

DOCUMENTAȚIA STANDARD

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

Obiectul achiziției: Reactive și Consumabile pentru Laborator conform necesităților
IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2020.

Cod CPV:

Autoritatea Contractantă: IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie

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/entițailor 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 rămînă cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, 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 investigației, 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

infrațiuni 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 insolvabilitate 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 furnizărilor 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 referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea lui sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația că și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumulul sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri uale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de calitate 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 europene;

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 **DUA**E 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. Licităția electronică

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

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

- a) 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. Licităția electronică se lansează la data și ora indicată în comunicatul expediat ofertanților pentru înregistrare la licitația electronică, cu condiția că cel puțin 2 operatori economici

au depus ofertele în cadrul procedurii de achiziție. După lansare, licitația electronică nu poate fi suspendată sau anulată.

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

30.8. În timpul licitației electronice, ofertantul poate:

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

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

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

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

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

Secțiunea a-6-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată 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 împlinirea 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 decît 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 cărei 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 până 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 până 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 discrepanțe 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

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>Intituția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie 1003600150598</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reactive și Consumabile pentru Laborator conform necesităților IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2020.</i>
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: coform M-Tender Concurs prin Cererea Ofertei de Preturi</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP SCTO</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>Nu se utilizează</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>Intituția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie 1003600150598</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	<i>Intituția Medico Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie 1003600150598</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>De stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>Adresa: Republica Moldova mun. Chișinău, str. Ștefan ce Mare 190 Tel: 078913550</i>

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

2. Lista bunurilor/serviciilor și specificațiile tehnice:

1. bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Codul CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
1.1		Mediu Endo	Kilogram	2,0	Mediu Endo- Praf dehidratat, se folosește la diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare , ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 1350.00					
2		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
2.1		Discuri cu oxidaza	Bucata	200	Discuri din hîrtie îmbibate cu dimetil-parafimilendiamin . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
3		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
3.1		Discuri cu indol	Bucata	200	Discuri din hîrtie îmbibate cu reactive Kovaci. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 700.00					

4		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
4.1		Mediu Saburo Lichid	Kilogram	1	Mediu Saburo Lichid -Praf dehidratat, se folosește la controlul sterilității materialelor, ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 650.00					
5		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
5.1		Suspensie de galbenuș	Mililitru	400	Suspensie de galbenuș de ouă pentru diferențierea staphylococilor. Tipul reactivului-lichid, ambalat in flacoane a cite 100 ml.Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 450.00					
6		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
6.1		Plazma de iepure	Fiole	40	Plazma de iepure liofilizată pentru diferențierea staphylococilor. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 3800.00					
7		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
7.1		Ureea 40%-5ml	Flacon	5	Ureea 40% - adaos la mediu Kristensen. Tip reactiv-lichid , amb.-flacoane de 5 ml. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 130.00					
8		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
8.1		Stafilococagar (geloza salina cu manitol)	Kilogram	2,0	Stafilococagar -Praf dehidratat se folosește pentru cresterea si diferențierea stafilococilor prin metoda de însămînțare., amb.-05, kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 1000.00					

9		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
9.1		Bulion cu manitol	Kilogram	0,1	Bulion cu manitol -Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb.-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
10		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
10.1		Mediu cu Lizina	Kilogram	0,1	Se foloseste pentru diferentierea stafilococilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot 280.00					
11		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
11.1		Mediu Simmons	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot 260.00					
12		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
12.1		Candida agar	Kilogram	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru cultivarea levurilor
Valoarea estimativă totală pe lot 350.00					
13		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
13.1		Mediu Kligler	Kilogram	0,2	Mediu Kligler -Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb.-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 300.00					
14		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
14.1		Mediu coda (sds bulion)	Kilogram	0,1	Mediu coda (sds bulion)-Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de

					însămînțare, amb-0,1kg . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 100.00					
15		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
15.1		Fenilalanin agar	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare
Valoarea estimativă totală pe lot 450.00					
16		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
16.1		Mediu Kristensen pentru uree	Kilogram	0,1	Mediu Kristensen pentru uree Praful dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 160.00					
17		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
17.1		Mediu cu arabinoza	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare
Valoarea estimativă totală pe lot 1000.00					
18		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
18.1		Mediu cu malitoza	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
19		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
19.1		Mediu Hugh Leifson	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare
Valoarea estimativă totală pe lot 300.00					
20		Specificații standard pentru investigații microbiologice			

20.1		Mediu cu glucoza	Kilogram	0,1	Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însământare
Valoarea estimativă totală pe lot 280.00					
21		Specificații standard pentru investigații microbiologice	Kilogram	0,5	
21.1		Geloza baza sânge			Praf dehidratant se folosește pentru metoda de însământare
Valoarea estimativă totală pe lot 500.00					
22		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
22.1		Mediu dublu	buc	40	Mediu dublu format din două medii- mediu lichid și mediu solid într-un flacon, se folosește pentru controlul sterilitate.
Valoarea estimativă totală pe lot 2600.00					
23		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
23.1		Mediu tioglicolat	Kilogram	1,0	Praf dehidratant se folosește pentru controlul sterilității
Valoarea estimativă totală pe lot 700.00					
24		Lotul Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic			
		Clindomycina	Buc	6	
		Azithromycina	Buc	7	
		Tetracyclina	Buc	7	
		Doxycyclina	Buc	2	
		Chloramphenicol	Buc	7	
		Rifampicina	Buc	7	
		Gentamicina	Buc	8	
		Tobramycina	Buc	6	
		Amikacina	Buc	8	
		Netilmicina	Buc	3	
		Ofloxacina	Buc	10	
		Ciprofloxacina	Buc	10	
		Levofloxacina	Buc	6	
		Cephalotina	Buc	8	
		Cefuroxim	Buc	6	
		Cephalexina	Buc	4	
		Cefaclor	Buc	4	
		Ceftazidim	Buc	3	

