții, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
4.4	33696500-0	Electrod K <sup>+</sup>	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
4.5	33696500-0	Electrod Na <sup>+</sup>	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
4.6	33696500-0	Electrod Cl <sup>++</sup>	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .
4.7	33696500-0	Electrod de Referința	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
4.8	33696500-0	Electrod treapta	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .
4.9	33696500-0	Set de tuburi pentru ISE : • tub pentru pompa peristaltica • tub pentru electrod de referința, Y- conector cu tuburi • Capac, sonde, tuburi pentru soluția de	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis)

		referința			
4.10	33696500-0	Set anual obligatoriu de mentenanță	buc	1	1. Membrane EPDM pentru pompa de vacuum 2. Cureaua pentru mixer proba / reagent 3. Seringa cu timp de viață mare 100 ml 4. Seringa cu timp de viață mare 1 ml 5. Tuburi pentru reagent; 6. Tuburi pentru proba 7. Filtru pentru apă distilată 8. Filtru bloc pentru rotor de reacții 9. Rulment 8x16x5mm -mixer reagent 10. Rulment 7x14x5mm — mixer proba 11. Lampa, cuarț 12v/20w 12. Mentenanța pentru pompa EPDM de apă 13. Mentenanța pentru pompa de răcire *** să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)
4.11	33696500-0	Senzor optic tip 1	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)
4.12	33696500-0	Senzor optic tip 2	buc	1	Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)
<b>Valoarea estimativă lot 5</b>					
<b>5</b>		<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul hematologic automat BC 5300(sistem închis )</b>			
5.1	33696500-0	Diluent	buc	36	Butelii în ambalaj standard a câte 20 litri, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
5.2	33696500-0	LH Lyzer	litri	8	Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
5.3	33696500-0	LEO (I ) Lyzer	litri	24	Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
5.4	33696500-0	LEO (II ) Lyzer	ml	3200	Ambalaj standard 4 fl*200 ml, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
5.5	33696500-0	Probe cleanser M-53 ,fl 1L	ml	3200	Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
5.6	33696500-0	Material de control cu 3nivele H,L,N pentru 5 diff	set	5	Ambalaj standard set: 3 fl*3,5 ml, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .
<b>6</b>		<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis )</b>			
6.1	33696500-0	Diluent Erma	buc	6	Unitatea de măsură = cartus.Ambalaj standard a câte 20 litri, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis ) .
6.2	33696500-0	Cymet BS3CN FREE	litri	6	flacoane de 500 ml, compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis ) .

					Conform pașaportului tehnic
6.3	33696500-0	Detectoterge BS	litri	10	flacoane de 900 ml, compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis) . Conform pașaportului tehnic
6.4	33696500-0	Soluție concentrată de hipoclorid	litri	6	flacoane de 1000 ml ,compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis) .
6.5	33696500-0	Termopaper	buc	40	57 mm, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis) .
6.6	33696500-0	Material de control cu trei nivele,H,L,N pentru 3 dif	set	4	set în ambalaj standard 3 fl*3,5 ml, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem închis) .
<b>7</b>		<b>Reagenți, pentru aparatul : Analizatorul FIA Meter Plus, metoda de testare imiunofluorescentă (sistem închis )</b>			
7.1	33696500-0	Procalcitonina	buc	150	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.2	33696500-0	cTnI (Troponima I)	buc	150	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.3	33696500-0	AFP	buc	75	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.4	33696500-0	PSA total	buc	75	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.5	33696500-0	CEA	buc	50	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.6	33696500-0	HBA1c	buc	50	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.7	33696500-0	T3	buc	25	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului etnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.

7.8	33696500-0	T4	buc	25	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.9	33696500-0	TSH	buc	150	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
7.10	33696500-0	Vitamina D	buc	25	Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.
8		<b>Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sânge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite, densitate, corpi cetonici + control pentru fiecare lot</b>			
8.1	33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sânge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite, densitate, corpi cetonici + control pentru fiecare lot	buc	10000	Ambalaj set a câte 100 teste
9		<b>Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )</b>			
9.1	33696500-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )	set	4	Fiole a câte 10 ml
10		<b>Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )</b>			
10.1	33696500-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )	set	4	Fiole a câte 10 ml
11		<b>HbsAg,</b>			
11.1	33696500-0	HbsAg,	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
12		<b>Anti-HBsAg</b>			
12.1	33696500-0	Anti-HBsAg	buc	96	.. de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.
13		<b>Anti-HBcoreAg sumar</b>			
13.1	33696500-0	Anti-HBcoreAg sumar	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
14		<b>Determinarea AFP</b>			
14.1	33696500-0	Determinarea AFP	buc	288	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
15		<b>CPR-LATEX</b>			



15.1	33696500-0	CPR-LATEX	ml	60	„metoda Latex-Test
16		<b>ASLO - LATEX</b>			
16.1	33696500-0	ASLO - LATEX	ml	60	„metoda Latex-Test
17		<b>RF-LATEX</b>			
17.1	33696500-0	RF-LATEX	ml	60	„metoda Latex-Test
18		<b>Anti-TPO</b>			
18.1	33696500-0	Anti-TPO	ml	96	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
19		<b>IgE total</b>			
19.1	33696500-0	IgE total	buc	192	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
20		<b>Anti HCV sumar</b>			
20.1		Anti HCV sumar	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
21		<b>T3</b>			
21.1	33696500-0	T3	buc	96	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
22		<b>T4</b>			
22.1	33696500-0	T4	buc	96	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
23		<b>TSH</b>			
23.1	33696500-0	TSH	buc	192	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
24		<b>PSA total</b>			
24.1	33696500-0	PSA total	buc	288	„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA
25		<b>Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis</b>			
25.1	33696500-0	Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
26		<b>Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f )</b>			
26.1	33696500-0	Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f )	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
27		<b>Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser )</b>			
27.1	33696500-0	Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser )	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
28		<b>Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides</b>			

28.1		Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides	buc	96	Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA
29		<b>T-3 liber</b>			
29.1		T-3 liber	buc	96	..
30		<b>T-4 liber</b>			
30.1		T-4 liber	buc	96	..
31		<b>Prolactin</b>			
31.1		Prolactin	buc	96	..
32		<b>Cortizol</b>			
32.1		Cortizol	buc	96	.
33		<b>Panel test card HBV-3 (HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)</b>			
33.1		Panel test card HBV-3(HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)	buc	200	Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
34		<b>Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)</b>			
34.1		Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)	buc	200	Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
35		<b>Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic</b>			
35.1	33696500-0	Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic	buc	100	Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
36		<b>Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card</b>			
36.1	33696500-0	Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card	buc	100	Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
37		<b>Determinarea anticorpilor H.Pylori în ser , cu țel diagnostic ,test rapid</b>			
37.1	33696500-0	Determinarea anticorpilor H.Pylori in mase fecale , cu țel diagnostic ,test rapid	buc	50	Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
38		<b>Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid</b>			
38.1	33696500-0	Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid	buc	100	teste marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic
39		<b>Cartus-test pentru diagnosticul Mononucleozei IgM în ser ,sînge integru,, test rapid</b>			
39.1	33696500-0	Cartus-test pentru diagnosticul Mononucleozei	buc	50	teste marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic

		IgM în ser ,sînge integru,, test rapid			.
<b>40</b>		<b>HbsAg,-test rapid,cromatografic</b>			
<b>40.1</b>	33696500-0	HbsAg,-test rapid,cromatografic	buc	500	Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .
<b>41.</b>		<b>Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic</b>			
<b>41.1</b>	33696500-0	Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic	buc	500	Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .
<b>42</b>		<b>H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma</b>			
<b>42.1</b>	33696500-0	H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma	buc	50	Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .
<b>43</b>		<b>Toliclon Anti-A</b>			
<b>43.1</b>	33696500-0	Toliclon Anti-A	buc	5	Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 1
<b>44</b>		<b>Toliclon Anti-B</b>			
<b>44.1</b>	33696500-0	Toliclon Anti-B	buc	5	Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 7
<b>45</b>		<b>Toliclon Anti-AB</b>			
<b>45.1</b>	33696500-0	Toliclon Anti-AB	buc	1	Flacon cu volum de 5ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/5 ml, cerințe specifice conform anexei 1
<b>46</b>		<b>Toliclon Anti-D IgM+IgG</b>			
<b>46.1</b>	33696500-0	Toliclon Anti-D IgM+IgG	buc	5	Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 1
<b>47</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl</b>			
<b>47.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 2-20mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,3$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posed certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>48</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl</b>			
<b>48.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 5-50mcl.gradul de precizie $\pm 0,8 \pm 0,4$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posed certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>49</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil</b>			

		<b>10-100mcl</b>			
<b>49.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 10-100mcl	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 10-100mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,8$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>50</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl</b>			
<b>50.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 50-200mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,4$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ ,. La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>51</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl</b>			
<b>51.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl	buc	3	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 100-1000mcl, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>52</b>		<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml</b>			
<b>52.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 1ml-5ml, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>53</b>		<b>Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil</b>			
<b>53.1</b>	33696500-0	Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil	buc	1	Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 50-300, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ , dozatorul să posede certificat metrologic în original , emis de Organismul național de metrologie al RM
<b>54</b>		<b>Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)</b>			
<b>54.1</b>	33696500-0	Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)	buc	100	Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)

55		<b>Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml</b>			
55.1	33696500-0	Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml	buc	5000	Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml
56		<b>Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă</b>			
56.1	33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	5000	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă
57		<b>Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete</b>			
57.1	33696500-0	Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete	buc	50	Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete
58		<b>Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U</b>			
58.1	33696500-0	Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U	buc	50	Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U
59		<b>Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)</b>			
59.1	33696500-0	Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)	buc	10	Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)
60		<b>Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )</b>			
60.1	33696500-0	Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )	buc	50	Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )
61		<b>Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml</b>			
61.1	33696500-0	Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml		10000	Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml
62		<b>Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorul automat Sysmex CA560 coagulometru (system inchis)</b>			
62.1	33696500-0	<b>Tromborel S</b>	set	10	<b>Tromborel S</b> (Reactiv liofilizat de tromboplastina extras din placenta umană pentru determinarea timpului de protrombina (PT), conform metodei Quick, dar și determinarea activității factorilor de coagulare ai căii extrinseci de coagulare( II,V; VII, X) atunci cînd este folosit împreună cu plasma deficitară de factor. Să permită determinarea concomitentă a parametrilor derivați din PT: raportul protrombinic (PR), activitatea protrombinică (PA) și raportul

					internațional normalizat (INR). Reactiv sub forma liofilizată cu împachetarea originală de la producător 10x4ml;
62.2	33696500-0	<b>Trombin reagent</b>	set	20	<b>Trombin reagent</b> Reactiv liofilizat pentru determinarea fibrinogenului în plasma umană citrată conform metodei Clauss. Prezentare: Reactiv sub forma liofilizată cu împachetare 10 x 1 ml; Compoziție: Reactiv extras de Trombina bovina liofilizată (100UI/ml), Soluții tampon; Stabilizatori (albumina serica bovina)
62.3	33696500-0	<b>Owren's Veronal Buffer</b>	set	3	<b>Owren's Veronal Buffer</b> Reactiv suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen. Împachetarea: 10 flacoane x 15 ml. Compoziție: sodium barbital și sodium chloride, pH 7.35
62.4	33696500-0	<b>Actin Fs</b>	set	4	<b>Actin Fs</b> Reactiv lichid pentru detreminarea timpului de tromboplastină parțial activată (APTT) în plasma citrate, dar și activității factorilor de coagulare ai căii intrinseci de coagulare( VIII, IX, XI, XII) atunci când este folosit împreună cu plasma deficitară de factor. Să permită determinarea concomitentă raportului de tromboplastină parțial activată. Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 2ml;
62.5	33696500-0	<b>Calcium chloride solution 0,025 mol/</b>	set	1	<b>Calcium chloride solution 0,025 mol/l</b> Reactiv suplimentar pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activată (APTT) . Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 15 ml; Compoziție: soluție CaCl <sub>2</sub> 0,025 mol/l
62.6	33696500-0	<b>PT Multicalibrator</b>	set	2	<b>PT Multicalibrator</b> Set de 6 calibratori pentru trasarea curbei de calibrarea pentru activitatea protrombinica (AP) și raportul internațional normalizat (INR). Să permită determinarea automată a valorii ISI a instrumentului folosit și a valorii plasmei cu activitate protrombinică de peste 100. set de 6 calibratori sub forma liofilizată cu împachetare originală de la producător 6x1 ml; Compoziție: Plasma umană liofilizată și stabilizată cu tampon
62.7	33696500-0	<b>Standart Human Plasma</b>	ml	3	<b>Standart Human Plasma</b> Calibrator liofilizat pentru trasarea curbei de calibrare a fibrinogenului , testelor speciale și a testelor de coagularea care necesită calibrarea. Ambalaj: Flacoane de 1 ml; Compoziție: Plasma umană liofilizată, diluată și stabilizată cu tampon
62.8	33696500-0	<b>Control Plasma N</b>	set	2	<b>Control Plasma N</b> Control liofilizat de plasma umană pentru verificarea precizie și deviației analitice a testelor PT ,APTT, fibrinogen și a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere și a Antitrombinei) în intervalul normal. Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 1 ml; Compoziție: Plasma umană obținută de la donatori de sânge sănătoși și stabilizată cu tampon HEPES