		Ceftazidim/Acid Clavulanic	Buc	4	
		Ceftriaxon	Buc	8	
		Ceftriaxon/sulbactam	Buc	4	
		Cefoperazon	Buc	8	
		Cefepim	Buc	4	
		Cefoxitina	Buc	8	
		Cefotaxim	Buc	4	
		Cefotaxim/ Acid Clavulanic	Buc	4	
		Amoxyclav	Buc	8	
		Co-trimaxozol	Buc	6	
		Piperacillina	Buc	1	
		Aztreonam	Buc	1	
		Piperacillina/tazobactam	Buc	1	
		Ticarcillina	Buc	1	
		Ticarcillina/acid clavulanic	Buc	1	
		Azlocillina	Buc	1	
		Ampicillina	Buc	2	
		Ampicillina/sulbactam	Buc	8	
		Nistatina	Buc	1	
		Ketoconazol	Buc	1	
		Fluconazol	Buc	1	
		Itraconazol	Buc	1	
		Amphotericina	Buc	1	
		Imipinem	Buc	4	
		Linezolid	Buc	4	
		Teicoplanina	Buc	4	
		Clotrimazol	Buc	1	
		Variconazol	Buc	1	
		Meropinem	Buc	2	
		Amoxacillina	Buc	2	
		E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina	Buc	10	stripuri
		Mediul Muller Hinton	Kilogram	2,5	Mediul Muller Hinton -Praf dehidratat se folosește pentru aprecierea sensibilității la antibiotic, amb.0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 8000.00					
25		Specificații standard pentru			

		investigații microbiologice			
25.1		Ulei de vaziluină 1 fl. = 100 ml	Fl.	10	Se folosește pentru crearea condițiilor anaerobe
Valoarea estimativă totală pe lot 50.00					
26		Specificații standard pentru investigații microbiologice			
26.1		Enterococ agar	Kilogram	0,5	Praf dehidratant se folosește pentru creșterea și diferențierea enterococilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot 750.00					
27		Eprubeta sterilă cu tampon	Bucata	1200	Tub din polipropilenă cu tampon steril. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 850.00					
28		Tampon steril în ambalaj individual	Bucata	3000	Tampon steril pe baghetă de lemn cu lungimea- 15-20 cm în ambalaj individual. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 900.00					
29		Cutii Petri steril	Bucata	5000	Cutii Petri cu diametru 8-10 cm. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot 4500.00					
30		Test bio pentru controlul autoclavelor (1fl.*25)	Bucata	1	Test imbibat cu b. Stearotermophilus pentru controlul autoclavelor
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
31		Eprubetă din sticlă, D -14	Bucata	200	Sticlă transparentă, se folosesc la turnarea reactivelor
Valoarea estimativă totală pe lot 500.00					
32		Eprubeta vacuumata, sterile cu K3EDTA 9ml.	Bucata	500	Eprubeta vacuumata, sterile cu K3EDTA 9ml.
Valoarea estimativă totală pe lot 900.00					
33		Eprubete cu granule din metacrilat	Bucata	8000	Volum 8-10ml cu etichetă și dop(16x100mm)
Valoarea estimativă totală pe lot 7700.00					

34		Eprubete cu granule din metacrilat	Bucata	5000	Volum 4-5ml cu etichetă și dop(12x86mm)
Valoarea estimativă totală pe lot 3750.00					
35		Eprubete cu citrat de sodiu 3,8%	Bucata	5000	Volum 3,0 ml cu etichetă și dop
Valoarea estimativă totală pe lot 2000.00					
36		Eprubete cu K3EDTA	Bucata	10 000	Volum 3,0 ml cu etichetă și dop
Valoarea estimativă totală pe lot 4850.00					
37		Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm	Bucata	200	Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm;
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
38		Eprubete K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	Bucata	200	Eprubete K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă;
Valoarea estimativă totală pe lot 300.00					
39		Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)	Bucata	180	Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)
Valoarea estimativă totală pe lot 300.00					
40		Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.	Bucata	100	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat
Valoarea estimativă totală pe lot 180.00					
41		Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml.	Bucata	100	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					

42		Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml.	Bucata	100	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml
Valoarea estimativă totală pe lot 200.00					
43		Unitate de filtrare a solutiilor cu filtru 0,2µm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.	Bucata	60	Unitate de filtrare a solutiilor cu filtru 0,2µm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril..
Valoarea estimativă totală pe lot 24000.00					
44		Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge	Bucata	500	Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge.
Valoarea estimativă totală pe lot 1000.00					
45		Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	Bucata	200	Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca
Valoarea estimativă totală pe lot 450.00					
46		Vârfuri plastic(galbene)	Bucata	50000	0-200mkl tip Gilson
Valoarea estimativă totală pe lot 1150.00					
47		Vârfuri plastic	Bucata	20000	1000-5000mkl
Valoarea estimativă totală pe lot 8700.00					
48		Eprubete pentru lucru	Bucata	10000	Volum 10 ml, poliester, fără capac, fund conic, 16x100
Valoarea estimativă totală pe lot 2900.00					
49		Eprubete Epindorf	Bucata	10000	Eprubete Epindorf
Valoarea estimativă totală pe lot 1200.00					
50		Standard turbiditate Mk. Farland(0,5;1)	Set	1	Se foloseşte pentru pregătirea inoculatului pentru aprecierea sensibilităţii la antibiotice
Valoarea estimativă totală pe lot					

51		LOTUL Tulpini de referință control calității			
51.1		Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922	Bucata	1	
51.2		Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923	Bucata	1	
51.3		Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231	Bucata	1	
51.4		Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853	Bucata	1	
Valoarea estimativă totală pe lot 4150.00					
52		Lotul Expres teste diagnostice pentru analiza urinei			
52.1		Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonic, bilirubina, glucoza	Bucata	50	Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+
Valoarea estimativă totală pe lot 5200.00					
53		Lotul Teste			
53.1		Proteina C Reactivă (CRP)	set	15	Flacon 5 ml, 100 teste
53.2		ASLO	set	5	Flacon 5 ml, 100 teste
53.3		Factor reumatoid	set	5	Flacon 5 ml, 100 teste
53.4		Troponin I	Bucăți	100	Teste imunocromatografice
53.5		D - dimeri	Bucăți	100	Teste imunocromatografice
Valoarea estimativă totală pe lot 5800.00					
54		Lotul Țoliclon			
54.1		Țoliclon anti-A	flacon	12	1 flacon X 10 ml
54.2		Țoliclon anti-B	flacon	12	1 flacon X 10 ml
54.3		Țoliclon anti- AB	flacon	5	1 flacon X 10 ml
54.4		Țoliclon anti- D super	flacon	15	1 flacon X 10 ml

Valoarea estimativă totală pe lot					
2000.00					
55		Hemoglobina Drabkin	ml	150	1 flacon X 50 ml concentrat, pentru pregătirea a 1000 ml de soluție de lucru
Valoarea estimativă totală pe lot					
180.00					
56		Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml	Fl.	250	biguanida), pentru curățarea și umectarea plăgilor acute și cronice, a arsurilor de gradul 1 și 2. Certificări: - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - certificatul de înregistrare de stat/certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale; - Fișa tehnică de securitate a produsului chimic; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. - instrucțiunea de utilizare în limba de stat
Valoarea estimativă totală pe lot					
76000.00					
57		Aerosol cu conținut de dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu, 125 ml	Fl.	200	Aerosol (sprey) Compoziție: TiAB (dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu), Kaolin, Hialuronat de Sodiu, Dioxid de Siliciu. Propulsor LPG: N-butan.125 ml. Certificări: - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - certificatul de înregistrare de stat/certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale; - Fișa tehnică de securitate a produsului chimic; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. - instrucțiunea de utilizare în limba de stat
Valoarea estimativă totală pe lot					
28000.00					
58		Vazelina medicala	kg	20	Substanță grasă, derivată din petrol.Cerificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Cerificat ISO 13485 și/sau ISO 9001(în dependență de categoria produsului).
Valoarea estimativă totală pe lot					
1500.00					
59		Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS.	buc	200	Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant). * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - - copie- confirmată prin semnătura și ștampila

					<p>participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
Valoarea estimativă totală pe lot					
8000,00					
60		Lotul 60 Câmp de masă			
60.1		Câmp de masă 50x50cm, sterile, ambalate separate	buc	250	<p>Câmp de masă 50x50cm, sterile, ambalate separate.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <p>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
60.2		Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat	buc	200	<p>Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <p>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele</p>

					<p>corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>
<p>Valoarea estimativă totală pe lot 25000,00</p>					

**Lotul 61 Reagenți pentru analizorul biochimic
“RESPONS 910” (sistem închis)**

N r	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	ALAT/GPT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
2	ASAT/GOT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
3	Albumina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
4	Fosfotaza alcalină	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
5	Alfa-Amilaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	3
6	Bilirubina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
7	Bilirubina directă	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
8	Colesterol	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
9	Creatinina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
10	Glucoza	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	7
11	Ureea	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
12	Cloride	Ambalaj cu cod de bare 4x50teste	set	3
13	Acid uric	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
14	Proteina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	6
15	Gamma-GT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	1
16	Lipaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	1
17	Cleaner respons 910	Ambalaj cu cod de bare 4x60ml	set	7
18	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	Flacoane de 3 ml	flacoane	6
19	Control cu valori normale p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
20	Control cu valori patologice p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
21	Cuve de reagenți	256x15	cutie	10

2	Lampă fotometrică			1
2	Cupe-adaptor 1,5ml	1set/5buc-negre	set	3
3				
2	Set anual de mentenanță	Set anual de mentenanță Maintenance kitt	set	1
4				
Valoarea estimativă totală pe lot 94000.00				

Lotul 62 Consumabile pentru analizorul Rapidpoint 500 (sistem închis)				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Cartus de masurare, 100 teste	Compatibil cu analizorul RapidPoint 500	Bucăți	12
	Cartus de spalare	Compatibil cu analizorul RapidPoint 500	Bucăți	9
Valoarea estimativă totală pe lot 170000.00				

Lotul 63 Reagenți pentru Coagulometru Helena 1 C				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Control plasma Normal	Control plasma Normal	set	1
2	Control plasma Patologica nivel B	Control plasma Patologica nivel B	set	1
3	Control plasma Normal nivel H	Control plasma Normal nivel H	set	1
4	Cuvete Coagulometru Helena 1 C	Cuvete Coagulometru Helena 1 C	buc	14000
5	Fibrinogen 50 Clauss	Fibrinogen 50 Clauss	set	14
6	Tromboplastin L10 ml	Tromboplastin L10 ml	fl	30
Valoarea estimativă totală pe lot 25850.00				