62.9	33696500-0	<b>Control Plasma P</b>	set	2	<b>Control Plasma P</b> Control liofilizat de plasma umană pentru verificarea precizie și deviației analitice a testelor PT, fibrinogen și a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere și a Antitrombinei) în intervalul patologic. Reactiv sub formă liofilizată cu împachetare originală de la producător 10x 1 ml; Compoziție: Plasma umană obținută de la donatori de sînge sănătoși și stabilizată cu tampon HEPES
62.10	33696500-0	<b>CA Clean I</b>	set	20	<b>CA Clean I</b> Soluție de spălare. Compoziție: Hipochloride de sodiu de concentrație 1%, cu împachetare originală de la producător 1x 50 ml
62.11	33696500-0	<b>CUVETTES</b>	set	15	<b>CUVETTES</b> Cuve de reacție din plastic siliconat compatibile cu analizatorul Sysmex CA-560 sistēm închis, cu împachetare originală de la producător i set 1000 cuve

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>[nu vor fi acceptate]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<i>Nu se cere.</i>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	_____ % din valoarea ofertei fără TVA.
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	_____ <i>[ediția aplicabilă]</i>
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	<i>1 % din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.6.	Locul licrării bunurilor/prestării serviciilor:	<i>DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<i>Livrarea pentru produsele alimentare va fi efectuată la comandă, în termen de 5 zile de la comandă, pe parcursul anului 2021 .</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>IMSP Spitalul raional Orhei, mun. Orhei, str. C.Negruzzi 85</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare. în termen de 30 zile de la prezentarea facturii fiscale</i>

### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<b>SIA RSAP</b>
-----	---	-----------------

4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<b>Conform informației din SIA RSAP</b> ( <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a> )
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	<b>Nu se aplică</b>

## 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<b>[lei MD]</b>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<b>[sursa ratei de schimb]</b>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<b>[data ratei de schimb]</b>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<b>Evaluarea va fi efectuată pe: pe loturi</b>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<b>Nu se aplică</b>

## 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare: Cel mai mic preț cu corespundere cerințelor din documentația de atribuire.</b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b>Nu se aplica</b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<b>Nu se aplica</b>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocieria grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<b>Nu se aplica</b>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<b>10 zile</b>



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

Conducătorul grupului de lucru:



**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 \_\_\_\_\_

[obiectul achiziției]  
conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_  
20\_\_.

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezenta,  
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:  
\_\_\_\_\_ ([suma în cifre] ([suma în cuvinte])

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 Furnizorul/Prestatorul ui, 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]*

<sup>1</sup> *Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi 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.”*

## **CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor 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: Cererea ofertelor de prețuri

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
<b>Bunuri/servicii</b>						
<b>Reagenți, calibratori și materialul de control pentru analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis )</b>						
ASAT (GOT)				Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml, compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis ), .		Certif de calitate/ conformitate
ALAT (GPT)				Flacoane cu volumul de la 50 până la 125ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis ), .		Certif de calitate/ conformitate
Albumina cu standard (Albumin)				Flacoane cu volumul de la 50 până la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis )		Certif de calitate/ conformitate
Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase)				Flacoane cu volumul de la 50 până la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem închis ),.		Certif de calitate/ conformitate
alfa-Amilaza (alf-Amylase)				Flacoane cu volumul de la 25 până la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu		Certif de calitate/



				componenta ISE,(sistem inchis ) ,.		conformitate
Gamma-GT (Gamma-GT)				Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 62.5 ml. compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) ,.		Certif de calitate/ conformitate
Bilirubina totală (Total Bilirubin)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Bilirubina directa (Direct Bilirubin)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ),.		Certif de calitate/ conformitate
Creatinina+standart (Creatinine)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Cholesterol total +standart(Cholesterol)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ),.		Certif de calitate/ conformitate
Calciu +st, (Calcium)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Fier (Iron) +standart				Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ),.		Certif de calitate/ conformitate
Glucosa + standart (Glucose)				Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml.pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Magneziu -(Magnesium) +standart				Flacoane cu volumul de la 50 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
ProteinaTotală+std. (Total Protein)				Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Trigliceride+st. (Triglycerides)				Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Uree UV +std (Urea)				Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 25ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Acidul Uric +standart(Uric Acid)				Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml.compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu		Certif de calitate/ conformitate

				componenta ISE (sistem inchis) .		conformitate
LDL-Colesterol (LDLCholesterol ) +standart				Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart				Flacoane cu volumul De la 25 ml pînă la 80 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
HDL/LDL calibrator (set 4x1ml)						Certif de calitate/ conformitate
Creatinchinaza totală (Creatinkinas-totale)				Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Creatinchinaza MB				Flacoane cu volumul de la 30 pînă la 62.5 ml compatibil cuAnalizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Colinesteraza (Cholinesterase)				Flacoane cu volumul de la 1ml pînă la 3ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Cloride + standart				Flacoane cu volumul de la 50ml pînă la 125 ml,pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Control biochimic, ser Normal				Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 5 ml ,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Control biochimic, ser Patologic				Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 5 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Calibrator universal pentru teste biochimice				Flacoane cu volumul de la 1.0 ml pînă la 3 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Sol. Hemoglobin Concentrate				Flacoane cu volumul de la 25 ml pînă la 50 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție de sistem,concentrata				Flacoane cu volumul de la 500 ml pînă la 1000 ml,pentru Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție dizolvanță pentru analizator, ISE				Flacoane cu volumul de la 10 ml pînă la 25 ml,pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra		Certif de calitate/

				cu componenta ISE (sistem inchis) .		conformitate
Soluție de referință pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M				Flacoane cu volum de 500 ml în conformitate cu indicațiile tehnice al utilajului,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție de spălare pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M				Flacoane cu volumul 8ml ambalaj standard, compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție condiționer ISE- componenta analizorului Pro-M				Flacoane cu volumul de la 10 ml pina la 25 ml, pentru aparatul Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție calibratori cu concentrație joasă ,ISE-componenta analizorului Pro-M				Flacoane cu volumul de la 10ml pina la 20 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție calibratori cu concentrație ridicată,ISE-componenta analizorului Pro- M				Flacoane cu volumul de la 10ml pina la 20 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE,(sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Soluție de spălare				Flacoane cu volumul de la 500 ml pina la 1000 ml,compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reagenți pentru aparatul Analizatorul FIA 8000 (sistem inchis)</b>						
cTnI (Troponina I)				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
hs-CRP+CRP				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina, Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
CK-MB/cTnI/Myo, test cardiac cantitativ				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe		Certif de calitate/ conformitate

				substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		
PCT (procalcitonin )				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
CK-MB				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
HbA1C glicata				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
D-dimer, test cantitativ				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reagenți, calibratori și consumabile/accesorii pentru analizatorul Helena C-1 (sistem închis)</b>						Certif de calitate/ conformitate
Tromboplastină cu activ. 14-18 sec,lichid .și ISI nu mai mic de 1,1 si nu mai mare de 1.13 .				Flacoane cu volumul de la 5 ml pina la 10 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.		Certif de calitate/ conformitate
Set p/u determinarea fibrinogenului, cu standart				Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.		Certif de calitate/ conformitate
Plasma de control (3 parametri),A,SA,N				Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.		Certif de calitate/ conformitate
Calibrator plazma,cu concentratia 100%				Flacoane cu volumul de la 1 ml pina la 2 ml. Compatibil cu analizorul Helena C-1.		Certif de calitate/ conformitate