Lotul 49 Reagenti pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32				
Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-	Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-	buc	16
2	Solutie de spalare Solutie de spalare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Solutie de spalare Solutie de spalare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	48

3	Soluție de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Soluție de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	17
4	Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	4
5	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5%	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5%	Litri	1
Valoarea estimativă totală pe lot 31700,00				

**Lotul 64
PEROXID DE HIDROGEN (PERGHIDR) 30-33 %**

Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Peroxid de hidrogen (perghidr) 30-33 %	Ambalaj 10-20 KG	KG	550
Valoarea estimativă totală pe lot 6200,00				

Lotul 65 Pahare de laborator

Nr	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Pahare de laborator de 1000ml	Utilizare pregătirea soluției și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristică în sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 1000 ml, cu gradare.	buc	4
2	Pahare de laborator de 2000 ml	Utilizare pregătirea soluției și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristică în sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 2000 ml, cu gradare.	buc	4
	Container pentru urina 200 ml.	Volumul 100-150 ml Gradatie de 10 ml, steril	buc	4000
Valoarea estimativă totală pe lot 5500,00				

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><i>[forma garanției a/b/c]</i></p> <p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p>

		<p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: BC 'Moldindcombank' SA filiala „REMIZ”</i></p> <p><i>Codul fiscal:</i></p> <p><i>Contul de decontare: MD36ML000000002251617418</i></p> <p><i>Contul trezorerial:</i></p> <p><i>Contul bancar: MOLDMD2X317</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din _____”</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	<i>DDP-Fraco destinație vămuită, Incoterms 2013</i>
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	La comandă după necesități pe parcursul anului 2020 de la semnarea contractului pînă la 31.12.2020.
3.6.	Locul licității bunurilor/prestării serviciilor:	IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie str. Ștefan cel Mare 190 (la depozitul alimentar)
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<i>Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare. În termen de 45 zile după livrarea fiecărei partide.</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>[60 de zile]</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>Nu se acceptă</i>

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>SIA RSAP</i>

4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP"
------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

5. Evaluarea și compararea ofertelor

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

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: Cel mai mic preț și calitate bunului
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<i>5%</i>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i></p> <p><i>a) Garanția de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.4 sau</i></p> <p><i>b) Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: BC "Moldindcombank" SA filiala „REMIZ”</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003600150598</i></p> <p><i>Contul de decontare; MD36ML000000002251617418</i></p> <p><i>Contul trezorerial:</i></p> <p><i>Contul bancar: MOLDMD2X317</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</i></p>

		cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____” sau c) Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierii grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	[indicați una din formele de mai jos] _____ a) Societate pe acțiuni b) Societate cu răspundere limitată Altele _____
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	10 zile

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.

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

Formularul ofertei (F3.1)

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

Data depunerii ofertei: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț/Invitația de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost 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.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **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 procedură 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]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

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

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

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

Specificații tehnice (F4.1)

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

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: 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
Bunuri/servicii						Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Lotul 1 Mediu Endo				Mediu Endo- Praf dehidratat, se folosește la diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare , ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 2 Discuri cu oxidaza				Discuri din hîrtie îmbibate cu dimetil-parafinilendiamin . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 3 Discuri cu indol				Discuri din hîrtie îmbibate cu reactive Kovaci. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 4 Mediu Saburo Lichid				Mediu Saburo Lichid -Praful dehidratat, se folosește la controlul sterilității materialelor,		

				ambalat-0,5kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 5 Suspensie de galbenuş				Suspensie de galbenuş de ouă pentru diferențierea staphylococilor. Tipul reactivului-lichid, ambalat in flacoane a cite 100 ml.Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 6 Plazma de iepure				Plazma de iepure liofilizată pentru diferențierea staphylococilor. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 7 Ureea 40%-5ml				Ureea 40% - adaos la mediu Kristensen. Tip reactiv-lichid , amb.-flacoane de 5 ml. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 8 Stafilococagar (geloza salina cu manitol)				Stafilococagar -Praful dehidratat se foloseşte pentru cresterea si diferențierea stafilococilor prin metoda de însămînțare., amb.-05, kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 9 Bulion cu manitol				Bulion cu manitol -Praful dehidratat se foloseşte pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare, amb.-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 10 Mediu cu Lizina				Se foloseste pentru diferentierea stafilococilor prin metoda de însămînțare		
Lotul 11 Mediu Simmons				Praful dehidratant se foloseşte pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare		
Lotul 12 Candida agar				Praful dehidratant se foloseşte pentru cultivarea levurilor		
Lotul 13 Mediu Kligler				Mediu Kligler -Praful dehidratat se foloseşte pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămînțare, amb-0,1kg. Standarde de referință ISO 9001:2008		

				ISO 13485:2004		
Lotul 14 Mediu coda (sds bulion)				Mediu coda (sds bulion)-Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 15 Fenilalanin agar				Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 16 Mediu Kristensen pentru uree				Mediu Kristensen pentru uree Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 17 Mediu cu arabinoza				Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 18 Mediu cu malitoza				Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 19 Mediu Hugh Leifson				Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 20 Mediu cu glucoza				Praf dehidratant se folosește pentru diferințierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 21 Geloza baza sânge				Praf dehidratant se folosește pentru metoda de însămânțare		
Lotul 22 Mediu dublu				Mediu dublu format din două medii- mediu lichid și mediu solid într-un flacon, se folosește pentru controlul sterilitate.		
Lotul 23 Mediu tioglicolat				Praf dehidratant se folosește pentru controlul sterilității		
Lotul 24 Lotul Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic						
Clindomycina				Clindomycina		
Azithromycina				Azithromycina		
Tetracyclina				Tetracyclina		

Doxycyclina				Doxycyclina		
Chloramphenicol				Chloramphenicol		
Rifampicina				Rifampicina		
Gentamicina				Gentamicina		
Tobramycina				Tobramycina		
Amikacina				Amikacina		
Netilmicina				Netilmicina		
Ofloxacina				Ofloxacina		
Ciprofloxacina				Ciprofloxacina		
Levofloxacina				Levofloxacina		
Cephalotina				Cephalotina		
Cefuroxim				Cefuroxim		
Cephalexina				Cephalexina		
Cefaclor				Cefaclor		
Ceftazidim				Ceftazidim		
Ceftazidim/Acid Clavulanic				Ceftazidim/Acid Clavulanic		
Ceftriaxon				Ceftriaxon		
Ceftriaxon/sulbactam				Ceftriaxon/sulbactam		
Cefoperazon				Cefoperazon		
Cefepim				Cefepim		
Cefoxitina				Cefoxitina		
Cefotaxim				Cefotaxim		
Cefotaxim/ Acid Clavulanic				Cefotaxim/ Acid Clavulanic		
Amoxyclav				Amoxyclav		

Co-trimaxozol				Co-trimaxozol		
Piperacillina				Piperacillina		
Aztreonam				Aztreonam		
Piperacillina/tazobactam				Piperacillina/tazobactam		
Ticarcillina				Ticarcillina		
Ticarcillina/acid clavulanic				Ticarcillina/acid clavulanic		
Azlocillina				Azlocillina		
Ampicillina				Ampicillina		
Ampicillina/sulbactam				Ampicillina/sulbactam		
Nistatina				Nistatina		
Ketoconazol				Ketoconazol		
Fluconazol				Fluconazol		
Itraconazol				Itraconazol		
Amphotericina				Amphotericina		
Imipinem				Imipinem		
Linezolid				Linezolid		
Teicoplanina				Teicoplanina		
Clotrimazol				Clotrimazol		
Variconazol				Variconazol		
Meropinem				Meropinem		
Amoxicillina				Amoxicillina		
E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina				E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina		

Mediul Muller Hinton				Mediul Muller Hinton		
Lotul 25 Ulei de vazilină 1 fl. = 100 ml				Se folosește pentru crearea condițiilor anaerobe		
Lotul 26 Enterococ agar				Praf dehidratant se folosește pentru creșterea și diferențierea enterococilor prin metoda de însămânțare		
Lotul 27 Eprubeta sterilă cu tampon				Tub din polipropilenă cu tampon steril. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 28 Tampon steril în ambalaj individual				Tampon steril pe baghetă de lemn cu lungimea- 15- 20 cm în ambalaj individual. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 29 Cutii Petri steril				Cutii Petri cu diametru 8-10 cm. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004		
Lotul 30 Test bio pentru controlul autoclavelor (1fl.*25)				Test imbibat cu b. Stearotermophylus pentru controlul autoclavelor		
Lotul 31 Eprubetă din sticlă, D - 14				Sticlă transparentă, se folosesc la turnarea reactivelor		
Lotul 32 Eprubeta vacumata, sterile cu K3EDTA 9ml.				Eprubeta vacumata, sterile cu K3EDTA 9ml.		
Lotul 33 Eprubete cu granule din metacrilat				Volum 8-10ml cu etichetă și dop(16x100mm)		
Lotul 34 Eprubete cu granule din metacrilat				Volum 4-5ml cu etichetă și dop(12x86mm)		
Lotul 35 Eprubete cu citrat de sodiu 3,8%				Volum 3,0 ml cu etichetă și dop		
Lotul 36 Eprubete cu K3EDTA				Volum 3,0 ml cu etichetă și dop		
Lotul 37 Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm				Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm		
Lotul 38 Eprubete K3 EDTA, volum sânge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă				Eprubete K3 EDTA, volum sânge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă		

Lotul 39 Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)				Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)		
Lotul 40 Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.				Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.		
Lotul 41 Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml.				Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml.		
Lotul 42 Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml				Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml		
Lotul 43 Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.				Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.		
Lotul 44 Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge				Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge		
Lotul 45 Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.						
Lotul 46 Vârfuri plastic(galbene)				0-200mkl tip Gilson		
Lotul 47 Vârfuri plastic				1000-5000mkl		
Lotul 48 Eprubete pentru lucru				Volum 10 ml, poliester,fără capac, fund conic, 16x100		
Lotul 49 Eprubete Epindorf				Eprubete Epindorf		
Lotul 50 Standard turbiditate Mk. Farland(0,5;1)				Se folosește pentru pregătirea inoculatului pentru aprecierea sensibilității la antibiotice		
Lotul 51 Tulpini de referință control calității						
Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922						

Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923						
Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231						
Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853						
Lotul 52 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei						
Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza				Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+		
Lotul 53 Teste						
Proteina C Reactivă (CRP)				Flacon 5 ml, 100 teste		
ASLO				Flacon 5 ml, 100 teste		
Factor reumatoid				Flacon 5 ml, 100 teste		
Troponin I				Teste imunocromatografice		
D - dimeri				Teste imunocromatografice		
Lotul 54 Țoliclon						
Țoliclon anti-A				1 flacon X 10 ml		
Țoliclon anti-B				1 flacon X 10 ml		
Țoliclon anti- AB				1 flacon X 10 ml		
Țoliclon anti- D super				1 flacon X 10 ml		
Lotul 55 Hemoglobina Drabkin				1 flacon X 50 ml concentrat, pentru pregătirea a 1000 ml de soluție de lucru		
Lotul 56 Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml				biguanida), pentru curățarea și umectarea plăgilor acute și cronice, a arsurilor de gradul 1 și 2. Certificări: - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;		