						conformitate
Cuve pentru reactii				Compatibil cu analizorul Helena C-1		Certif de calitate/ conformitate
<b>Accesorii/consumabile /piese de schimb pentru aparatul,dispozitivul ( Analizor Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis )</b>						
Eprubete pediatrice pentru analizator PRO-M				Volum 2,0 ml, să fie compatibil Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis )		Certif de calitate/ conformitate
Eprubete polisterol				75 x 13 mm , volum 5ml, să fie compatibil cu analizor Pro M Selectra cu componenta ISE, (sistem inchis )		Certif de calitate/ conformitate
Rorot -cuveta Pro-M Selectra				pentru 10000 reacții, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Electrod K <sup>+</sup>				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Electrod Na <sup>+</sup>				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Electrod Cl <sup>++</sup>				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis) .		Certif de calitate/ conformitate
Electrod de Referința				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Electrod treapta				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Set de tuburi pentru ISE : • tub pentru pompa peristaltica • tub pentru electrod				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta		Certif de calitate/ conformitate

de referință, Y- conector cu tuburi • Capac, sonde, tuburi pentru soluția de referință				ISE (sistem închis)		conformitate
Set anual obligatoriu de mentenanță				<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Membrane EPDM pentru pompa de vacuum</li> <li>2. Curea pentru mixer proba / reagent</li> <li>3. Seringa cu timp de viața mare 100 ml</li> <li>4. Seringa cu timp de viața mare 1 ml</li> <li>5. Tuburi pentru reagent;</li> <li>6. Tuburi pentru proba</li> <li>7. Filtru pentru apa distilată</li> <li>8. Filtru bloc pentru rotor de reacții</li> <li>9. Rulment 8x16x5mm -mixer reagent</li> <li>10. Rulment 7x14x5mm — mixer proba</li> <li>11. Lampa, cuarț 12v/20w</li> <li>12. Mentenanta pentru pompa EPDM de apa</li> <li>13. Mentenanta pentru pompa de răcire</li> </ol> <p>*** să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)</p>		Certif de calitate/ conformitate
Senzor optic tip 1				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)		Certif de calitate/ conformitate
Senzor optic tip 2				Conform pașaportului tehnic, să fie compatibil cu Analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis)		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul hematologic automat BC 5300(sistem închis )</b>						
Diluent				Butelii în ambalaj standard a câte 20 litri, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) .		Certif de calitate/ conformitate
LH Lyzer				Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) ,.		Certif de calitate/ conformitate
LEO (I ) Lyzer				Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem închis ) ,.		Certif de calitate/ conformitate

LEO (II ) Lyzer				Ambalaj standard 4 fl*200 ml, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem inchis ), .		Certif de calitate/ conformitate
Probe cleanser M-53 ,fl 1L				Ambalaj standard 4 fl*1 litru, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem inchis ), .		Certif de calitate/ conformitate
Material de control cu 3nivele H,L,N pentru 5 diff				Ambalaj standard set: 3 fl*3,5 ml, compatibil cu analizatorul hematologic automat BC 5300, (sistem inchis ), .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis )</b>						
Diluent Erma				Unitatea de măsură = cartus.Ambalaj standard a câte 20 litri, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ), .		Certif de calitate/ conformitate
Cymet BS3CN FREE				flacoane de 500 ml, compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ) . Conform pașaportului tehnic		Certif de calitate/ conformitate
Detectoterge BS				flacoane de 900 ml, compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ) . Conform pașaportului tehnic		Certif de calitate/ conformitate
Solutie concentrata de hipoclorid				flacoane de 1000 ml ,compatibile cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Termopaper				57 mm, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
Material de control cu trei nivele,H,L,N pentru 3 dif				set în ambalaj standard 3 fl*3,5 ml, compatibil cu Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis ) .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reagenti, pentru aparatul : Analizatorul FIA Meter Plus, metoda de testare imunofluorescenta (sistem inchis )</b>						
Procalcitonina				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide,		Certif de calitate/ conformitate

				determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		
cTnI (Troponina I)				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
AFP				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
PSA total				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
CEA				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
HBA1c				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate
T3				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system închis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, singe integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau singe.		Certif de calitate/ conformitate



T4				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
TSH				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
Vitamina D				Compatibil cu analizatorul FIA 8000 (system inchis), conform pasaportului ethnic al utilajului, instrucțiunilor, teste cantitative, rapide, determinare în ser/plasma, sînge integru, pe substrat de Heparina și Sodium Citrat pentru plasma sau sînge.		Certif de calitate/ conformitate
<b>Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite,densitate,corpi cetonic + control pentru fiecare lot</b>						
Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite,densitate,corpi cetonic + control pentru fiecare lot				Ambalaj set a cîte 100 teste		Certif de calitate/ conformitate
<b>Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )</b>						
Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )				Fiole a cîte 10 ml		Certif de calitate/ conformitate
<b>Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )</b>						
Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )				Fiole a cîte 10 ml		Certif de calitate/ conformitate
<b>HbsAg,</b>						

HbsAg,				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>Anti-HBsAg</b>						
Anti-HBsAg				., de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.		Certif de calitate/ conformitate
<b>Anti-HBcoreAg sumar</b>						
Anti-HBcoreAg sumar				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea AFP</b>						
Determinarea AFP				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>CPR-LATEX</b>						
CPR-LATEX				.,metoda Latex-Test		Certif de calitate/ conformitate
<b>ASLO - LATEX</b>						
ASLO - LATEX				.,metoda Latex-Test		Certif de calitate/ conformitate
<b>RF-LATEX</b>						
RF-LATEX				.,metoda Latex-Test		Certif de calitate/ conformitate
<b>Anti-TPO</b>						
Anti-TPO				.,Sa fie indicate în instrucțiune normele după virstă, la cel puțin trei categorii de virstă, metoda ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>IgE total</b>						
IgE total				.,Sa fie indicate în instrucțiune normele după virstă, la cel puțin trei categorii de virstă, metoda		Certif de calitate/ conformitate

				ELISA		conformitate
<b>Anti HCV sumar</b>						
Anti HCV sumar				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>T3</b>						
T3				„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>T4</b>						
T4				„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>TSH</b>						
TSH				„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>PSA total</b>						
PSA total				„Sa fie indicate în instrucțiune normele după vîrstă, la cel puțin trei categorii de vîrstă, metoda ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis</b>						
Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f)</b>						
Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f)				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser)</b>						
Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser)				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate

						conformitate
<b>Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides</b>						
Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides				Sa fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. ELISA		Certif de calitate/ conformitate
<b>T-3 liber</b>						
T-3 liber				„		Certif de calitate/ conformitate
<b>T-4 liber</b>						
T-4 liber				„		Certif de calitate/ conformitate
<b>Prolactin</b>						
Prolactin				„		Certif de calitate/ conformitate
<b>Cortizol</b>						
Cortizol				.		Certif de calitate/ conformitate
<b>Panel test card HBV-3 ( HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)</b>						
Panel test card HBV-3(HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)				Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic		Certif de calitate/ conformitate
<b>Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)</b>						
Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)				Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic		Certif de calitate/ conformitate
<b>Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic</b>						

Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic				Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card</b>						
Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card				Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea anticorpilor H.Pylori în ser , cu țel diagnostic ,test rapid</b>						
Determinarea anticorpilor H.Pylori in mase fecale , cu țel diagnostic ,test rapid				Cartuș marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid</b>						
Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid				teste marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Cartus-test pentru diagnosticul Mononucleozei IgM în ser ,singe integru,, test rapid</b>						
Cartus-test pentru diagnosticul Mononucleozei IgM în ser ,singe integru,, test rapid				teste marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>HbsAg,-test rapid,cromatografic</b>						
HbsAg,-test rapid,cromatografic				Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic</b>						
Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic				Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate
<b>H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma</b>						
H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma				Cartus, marca CE, sensibilitatea maximă, metoda Cromografic .		Certif de calitate/ conformitate

<b>Toliclon Anti-A</b>					
Toliclon Anti-A				Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 1	Certif de calitate/ conformitate
<b>Toliclon Anti-B</b>					
Toliclon Anti-B				Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 7	Certif de calitate/ conformitate
<b>Toliclon Anti-AB</b>					
Toliclon Anti-AB				Flacon cu volum de 5ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/5 ml, cerințe specifice conform anexei 1	Certif de calitate/ conformitate
<b>Toliclon Anti-D IgM+IgG</b>					
Toliclon Anti-D IgM+IgG				Flacon cu volum de 10ml,cu pipeta dozator, ambalaj 200 doze/10 ml, cerințe specifice conform anexei 1	Certif de calitate/ conformitate
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl</b>					
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 2-20mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,3$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM	Certif de calitate/ conformitate
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl</b>					
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 5-50mcl,gradul de precizie $\pm 0,8 \pm 0,4$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul	Certif de calitate/ conformitate

				național de metrologie al RM		
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 10-100mcl</b>						
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 10-100mcl				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 10-100mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,8$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM		Certif de calitate/ conformitate
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl</b>						
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 50-200mcl, gradul de precizie $\pm 2,0 \pm 0,4$ , acuratețea $\pm 2,5 \pm 0,8$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM		Certif de calitate/ conformitate
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl</b>						
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 100-1000mcl, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM		Certif de calitate/ conformitate
<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml</b>						
Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr		Certif de calitate/ conformitate

				încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 1ml-5ml, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ . La livrare obligatoriu ca dozatorul să posede certificat metrologic , emis de Organismul național de metrologie al RM		
<b>Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil</b>						
Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil				Posibilitatea de autoclavare totala,cu detașator pentru vîrfuri.Posibilitatea de reparare și de schimb a pieselor uzate.Marcajul CE cu număr încorporat pe dozator de la producător, volumul de lucru 50-300, gradul de precizie $\pm 0,4 \pm 0,15$ , acuratețea $\pm 1,6 \pm 0,6$ , dozatorul să posede certificat metrologic în original , emis de Organismul național de metrologie al RM		Certif de calitate/ conformitate
<b>Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)</b>						
Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)				Planșe pentu determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)		Certif de calitate/ conformitate
<b>Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml</b>						
Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml				Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml		Certif de calitate/ conformitate
<b>Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă</b>						
Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă				Eprubete K3 EDTA, volum sînge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă		Certif de calitate/ conformitate
<b>Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete</b>						
Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete				Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete		Certif de calitate/ conformitate
<b>Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U</b>						



Microplanșet cu 96 godeuri pentru reacții serologice ,cu fund U				Microplanșet cu 96 godeuri pentru reacții serologice ,cu fund U		Certif de calitate/ conformitate
<b>Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)</b>						
Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)				Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)		Certif de calitate/ conformitate
<b>Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )</b>						
Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )				Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )		Certif de calitate/ conformitate
<b>Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml</b>						
Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml				Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml		Certif de calitate/ conformitate
<b>Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorul automat Sysmex CA560 coagulometru (system închis)</b>						
<b>Tromborel S</b>				<b>Tromborel S</b> (Reactiv liofilizat de tromboplastina extras din placenta umană pentru determinarea timpului de protrombina (PT), conform metodei Quick, dar și determinarea activității factorilor de coagulare ai căii extrinseci de coagulare( II,V; VII, X) atunci când este folosit împreună cu plasma deficitară de factor. Să permită determinarea concomitentă a parametrilor derivați din PT: raportul protrombinic (PR), activitatea protrombinică (PA) și raportul internațional normalizat (INR). Reactiv sub forma liofilizată cu împachetarea originală de la producător 10x4ml;		Certif de calitate/ conformitate
<b>Trombin reagent</b>				<b>Trombin reagent</b> Reactiv		Certif de

				<p>liofilizat pentru determinarea fibrinogenului în plasma umană citrată conform metodei Clauss.          Prezentare: Reactiv sub forma liofilizată cu vîmpachetare 10 x 1 ml;          Compoziție: Reactiv extras de Trombina bovina liofilizată (100UI/ml), Soluții tampon;          Stabilizatori (albumina serica bovina)</p>		calitate/ conformitate
<b>Owren's Veronal Buffer</b>				<p><b>Owren's Veronal Buffer</b> Reactiv suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen. Împachetarea: 10 flacoane x 15 ml.          Compoziție: sodium barbital și sodium chloride, pH 7.35</p>		Certif de calitate/ conformitate
<b>Actin Fs</b>				<p><b>Actin Fs</b> Reactiv lichid pentru detreminarea timpului de tromboplastină parțial activată (APTT) în plasma citrate, dar și activității factorilor de coagulare ai căii intrinseci de coagulare ( VIII, IX, XI, XII) atunci cînd este folosit împreună cu plasma deficitară de factor. Să permită determinarea concomitentă raportului de tromboplastină parțial activată. Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 2ml;</p>		Certif de calitate/ conformitate
<b>Calcium chloride solution 0,025 mol/</b>				<p><b>Calcium chloride solution 0,025 mol/l</b>          Reactiv suplimentar pentru determinarea timpului de tromboplastină parțial activată (APTT) . Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 15 ml; Compoziție: soluție CaCl<sub>2</sub> 0,025 mol/l</p>		Certif de calitate/ conformitate
<b>PT Multicalibrator</b>				<p><b>PT Multicalibrator</b>          Set de 6 calibratori pentru trasarea curbei de calibrarea pentru activitatea protrombinica (AP) și raportul internațional normalizat (INR). Să permită determinarea automată a valorii ISI a instrumentului folosit și a valorii plasmei cu activitate protrombinică de peste 100. set de 6 calibratori sub forma liofilizată cu împachetare originală de la producător 6x1 ml; Compoziție: Plasma umană liofilizată și stabilizată cu tampon</p>		Certif de calitate/ conformitate