				<ul style="list-style-type: none"> - certificatul de înregistrare de stat/certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale; - Fișa tehnică de securitate a produsului chimic; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. - instrucțiunea de utilizare în limba de stat 		
Lotul 57 Aerosol cu conținut de dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu, 125 ml				<p>Aerosol (spray) Compoziție: TiAB (dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu), Kaolin, Hialuronat de Sodiu, Dioxid de Siliciu. Propulsor LPG: N-butan. 125 ml. Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - certificatul de înregistrare de stat/certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale; - Fișa tehnică de securitate a produsului chimic; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot. - instrucțiunea de utilizare în limba de stat 		
Lotul 58 Vazelina medicală				<p>Substanță grasă, derivată din petrol. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p>		
Lotul 59 Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS.				<p>Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. - Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – 		

				<p>valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>		
Lotul 60						
Câmp de masă						
Câmp de masă 50x50cm, sterile, ambalate separate				<p>Câmp de masă 50x50cm, sterile, ambalate separate. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <p>-Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>-Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente</p>		

				<p>tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat</p>		
<p>Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat</p>				<p>Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant).</p> <p>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele :</p> <ul style="list-style-type: none"> -Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. -Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hârtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului.</p> <p>* În ofertă se va indica codul produsului oferit</p>		

				pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.		
Lotul 61 Reagenți pentru analizorul Biochimic “RESPONS 910” (sistem închis)						
ALAT/GPT				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
ASAT/GOT				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Albumina				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Fosfotaza alcalină				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Alfa-Amilaza				Ambalaj cu cod de bare 4x120teste		
Bilirubina totală				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Bilirubina directă				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Colesterol				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Creatinina				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Glucoza				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Ureea				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Cloride				Ambalaj cu cod de bare 4x50teste		
Acid uric				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Proteina totală				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Gamma-GT				Ambalaj cu cod de bare 4x200teste		
Lipaza				Ambalaj cu cod de bare 4x120teste		
Cleaner respons 910				Ambalaj cu cod de bare 4x60ml		
Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910				Flacocne de 3 ml		
Control cu valori normale p/u Respons910				Flacoane de 5ml		
Control cu valori patologice p/u Respons910				Flacoane de 5ml		

Cuve de reagenți				256x15		
Lampă fotometrică						
Cupe-adaptor 1,5ml				1set/5buc-negre		
Set anual de mentenanță				Set anual de mentenanță Maintenance kitt		
Lotul 62 Consumabile pentru analizorul Rapidpoint 500						
Cartus de masurare, 100 teste				Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500		
Cartus de spalare				Compatibil cu analizatorul RapidPoint 500		
Lotul						
Lotul 63 Reagenți pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32						
Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-				Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32- 20 de litri		
Solutie de spalare Solutie de spalare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32				Solutie de spalare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32- 900 ml		
Solutie de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32				Solutie de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32 500 ml.		
Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32				Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32		
Solutie concentrata de hipoclorid 0,5%				Solutie concentrata de hipoclorid 0,5		
Lotul 64 Reagenți pentru Coagulometru Helena 1 C						
Control plasma Normal				Control plasma Normal		

Control plasma Patologica nivel B				Control plasma Patologica nivel B		
Control plasma Normal nivel H				Control plasma Normal nivel H		
Cuvete Coagulometru Helena 1 C				Cuvete Coagulometru Helena 1 C		
Fibrinogen 50 Clauss				Fibrinogen 50 Clauss		
Tromboplastin L10 ml				Tromboplastin L10 ml		
Lotul 65 Peroxid de hidrogen (perhidr) 30-33 %				Ambalaj 10-20 KG		
Lotul 66 Pahare de laborator						
Pahare de laborator de 1000ml				Utilizare pregătirea solutii și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristicidin sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 1000 ml, cu gradare.		
Pahare de laborator de 2000 ml				Utilizare pregătirea solutii și spălare tesuturi în cadru băncii. Caracteristicidin sticla de borosilicat cu peretii groși, volumul 2000 ml, cu gradare.		
Container pentru urina 200 ml.				Volumul 200 ml Gradatie de 10 ml, steril		

Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații tehnice (F4.2)

[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	

Co d CP V	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Canti- tatea	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
	Bunuri/servicii							În decurs de 2 zile din momentul solicitării	
	Lotul 1 Mediu Endo	kg	2						
	Lotul 2 Discuri cu oxidaza	buc	200						
	Lotul 3 Discuri cu indol	buc	200						
	Lotul 4 Mediu Saburo Lichid	kg	1						
	Lotul 5 Suspensie de galbenuş	Mililitru	400						
	Lotul 6 Plazma de iepure	Fiole	40						
	Lotul 7 Ureea 40%-5ml	Flacon	5						
	Lotul 8 Stafilococagar (geloza salina cu manitol)	kg	2						
	Lotul 9 Bulion cu manitol	Kilogram	0,1						
	Lotul 10 Mediu cu Lizina	Kilogram	0,1						

	Lotul 11 Mediu Simmons	Kilogram	0,1						
	Lotul 12 Candida agar	Kilogram	0,5						
	Lotul 13 Mediu Kligler	Kilogram	0,2						
	Lotul 14 Mediu coda (sds bulion)	Kilogram	0,1						
	Lotul 15 Fenilalanin agar	Kilogram	0,1						
	Lotul 16 Mediu Kristensen pentru uree	Kilogram	0,1						
	Lotul 17 Mediu cu arabinoza	Kilogram	0,1						
	Lotul 18 Mediu cu malitoza	Kilogram	0,1						
	Lotul 19 Mediu Hugh Leifson	Kilogram	0,1						
	Lotul 20 Mediu cu glucoza	Kilogram	0,1						
	Lotul 21 Geloza baza sânge	Kilogram	0,5						
	Lotul 22 Mediu dublu	buc	40						
	Lotul 23 Mediu tioglicolat	Kilogram	1,0						
	Lotul 24 Lotul Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic								
	Clindomicina	Buc	6						
	Azithromycina	Buc	7						
	Tetracyclina	Buc	7						
	Doxycyclina	Buc	2						
	Chloramphenicol	Buc	7						
	Rifampicina	Buc	7						
	Gentamicina	Buc	8						
	Tobramycina	Buc	6						
	Amikacina	Buc	8						
	Netilmicina	Buc	3						

	Ofloxacina	Buc	10						
	Ciprofloxacina	Buc	10						
	Levofloxacina	Buc	6						
	Cephalotina	Buc	8						
	Cefuroxim	Buc	6						
	Cephalexina	Buc	4						
	Cefaclor	Buc	4						
	Ceftazidim	Buc	3						
	Ceftazidim/Acid Clavulanic	Buc	4						
	Ceftriaxon	Buc	8						
	Ceftriaxon/sulbactam	Buc	4						
	Cefoperazon	Buc	8						
	Cefepim	Buc	4						
	Cefoxitina	Buc	8						
	Cefotaxim	Buc	4						
	Cefotaxim/ Acid Clavulanic	Buc	4						
	Amoxyclav	Buc	8						
	Co-trimaxozol	Buc	6						
	Piperacillina	Buc	1						
	Aztreonam	Buc	1						
	Piperacillina/tazobactam	Buc	1						
	Ticarcillina	Buc	1						
	Ticarcillina/acid clavulanic	Buc	1						
	Azlocillina	Buc	1						

	Ampicilina	Buc	2						
	Ampicilina/sulbactam	Buc	8						
	Nistatina	Buc	1						
	Ketoconazol	Buc	1						
	Fluconazol	Buc	1						
	Itraconazol	Buc	1						
	Amphotericina	Buc	1						
	Imipinem	Buc	4						
	Linezolid	Buc	4						
	Teicoplanina	Buc	4						
	Clotrimazol	Buc	1						
	Variconazol	Buc	1						
	Meropinem	Buc	2						
	Amoxacilina	Buc	2						
	E teste pentru determinarea concentrației minime de inhibiție prin metoda difuzimetrică Vancomicina	Buc	10						
	Mediul Muller Hinton	Kilogram	2,5						
	Lotul 25 Ulei de vazilină 1 fl. = 100 ml	Fl.	10						
	Lotul 26 Enterococ agar	Kilogram	0,5						
	Lotul 27 Eprubeta sterilă cu tampon	Bucata	1200						
	Lotul 28 Tampon steril în ambalaj individual	Bucata	3000						
	Lotul 29 Cutii Petri steril	Bucata	5000						
	Lotul 30 Test bio pentru controlul autoclavelor (1fl.*25)	Bucata	1						

	Lotul 31 Eprubetă din sticlă, D -14	Bucata	200						
	Lotul 32 Eprubeta vacuumata, sterile cu K3EDTA 9ml.	Bucata	500						
	Lotul 33 Eprubete cu granule din metacrilat 8-10 ml	Bucata	8000						
	Lotul 34 Eprubete cu granule din metacrilat 4-5 ml	Bucata	5000						
	Lotul 35 Eprubete cu citrat de sodiu 3,8%	Bucata	5000						
	Lotul 36 Eprubete cu K3EDTA	Bucata	10000						
	Lotul 37 Eprubete tip K3 EDTA 5ml cu capac și etichetă, 12x84 mm	Bucata	200						
	Lotul 38 Eprubete K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	Bucata	200						
	Lotul 39 Eprubete sterile de 15 ml, cu capac ventilat(cu orificii în capac și filtru)	Bucata	180						
	Lotul 40 Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.	Bucata	100						
	Lotul 41 Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 10ml.	Bucata	100						
	Lotul 42 Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml	Bucata	100						
	Lotul 43 Unitate de filtrare a solutiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml	Bucata	60						

	cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.								
	Lotul 44 Eprubete de 5 -8 ml pe gel cu clot activator pentru sânge	Bucata	500						
	Lotul 45 Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	Bucata	200						
	Lotul 46 Vârfuri plastic(galbene)	Bucata	50000						
	Lotul 47 Vârfuri plastic	Bucata	20000						
	Lotul 48 Eprubete pentru lucru	Bucata	10000						
	Lotul 49 Eprubete Epindorf	Bucata	10000						
	Lotul 50 Standard turbibitate Mk. Farland(0,5;1)	Set.	1						
	Lotul 51 Tulpini de referință control calității								
	Tulpini de referință control calității E. coli ATCC 25922	Bucata	1						
	Tulpini de referință control calității S. Aureus ATCC 25923	Bucata	1						
	Tulpini de referință control calității C. albicans ATCC 10231	Bucata	1						
	Tulpini de referință control calității P. Aeruginosa ATCC 27853	Bucata	1						
	Lotul 52 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei								

	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonic, bilirubina, glucoza	Bucata	50						
	Lotul 53 Teste								
	Proteina C Reactivă (CRP)	set	15						
	ASLO	set	5						
	Factor reumatoid	set	5						
	Troponin I	Bucăți	100						
	D - dimeri	Bucăți	100						
	Lotul 54 Țoliclon								
	Țoliclon anti-A	flacon	12						
	Țoliclon anti-B	flacon	12						
	Țoliclon anti- AB	flacon	5						
	Țoliclon anti- D super	flacon	15						
	Lotul 55 Hemoglobina Drabkin	ml	150						
	Lotul 56 Soluție de irigare pe bază de poliexanidă și betaină, 1000 ml	Fl.	250						
	Lotul 57 Aerosol cu conținut de dioxid de titan nanocristalin cu ioni de argint monovalenți legați covalent, în prezența Clorurei de Benzalconiu, 125 ml	Fl.	200						
	Lotul 58 Vazelina medicala	kg	20						
	Lotul 59 Ceșcuțe Petri (petri dishes), plastic, sterile, cu diametrul de 6 cm, ambalate câte 10, 20 unități, H60x15 D8054-1CS.	buc	200						

	Lotul 60 Câmp de masă								
	Câmp de masă 50x50cm, sterile, ambalate separate	buc	250						
	Câmp de masă 160x110cm, adezive, sterile, ambalate separat	buc	200						
	Lotul 61 Reagenți pentru analizorul Biochimic "RESPONS 910" (sistem închis)								
	ALAT/GPT	set	5						
	ASAT/GOT	set	5						
	Albumina	set	3						
	Fosfotaza alcalină	set	2						
	Alfa-Amilaza	set	3						
	Bilirubina totală	set	5						
	Bilirubina directă	set	5						
	Colesterol	set	2						
	Creatinina	set	3						
	Glucoza	set	7						
	Ureea	set	5						
	Cloride	set	3						
	Acid uric	set	2						
	Proteina totală	set	6						
	Gamma-GT	set	1						
	Lipaza	set	1						
	Cleaner respons 910	set	7						

	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	flacoane	6						
	Control cu valori normale p/u Respons910	flacoane	10						
	Control cu valori patologice p/u Respons910	flacoane	10						
	Cuve de reagenți	cutie	10						
	Lampă fotometrică		1						
	Cupe-adaptor 1,5ml	set	3						
	Set anual de mentenanță	set	1						
	Lotul 62 Consumabile pentru analizorul Rapidpoint 500								
	Cartus de masurare, 100 teste	Bucăți	12						
	Cartus de spalare	Bucăți	9						
	Lotul 63 Reagenți pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32								
	Diluent ERMA pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32-	buc	16						
	Solutie de spalare Solutie de spalare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	48						
	Solutie de lizare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	17						
	Set de calibrare pentru analizatorul hematologic Avantor BeneSpera H32	buc	4						
	Solutie concentrata de hipoclorid 0,5%	Litri	1						
	Lotul 64 Reagenți pentru Coagulometru Helena 1 C								
	Control plasma Normal	set	1						
	Control plasma Patologica nivel B	set	1						

	Control plasma Normal nivel H	set	1						
	Cuvete Coagulometru Helena 1 C	buc	14000						
	Fibrinogen 50 Clauss	set	14						
	Tromboplastin L10 ml	fl	30						
	Lotul 65 Peroxid de hidrogen (perghidr) 30-33 %	KG	550						
	Lotul 66 Pahare de laborator								
	Pahare de laborator de 1000ml	buc	4						
	Pahare de laborator de 2000 ml	buc	4						
	Container pentru urina 200 ml.	buc	4000						

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model Bunuri



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

**de achiziționare Reactive și Consumabile pentru Laborator conform necesităților IMSP
Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2020.**

Cod CPV: _____

“ _____ ” _____ 20__

_____ (localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____ (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____ (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,	IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie reprezentată prin Directorul Ștepa Serghei , care acționează în baza Regulamentului Intern a Instituției, denumit(a) în continuare <i>Cumpărător/ beneficiar</i> , pe de altă parte,

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

- a. Achiziționarea _____,
(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip _____ nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din
” _____ ” _____ 20__.

- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
- a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) Garanția de bună execuție în mărime de 5% din suma totală a contractului cu TVA
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de 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*] ale Bunurilor, va fi nu mai mic de 24 luni din data livrării.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în termenele prevăzute de graficul de livrare. **La comandă după necesitățile beneficiarului în decurs de două zile după solicitare pînă la data de „31” decembrie 2020**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- factura fiscală - 3 ex.,
- Certificatele de calitate indicate în Specificații;
- Instrucțiuni de utilizare a produsului în limba de stat (rusă).

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

3.1. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: în termen de 45 zile de la recepționarea facturilor fiscale

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

4. Condiții de predare-primire

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

a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de 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. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

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

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

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

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

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

c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

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

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, 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 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

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

8. Rezilierea

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

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

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

8.3. Partea 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 Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului 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. Vînzătorul 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, Vînzătorul este obligat, în termen de ___ 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. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

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

10. Sancțiuni

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

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

punctului 10.1., în caz contrar Vânzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% [indicați procentajul] 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 0,5 % [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește 30 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% [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 0,5% [indicați procentajul] 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 Vânzător, 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 2020.

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

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

Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală: Telefon: Cont de decontare: Banca: Adresa poștală a băncii: Cod: Cod fiscal:	IMSP Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie Adresa poștală: Mun Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190. Telefon: (022) 24-23-30 Cont de decontare: MD38ML000000002251717389 Banca: BC "Moldindcombank" S.A. Filiala „REMIZ” Adresa poștală a băncii: Mun Chișinău Cod: MOLDMD2X317 Cod fiscal: 1003600150598

13. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată: L.Ș.	Semnătura autorizată: L.Ș.