<b>Standart Human Plasma</b>				<b>Standart Human Plasma</b> Calibrator liofilizat pentru trasarea curbei de calibrare a fibrinogenului , testelor speciale și a testelor de coagularea care necesită calibrarea. Ambalaj: Flacoane de 1 ml; Compoziție: Plasma umană liofilizată, diluată și stabilizată cu tampon		Certif de calitate/ conformitate
<b>Control Plasma N</b>				<b>Control Plasma N</b> Control liofilizat de plasma umană pentru verificarea precizieie și deviației analitice a testelor PT ,APTT, fibrinogen și a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere și a Antitrombinei) în intervalul normal. Reactiv sub formă lichidă cu împachetarea originală de la producător 10x 1 ml; Compoziție: Plasma umană obținută de la donatori de sînge sănătoși și stabilizată cu tampon HEPES		Certif de calitate/ conformitate
<b>Control Plasma P</b>				<b>Control Plasma P</b> Control liofilizat de plasma umană pentru verificarea precizieie și deviației analitice a testelor PT, fibrinogen și a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere și a Antitrombinei) în intervalul patologic. Reactiv sub formă liofilizată cu împachetare originală de la producător 10x 1 ml; Compoziție: Plasma umană obținută de la donatori de sînge sănătoși și stabilizată cu tampon HEPES		Certif de calitate/ conformitate
<b>CA Clean I</b>				<b>CA Clean I</b> Soluție de spălare. Compoziție: Hipochloride de sodiu de concentrație 1%, cu împachetare originală de la producător 1x 50 ml		Certif de calitate/ conformitate
<b>CUVETTES</b>				<b>CUVETTES</b> Cuve de reacție din plastic siliconat compatibile cu analizatorul Sysmex CA-560 sistenm închis, cu împachetare originală de la producător i set 1000 cuve		Certif de calitate/ conformitate
<b>TOTAL</b>						

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: Cererea ofertelor de prețuri

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>								
	<b>Reagenți, calibratori și materialul de control pentru analizatorul Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem închis )</b>								
33696500-0	ASAT (GOT)	ml	6250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	ALAT (GPT)	ml	6250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Albumina cu standard (Albumin)	ml	1000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline-Posphatase)	ml	1000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	alfa-Amilaza (alf-Amylase)	ml	3000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Gamma-GT (Gamma-GT)	ml	1500						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin)	ml	6000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Bilirubina directă (Direct Bilirubin)	ml	6000						MD17TRPCBU518430A00087AA

33696500-0	Creatinina+standart (Creatinine)	ml	4000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Cholesterol total +standart(Cholesterol)	ml	2000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Calciu +st, (Calcium)	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Fier (Iron) +standart	ml	500						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Glucoza + standart (Glucose)	ml	5000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Magneziu -(Magnesium) +standart	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	ProteinaTotală+std. (Total Protein)	ml	1250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Trigliceride+st. (Triglycerides)	ml	600						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Uree UV +std (Urea)	ml	3750						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Acidul Uric +standart(Uric Acid)	ml	600						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	LDL-Colesterol (LDLCholesterol ) +standart	ml	336						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	HDL-Colesterol (HDL Cholesterol) +standart	ml	480						MD17TRPCBU518430A00087AA
	HDL/LDL calibrator (set 4x1ml)	ml	4						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Creatin chinaza totală (Creatin kinas-totale)	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Creatin chinaza MB	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Colinesteraza (Cholinesterase)	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Cloride + standart	ml	250						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Control biochimic, ser Normal	ml	40						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Control biochimic, ser Patologic	ml	40						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Calibrator universal pentru teste biochimice	ml	24						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Sol. Hemoglobin Concentrate	ml	500						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție de sistem, concentrata	ml	6000						MD17TRPCBU518430A00087AA

	Soluție dizolvanță pentru analizator, ISE	ml	600						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție de referință pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	4000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție de spălare pentru analizator ,ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	48						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție condiționar ISE- componenta analizorului Pro-M	ml	75						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție calibratori cu concentrație joasă ,ISE-componenta analizorului Pro-M	ml	120						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție calibratori cu concentrație ridicată,ISE-componenta analizorului Pro-M	ml	120						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Soluție de spălare	ml	4000						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reagenți pentru aparatul Analizatorul FIA 8000 (sistem închis )</b>								
33696500-0	cTnI (Troponina I)	200	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	hs-CRP+CRP	500	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	CK-MB/cTnI/Myo, test cardiac cantitativ	125	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	PCT (procalcitonin )	200	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	CK-MB	50	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	HbA1C glicata	250	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	D-dimer, test cantitativ	500	buc						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reagenți, calibratori și consumabile/accesorii pentru analizatorul Helena C-1 (sistem închis)</b>								MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Tromboplastină cu activ. 14-18 sec,lichid ,și ISI nu mai mic de 1,1 și nu mai mare de 1.13 .	ml	200						MD17TRPCBU518430A00087AA

33696500-0	Set p/u determinarea fibrinogenului, cu standart	ml	150						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Plasma de control (3 parametri),A,SA,N	ml	10						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Calibrator plazma,cu concentratia 100%	ml	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Cuve pentru reactii	buc	5000						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Accesorii/consumabile /piese de schimb pentru aparatul,dispozitivul ( Analizor Pro M Selectra cu componenta ISE (sistem inchis )</b>								
33696500-0	Eprubete pediatrice pentru analizator PRO-M	buc	10000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Eprubete polisterol	buc	3000						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Rorot -cuveta Pro-M Selectra	buc	10						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Electrod K <sup>+</sup>	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Electrod Na <sup>+</sup>	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Electrod Cl <sup>++</sup>	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Electrod de Referința	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Electrod treapta	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Set de tuburi pentru ISE : • tub pentru pompa peristaltica • tub pentru electrod de referința, Y-conector cu tuburi • Capac, sonde, tuburi pentru soluția de referința	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Set anual obligatoriu de mentenanță	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Senzor optic tip 1	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Senzor optic tip 2	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reagenti, calibratori și material</b>								

	<b>de control pentru analizatorul hematologic automat BC 5300(sistem inchis )</b>								
33696500-0	Diluent	buc	36						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	LH Lyzer	litri	8						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	LEO ( I ) Lyzer	litri	24						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	LEO ( II ) Lyzer	ml	3200						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Probe cleanser M-53 ,fl 1L	ml	3200						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Material de control cu 3nivele H,L,N pentru 5 diff	set	5						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reagenti, calibratori și material de control pentru aparatul : Analizatorul hematologic automat Benesfera (sistem inchis )</b>								
33696500-0	Diluent Erma	buc	6						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Cymet BS3CN FREE	litri	6						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Detectoterge BS	litri	10						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Solutie concentrata de hipoclorid	litri	6						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Termopaper	buc	40						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Material de control cu trei nivele,H,L,N pentru 3 dif	set	4						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reagenti, pentru aparatul : Analizatorul FIA Meter Plus, metoda de testare imiunofluorescenta (sistem inchis )</b>								
33696500-0	Procalcitonina	buc	150						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	cTnI (Troponima I)	buc	150						MD17TRPCBU518430A00087AA



33696500-0	AFP	buc	75						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	PSA total	buc	75						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	CEA	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	HBA1c	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	T3	buc	25						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	T4	buc	25						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	TSH	buc	150						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	Vitamina D	buc	25						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite,densitate,corpi cetonic + control pentru fiecare lot</b>								
33696500-0	Proteine, glucoza, acid ascorb, nitrite, sînge, pH, bilirubină, urobilinogen, leucocite,densitate,corpi cetonic + control pentru fiecare lot	buc	10000						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )</b>								
33696500-0	Set de control cu 2 nivele+glucoza, și pH, pentru proteina urină cu 4 calibratori,(BM-control )	set	4						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )</b>								
33696500-0	Set de control cu 2 nivele pentru proteina urinei fara calibratori,(BM-control )	set	4						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>HbsAg,</b>								

33696500-0	HbsAg,	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Anti-HBsAg</b>								
33696500-0	Anti-HBsAg	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Anti-HBcoreAg sumar</b>								
33696500-0	Anti-HBcoreAg sumar	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea AFP</b>								
33696500-0	Determinarea AFP	buc	288						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>CPR-LATEX</b>								
33696500-0	CPR-LATEX	ml	60						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>ASLO - LATEX</b>								
33696500-0	ASLO - LATEX	ml	60						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>RF-LATEX</b>								
33696500-0	RF-LATEX	ml	60						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Anti-TPO</b>								
33696500-0	Anti-TPO	ml	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>IgE total</b>								
33696500-0	IgE total	buc	192						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Anti HCV sumar</b>								
	Anti HCV sumar	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>T3</b>								
33696500-0	T3	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>T4</b>								
33696500-0	T4	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA

	<b>TSH</b>								
33696500-0	TSH	buc	192						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>PSA total</b>								
33696500-0	PSA total	buc	288						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis</b>								
33696500-0	Determinarea calitativă a anticorpilor IgG către Toxocara canis	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f)</b>								
33696500-0	Determinarea antigenului către Giardia lamblia IgM (m/f)	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser)</b>								
33696500-0	Detectarea anticorpilor Ig G către Giardia lamblia (ser)	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides</b>								
33696500-0	Determinarea calitativă a anti. IgG către Ascaris lumbricoides	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>T-3 liber</b>								
33696500-0	T-3 liber	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>T-4 liber</b>								
33696500-0	T-4 liber	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Prolactin</b>								
33696500-0	Prolactin	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Cortizol</b>								

33696500-0	Cortizol	buc	96						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Panel test card HBV-3 ( HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)</b>								
33696500-0	Panel test card HBV-3(HbsAg, HbeAg, AntiHbcor Ag)	buc	200						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)</b>								
33696500-0	<b>Panel test card HBV-5 (HbsAg, HbsAb, HbeAg, HbeAb ,AntiHbcor Ab)</b>	buc	200						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic</b>								
33696500-0	Panel pentru determinarea Troponina I,CK-MB și mioglobina în ser /plazma, cu țel diagnostic al infarctului miocardic	buc	100						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card</b>								
33696500-0	Determinarea CK/MB în ser, plazma, test rapid,card	buc	100						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea anticorpilor H.Pylori în ser , cu țel diagnostic ,test rapid</b>								
33696500-0	Determinarea anticorpilor H.Pylori in mase fecale , cu țel diagnostic ,test rapid	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid</b>								
33696500-0	Determinarea singelui ocult în fecalii ,cartus/benzi,test rapid	buc	100						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Cartus-test pentru diagnosticul Mononucleozei IgM în ser ,sînge integru,, test rapid</b>								

33696500-0	Cartus-test pentru diagnosticil Mononucleozei IgM in ser ,singe integru,, test rapid	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>HbsAg,-test rapid,cromatografic</b>								
33696500-0	HbsAg,-test rapid,cromatografic	buc	500						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic</b>								
33696500-0	Anti HCV sumar,-test rapid,cromatografic	buc	500						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma</b>								
33696500-0	H.Pylori Antibody Test card,Seru/Plazma	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Toliclon Anti-A</b>								
33696500-0	Toliclon Anti-A	buc	5						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Toliclon Anti-B</b>								
33696500-0	Toliclon Anti-B	buc	5						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Toliclon Anti-AB</b>								
33696500-0	Toliclon Anti-AB	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Toliclon Anti-D IgM+IgG</b>								
33696500-0	Toliclon Anti-D IgM+IgG	buc	5						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 2-20mcl	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 5-50mcl	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA

	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 10-100mcl</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 10-100mcl	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 50-200mcl	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 100-1000mcl	buc	3						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat manual,cu volum vareabil 1ml-5ml	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil</b>								
33696500-0	Dozator semiautomat cu 8 canale,cu volum variabil	buc	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Planșe pentru determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)</b>								
33696500-0	Planșe pentru determinarea grupe si rh cu 4 locuri,(de unica folosința)	buc	100						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml</b>								
33696500-0	Eprubete plastic, mata , fund conic,cu dop,volum 10 ml	buc	5000						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Eprubete K3 EDTA, volum sânge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă</b>								
33696500-0	Eprubete K3 EDTA, volum sânge 1.0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	5000						MD17TRPCBU518430A00087AA

	<b>Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete</b>								
33696500-0	Microplanșete cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu capac p/u microplanșete	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U</b>								
33696500-0	Microplanșet cu 96 godeuri pentru reactii serologice ,cu fund U	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)</b>								
33696500-0	Lampa (pentru analizator biochim STAT FAX -3300)	buc	10						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )</b>								
33696500-0	Lampa (pentru microscop Nikon YS100 )	buc	50						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml</b>								
33696500-0	Eprubeta cu vacum din polisterol transparent cu etichetă și capac din 3 componente cu activator de coagulare,gel,capac roșu, Volum 6 ml		10000						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorul automat Sysmex CA560 coagulometru (system inchis)</b>								
33696500-0	<b>Tromborel S</b>	set	10						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Trombin reagent</b>	set	20						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Owren's Veronal Buffer</b>	set	3						MD17TRPCBU518430A00087AA

33696500-0	<b>Actin Fs</b>	set	4						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Calcium chloride solution 0,025 mol/</b>	set	1						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>PT Multicalibrator</b>	set	2						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Standart Human Plasma</b>	ml	3						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Control Plasma N</b>	set	2						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>Control Plasma P</b>	set	2						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>CA Clean I</b>	set	20						MD17TRPCBU518430A00087AA
33696500-0	<b>CUVETTES</b>	set	15						MD17TRPCBU518430A00087AA
	<b>TOTAL</b>								MD17TRPCBU518430A00087AA

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 achiziționare reagenților pentru analize medicale de laborator și consumabile/piese de schimb**

**Cod CPV:** 33696500-0

“ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

mun. Orhei

(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>	_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i>
_____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	_____ (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 reagenților pentru analize medicale de laborator și consumabile/piese de schimb,

(denumirea bunului)

denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip cererea ofertelor de preturi nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_,

în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din

„\_\_\_” \_\_\_\_\_ 20\_\_.

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

- a) Specificația tehnică;
- b) Specificația de preț;
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vânzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlătore defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. 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 plătitibilă 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 [*valabilitate, după caz*] a Bunurilor sînt indicate în Specificație.

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

Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător : *Pe parcursul anului 2021, la solicitare, în termen de 5 zile de la comandă.*

2.1. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

*Factura fiscala*

*Certiificat de conformitate CE/calitate.*

2.2. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care 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.

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

*[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform*

*cerințelor actuale.]*

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

#### **4. Condiții de predare-primire**

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător 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.

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

#### **5. Standarde**

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

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

#### **6. Obligațiile părților**

6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul 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 până la recepționarea lor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

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

#### **7. Forța majoră**

7.1. 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).

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

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul

competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

## **8. Rezilierea**

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

- a) Cumpărător în caz de refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) Vânzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
- d) Vânzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

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

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

## **9. Reclamații**

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

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vânzătorului în termen de 5 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vânzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vânzătorul este obligat, în termen de 5 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.

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

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

## **10. Sancțiuni**

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este \_\_ nu se aplica \_\_, în cuantum de \_\_% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întârziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1 % din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește 5 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.

10.4. 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 5% din suma totală a prezentului contract.

## **11. Drepturi de proprietate intelectuală**

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
- b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

## **12. Dispoziții finale**

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

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

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

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

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

12.6. 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.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 20\_\_.

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

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

## **13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților**

<b>Furnizorul de bunuri</b>	<b>Autoritatea contractantă</b>
Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:	Adresa poștală: Mun Orhei, str. C. Negruzzi 85 Telefon:0235 2 2448 Cont de decontare: MD 17TRPCBU518430A00087AA Banca: Trezoreria de Stat, Ministerul de Finante Adresa poștală a băncii: Cod:TREZMD2X Cod fiscal:1003606150028

#### **14. Semnăturile părților**

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



# A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

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

**de achiziționare** \_\_\_\_\_

**Cod CPV:** \_\_\_\_\_

“ \_\_\_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

\_\_\_\_\_ (localitatea)

<b>Prestatorul de servicii</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>Prestator</i>	_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i>
_____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	_____ (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

\_\_\_\_\_

1. (denumirea serviciului)

b) denumite în continuare Servicii, conform procedurii de achiziții publice de tip

\_\_\_\_\_ nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_,

în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din, „\_\_\_\_\_”

\_\_\_\_\_ 20\_\_.

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



- a) Specificația tehnică;
  - b) Specificația de preț;
  - c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Beneficiar, Prestatorul se obligă prin prezenta să presteze Beneficiarului Serviciile și să înlătore defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Prestatorului, în calitate de contravaloare a prestării serviciilor, 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. Prestatorul își asumă obligația de a presta Serviciile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Serviciile prestate de Prestator.
- 1.3. Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.
- 1.4. Termenele de garanție *[valabilitate, după caz]* a Serviciilor sînt indicate în Specificație.

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

- 2.1 Prestarea Serviciilor se efectuează de către Prestator în termenele prevăzute de graficul de prestare.
- 2.2 Documentația de însoțire a Serviciilor include:  
*[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]*
- 2.3 Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Beneficiarului cel tîrziu la momentul prestării serviciilor. Prestarea serviciilor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

## **3 Prețul și condiții de plată**

- 3.1 Prețul Serviciilor prestate 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 Serviciilor prestate va efectua în lei moldovenești.
- 3.4 Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:  
*[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]*
- 3.5 Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Prestatorului

indicat în prezentul Contract.

## **4 Condiții de predare-primire**

4.1 Serviciile se consideră predate de către Prestator și recepționate de către Cumpărător [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea Serviciilor corespunde informației indicate în Lista serviciilor și graficul prestării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Serviciilor corespunde informației indicate în Specificație;

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

## **5 Standarde**

5.1 Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către prestator în propunerea sa tehnică.

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

## **6 Obligațiile părților**

6.1 În baza prezentului Contract, Prestatorul se obligă:

- a) să presteze Serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de \_ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea prestării Serviciilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Serviciilor de către Cumpărător [destinatar, după caz], în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Serviciilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător [destinatar, după caz].

6.2 În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

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

## **7 Forța majoră**

7.1 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).

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

7.3 Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul

competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

## 8 Rezilierea

8.1 Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2 Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

a) Cumpărător în caz de refuz al Prestatorului de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Prestator a termenelor de prestare stabilite;

c) Prestator în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Serviciilor;

d) Prestator sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3 Partea inițiatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de \_\_\_ zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

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

## 9 Reclamații

9.1 Reclamațiile privind cantitatea Serviciilor prestate sînt înaintate Prestatorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Prestatorului.

9.2 Pretențiile privind calitatea Serviciilor prestate sînt înaintate Prestatorului în termen de \_\_\_ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

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

9.4 În caz de recunoaștere a pretențiilor, Prestatorul este obligat, în termen de \_\_\_ zile, să presteze suplimentar Cumpărătorului cantitatea neprestată de servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5 Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

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

## 10 Sancțiuni

10.1 Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este \_\_\_\_\_, în quantum de \_\_\_% din valoarea contractului.

10.2 Pentru refuzul de a presta Serviciile 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 Prestatorul suportă o penalitate în valoare de \_\_\_% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3 Pentru prestarea cu întârziere a Serviciilor, Prestatorul poartă răspundere materială în valoare de \_\_\_% din suma Serviciilor neprestate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de

\_\_\_ % [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește \_\_\_\_\_ zile, se consideră ca fiind refuz de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Prestatorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4 Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de \_\_\_% [indicați procentajul] din suma Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de \_\_\_% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

## **11 Drepturi de proprietate intelectuală**

11.1 Prestatorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
- b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

## **12 Dispoziții finale**

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

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

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

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

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

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

12.7 Prezentul Contract este valabil pînă la 31 decembrie 20\_\_.

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

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

### 13 Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

<b>Prestatorul de Servicii</b>	<b>Autoritatea contractantă</b>
Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:	Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:

### 14 Semnăturile părților

<b>Prestatorul de Servicii</b>	<b>Autoritatea contractantă</b>
Semnătura autorizată:  L.Ș.	Semnătura autorizată:  L.Ș.

Contabil:

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: