

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice.

Cod CPV: 33000000-0

Autoritatea Contractantă: I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL

Procedura achiziției: Licitație publică

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, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițelor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziție publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație 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 licitație.

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 licitației

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 care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până 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 încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând 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 licitațiile 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 achiziție publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele

acțiuni:

- a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;
- b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;
- c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;
- d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;
- e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de

terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență 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 hotărîre 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 ținînd 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 solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, 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.

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 de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul 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 livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație 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, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

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 când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde

europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a.Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, 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

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, 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. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

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 licitație 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**punctul3.7.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA**punctul3.8. 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 solicitare 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 solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA**punctul3.9.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, după caz electronic, se prezintă 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 propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUA**E și a garanției pentru ofertă.

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. 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 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.

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, 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 declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui 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-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit

în **FD**apunctul **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 micșoraci acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoarea 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.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții neciștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

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 cîștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FD**apunctul **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 cîștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului cîștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte componente ale contractului.

43.2. Ofertantul cîștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FD**apunctul **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 *Legeanr. 131/2015*.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor.

Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II
FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL 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>IMSP Centrul de Sănătate Cahul, IDNO 1013603001636</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice.</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: conform datelor SIA RSAP MTender Tipul procedurii de achiziție: Licitație Publică</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	33000000-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM și Surse proprii - 2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Centrul de Sănătate Cahul, IDNO 1013603001636</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>Nu se aplică</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Centrul de Sănătate Cahul, IDNO 1013603001636</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Centrul de Sănătate Cahul, IDNO 1013603001636</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>limba de stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmiterea clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>În format electronic prin SIA RSAP MTender</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>nu se aplică</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>

1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>nu se aplică</i>
-------	--	---------------------

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33000000-0	Lotul I: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
		ALT (TGP) Set 5x125ml	set	10	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod	
		AST (TGO) Set 5x125ml	set	25		
		Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml	set	12		
		Albumina, Set 2x125ml	set	3		
		Calciu Arsenazo Set 2x125ml	set	3		
		Creatinina PAP Set 2x133 ml,	set	10		
		Gamma GT Set 4x62,5ml	set	7		
		Fier Ferene Set 2x125ml cu standard	set	5		
		Magneziu XB (Xylidyl) Set 2x100 ml	set	5		
		Fosfataza alcalină set 4x62,5ml	set	8		
		Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard	set	4		
		Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard	set	4		
		Fosfor Set 2x125ml	set	2		
		Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml	set	2		
		Creatinin fosfo-kinaza - MB (CK-NAC - MB), IFCC (immunocalibrator), Set 4x62,5ml cu calibrator și controale incluse	set	1		
		Trigliceride SL Set 6x50 ml, cu standard	set	8		
		Amilaza SL Set 2x50 ml	set	10		
		Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator	set	1		
		Glucoza PAP Set 4x250ml, cu standard	set	8		

		Urea SL Set 5x125ml, cu standard	set	4	obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard	set	5		
		Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard	set	5		
		HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	10		
		LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	8		
		IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2		
		IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2		
		IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml	set	40		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator set, 4x0,5ml	set	3		
		Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt Set 1x 32 ml	set	6		
		Soluție pentru sistem (System Solution for Elitech Clinical Systems Analyzers) 1L	litri	5		
		Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	2		
		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml	set	10		
		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml	set	10		
		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml	set	10		
		Valoarea estimativă lot I fără TVA				392662,0
2.	330000 00-0	<u>Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>				
		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea	

		Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	set	5	certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.	
		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc.	8000		
		Valvă pentru distribuirea lichidelor 3 canale pentru PRO M	buc.	2		
		Valoarea estimativă lot II fără TVA				55395,0
3.	330000 00-0	<u>Lotul III : Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u>				
		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	60	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de	
		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	12		
		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	11		
		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	26		
		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	5		
		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	16		
		Soluție Celleclean, 50 ml	buc	26		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12		

					performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		Valoarea estimativă Lot III fără TVA				364127,0
4.	330000 00-0	<u>Lot IV. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul IV (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</u>				
		Toliclon Anti-A , cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100	Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător. - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.	
		Toliclon Anti-B, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-AB, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-D super, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Valoarea estimativă Lot IV fără TVA				1761,0
5.	330000 00-0	Lot V. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco				
		Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	6	Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set. Reagenți lichizi gata de lucru. Compatibil cu analizatorul coagulometru Coatron X Eco Teco. Nota: 1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu! Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)	
		Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8		
		Calibrator p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss	set	1		
		Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2		
		Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2		
		Cuve de reacție pentru Coagulometru optic	buc	20000		

		COATRON X Eco Teco				
		Valoarea estimativă Lot V fără TVA				44930,0
6.	330000 00-0	Lot VI. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12	Cerințe generale* 1.Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile depășirare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni 2. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9%și specificitatea100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor. 4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Notă ** In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standartele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).	
		ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12		
		RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12		
		Valoarea estimativă Lot VI fără TVA				4860,0
7.	330000 00-0	<u>Lotul VII: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014).</u>				

		Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)	buc	300	<p>Cerințe generale:</p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</p> <p>5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>	
		Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4		
		Valoarea estimativă Lot VII fără TVA				46248,0
8.	337930 00-5	Lotul VIII: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Peroxid de hydrogen 33%-35% ambalat 10 lit.	litri	30	<p>Cerințe specifice:</p> <p>Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie.</p> <p>Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie.</p> <p>Cerințe p/u sonde, periute citologice, șervețelele îmbibate cu</p>	960,0
		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru/roșu (100+100+100)	buc	300		2130,0
		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml	buc.	30000		31800,0
		Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	30000		28800,0
		Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70 ⁰ , cu ambalaj care nu	buc.	5000		750,0

		permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după proceduri, ambulate individual.			<p>alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.</p> <p>Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.</p> <p>- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.</p>	
		Acid sulfuric (H ₂ SO ₄) ambalat 1 L	litri	2		240,0
		Acid clorhidric (HCL) ambalat 1 L	litri	2		210,0
		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	8000		50400,0
		RPR carbon, sete determinarea reaginilor plasmatice în ser , 500 teste	set	8		2392,0
		Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază , cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcare	buc.	1500		1959,0
		Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc	200000		4000,0
		Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	10000		450,0
		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;	set	2		516,0
		Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradație și etichetă, nesteril	buc.	10000		10500,
		Coprecoltoare, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopătică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc.	2000		1922,0
		Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale (casete de testare este ambalată separate)	buc.	200		13500,0
		Capilare pentru colectarea sângelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	5000		13500,00
		Lampă pentru microscop cu halogen OSRAM, 20 W (6 V) G4, HLX 64250, compatibil cu display/optic lamp	buc.	25		1000,0
		Pipete Pancenco, cu gradație pronunțată	buc	300	801,0	
		Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	2000	1820,0	
		Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu	buc.	1500	465,0	

		gradație, volum 10 ml			
		Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus	buc.	6	1200,0
		Hârtie de craft	kg	10	780,0
		Hârtie de filtru	kg	10	780,0
		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	3000	9720,0
		Cutie pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu saci galbeni incluși , volum 7,5 litri	buc	2000	7000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-5-50 μ L, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	3	6000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-10-100 μ L, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	3	6000,0
		Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-100-1000 μ L, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	2	4000,0
		Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuiburi	buc	40	1240,00
		Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇	kg	0,25	363,0
		Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculute (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidroclohid de anilină) 50 ml	set	4	207,0
		Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm	buc	10	420,00
		Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x	buc	20	400,0

		29 cm				
		Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	1000		183,0
		Container medical pentru deșeuri de laborator, galbene cu sigla "Pericol biologic", volum 1 litru, masă plastică	buc	20		240,0
		Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă	buc	6		1560,0
		Valoarea estimativă Lot VIII fără TVA				208208,0
9.	336000 00-6	Lotul IX: Produse parafarmaceutice				
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m (cu diametrul interior al rulonului 18 mm)	rul	125		2925,0
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210mmx140mm cu 215-225 file	pac	50		3175,0
		Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	30		300,0
		Hîrtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitate HG	rul	12		2616,0
		Valoarea estimativă Lot IX fără TVA				9016,0
10.	323541 00-0	Lotul X: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)				
		Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	6	<p>Cerințe:</p> <p>Calitatea filmului radio(foto)grafic achiziționat cu sensibilitate la verde trebuie să corespundă următoarelor cerințe:</p> <p>I. 1. Filmul radio(foto)grafic să fie compatibil cu casetele cu ecrane intensificatoare, sensibile la verde și cu reactivele, cele din urmă filme oferite de același producător pentru acest tip de film.</p> <p>2. calitatea filmului radio(foto)grafic sensibil la verde și a reactivelor trebuie să corespundă tuturor cerințelor internaționale de calitate, fiind asigurată și confirmată prin:</p> <p>2.1. declarație de conformitate a producătorului și certificat CE;</p> <p>2.2. certificat ISO – 9001:2008;</p> <p>2.3. produsul trebuie să corespundă standardelor: ISO 4090:2001; ISO 3665:1996;</p> <p>2.4. datele testării vor fi prezentate conform standardelor: ISO 9236 – 1:2004; ISO 9236 – 3:1999; ISO 5799 – 1991;</p> <p>2.5. Certificatul țării de origine pentru fiecare lot;</p> <p>2.6. procesul verbal de testare a produselor, curbele sensiometrice și datele testării filmelor radio(foto)grafice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p>II. Parametrii filmului radio(foto)grafic sensibil la verde să fie următorii:</p> <p>II.1. Baza filmului:</p> <p>II.1.1. poliester;</p>	

					II.1.2. înveliș antistatic de calitate; II.1.3. acoperire cu emulsie pe ambele părți și fără defecte de emulsie. III. Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius $\geq 75^{\circ}\text{C}$.	
		Valoarea estimativă Lot X fără TVA				16200,0
11.	330000 00-3	Lotul XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
		HBsAg, 96 teste	set	2	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietății calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		HBsAB (anti HBsAg), 96 teste	set	2		
		HBcorAb (anti HbC), 96 teste	set	4		
		HCVAb (anti HCV), 96 teste	set	2		
		HCVAb IgM, 96 teste	set	1		
		HDVAb, 96 teste	set	2		
		HDVAb IgM, 96 teste	set	1		
		HBeAb/Ag, 96 teste	set	2		
		D Dimeri (cantitativ) 96 teste	set	8		
		Procalcitonina (PCT), 96 teste	set	3		
		AFP, 96 teste	set	6		
		PSA, 96 teste	set	8		
		T3 total, 96 teste	set	4		
		T4 total, 96 teste	set	10		
		TSH, 96 teste	set	10		
		Anti TPO, 96 teste	set	5		
		Anti TG, 96 teste	set	5		
		TG (tireoglobulina), 96 teste	set	2		
		Prolactina (PRL), 96 teste	set	3		
		Cortisol, 96 teste	set	2		
		Testosteron total, 96 teste	set	3		
		LH, 96 teste	set	4		
		FSH, 96 teste	set	4		
		HGH (hormon de creștere), 96 teste	set	1		
		CA 125, 96 teste	set	4		
		CA 153, 96 teste	set	4		
		CA 199, 96 teste	set	4		
		COVID-19 (SARS CoV-2) IgM, 96 teste	set	3		

		COVID-19 (SARS CoV-2) IgG, 96 teste	set	3			
		IgE total, 96 teste	set	2			
		Valoarea estimativă Lot XI fără TVA				210910,0	
12.	330000 00-3	LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
		Anti HCV RGT, 100 teste	set	5	Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.		
		Anti HCV CAL	set	1			
		Anti HCV CTL	set	1			
		HBsAg Qual II RGT, 100 teste	set	3			
		HBsAg Qual II CAL	set	1			
		HBsAg Qual II CTL	set	1	3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.		
		Anti HBs RGT, 100 teste	set	5			
		Anti HBs CAL	set	1			
		Anti HBs CTL	set	1			
		Anti HBc II RGT, 100 teste	set	5			
		Anti HBc II CAL	set	1			
		Anti HBc II CTL	set	1			
		HBeAg RGT, 100 teste	set	4			
		HBeAg CAL	set	1			
		HBeAg CTL	set	1			
		Anti HBe RGT, 100 teste	set	4			
		Anti HBe CAL	set	1			
		Anti HBe CTL	set	1			
		Estradiol RGT, 100 teste	set	3			
		Estradiol CAL	set	1			
		SARS-CoV-2 IgM RGT, 100 teste	set	6			
		SARS-CoV-2 IgM CAL	set	1			
		SARS-CoV-2 IgM CTL	set	1			
		SARS-CoV-2 IgG RGT, 100 teste	set	6			
		SARS-CoV-2 IgG CAL	set	1			
		SARS-CoV-2 IgG CTL	set	1			
		Trigger sol, (set 4x975 ml),	set	2			
		Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)	set	2			
		Con Wash Buff (set 4x 975 ml)	set	3			

	Probe Conditioner (set 4x 975 ml)	set	3		
	Sample Cups, (1000 pcs) 4x250 ml	set	25		
	Septums 4D1803	set	2		
	Reaction vessels RIBBED RV	set	2		
	Valoarea estimativă Lot XII fără TVA				439537,0
	Valoarea estimativă în total fără TVA				1793854,00

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: :I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: MFTTCahul</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1013603001636</i></p> <p><i>IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publicănr. ____ din _____”</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:	<i>Incoterms 2013, Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2013 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.</i>
3.5.	Termenul de livrare:	<i>01.04.2021-31.12.2021 Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător la comandă după necesități conform condițiilor Incoterms 2010 DDP, în limita surselor financiare disponibile, în timp de 10 zile din momentul efectuării comenzii.</i>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<i>Or. Cahul, str. Ștefan cel Mare, 27</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<i>Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare. în termen de 30 zile după livrarea fiecărei partide de Bunuri</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>[90 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>În format electronic prin SIA RSAP MTender</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Conform anunțului plasat prin SIA RSAP MTender</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului 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 petrecerii licitației</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Cel mai mic preț și corespunderea cerințelor obligatorii pe lot la loturile 1,2,3,4,5,6,7,10, 11,12 Cel mai mic preț și corespunderea cerințelor obligatorii pe poziții la loturile 8 și 9
5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	-Cel mai mic preț, -Să corespundă cerințelor solicitate

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 corespunderea cerințelor obligatorii
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5%
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III –

		<p>sau</p> <p>Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1013603001636 IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA</p> <p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publicănr. _____ din _____”</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>Altele</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>6 zile numărul de zile</i>

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: _____ Chiriac Larisa

Șef IMSP CS Cahul : _____ Alexandru Hagioglo

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 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]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

_____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

_____.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ___ ” _____ 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]
Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ___ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
[denumirea băncii]

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

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ___ ” _____ 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____

conform anunțului de participare nr. _____ din “ ___ ” _____
20__ [obiectul achiziției]

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 licitației, 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 publică 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]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, 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 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]

¹ *Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiilecînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”*

CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepante 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:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	Bunuri						
33100000-1	Lotul I Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PROM, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)						
33100000-1	ALT (TGP) Set 5x125ml				ALT (TGP) Set 5x125ml		CE, ISO
33100000-1	AST (TGO) Set 5x125ml				AST (TGO) Set 5x125ml		CE, ISO
33100000-1	Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml				Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml		CE, ISO
33100000-1	Albumina, Set 2x125ml				Albumina, Set 2x125ml		CE, ISO
33100000-1	Calciu Arsenazo, Set 2x125ml				Calciu Arsenazo, Set 2x125ml		CE, ISO
33100000-1	Creatinina PAP (set 2x133 ml,)				Creatinina PAP , (set 2x133 ml,)		CE, ISO
33100000-1	Gamma GT , Set 4x62,5ml				Gamma GT , Set 4x62,5ml		CE, ISO

33100000-1	Fier Ferene, Set 2x125ml cu standard				Fier Ferene, Set 2x125ml cu standard		CE, ISO
33100000-1	Magneziu XB (Xylidyl) (set 2x100 ml)				Magneziu XB (Xylidyl) (set 2x100 ml)		CE, ISO
33100000-1	Fosfataza alcalină ,Set 4x62,5ml				Fosfataza alcalină ,Set 4x62,5ml		CE, ISO
33100000-1	Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard				Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard				Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	Fosfor, Set 2x125ml				Fosfor, Set 2x125ml		CE, ISO
33100000-1	Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml				Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml		CE, ISO
33100000-1	Creatinin fosfokinaza MB(CK-NAC-MB), IFCC (immunocalibrator), (set 4x62,5 ml) cu calibrator și controale incluse				Creatinin fosfokinaza MB(CK-NAC- MB), IFCC (immunocalibrator), (set 4x62,5 ml) cu calibrator și controale incluse		CE, ISO
33100000-1	Trigliceride SL Set 6x50 ml				Trigliceride SL Set 6x50 ml,		CE, ISO
33100000-1	Amilaza SL Set 2x50ml				Amilaza SL Set 2x50ml		CE, ISO
33100000-1	Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator				Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator		CE, ISO
33100000-1	Glucoza PAP Set 4x250ml, cu standard				Glucoza PAP Set 4x250ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	Urea SL Set 5x125ml, cu standard				Urea SL Set 5x125ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard				Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard				Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard		CE, ISO
33100000-1	HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator				HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator		CE, ISO
33100000-1	LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator				LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator		CE, ISO
33100000-1	IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml				IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml		CE, ISO
33100000-1	IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml				IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml		CE, ISO

33100000-1	IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml				IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml		CE, ISO
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml				Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml		CE, ISO
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator Set 4x0,5ml				Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator Set 4x0,5ml		CE, ISO
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt , Set 1x 32 ml				Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt , Set 1x 32 ml		CE, ISO
33100000-1	Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers) 1L				Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers) 1L		CE, ISO
33100000-1	Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%				Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%		CE, ISO
33100000-1	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml				Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml		CE, ISO
33100000-1	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml				Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml		CE, ISO
33100000-1	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml				Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml		CE, ISO
	Total lot I.						
33100000-1	Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)						
33100000-1	Set de mentenanță anual pentru PRO M				Set de mentenanță anual pentru PRO M		CE, ISO
33100000-1	Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)				Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)		CE, ISO
33100000-1	Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm				Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm		CE, ISO
33100000-1	Valvă pentru distribuirea lichidelor 3 canale pentru				Valvă pentru distribuirea lichidelor 3		CE, ISO

	PRO M				canale pentru PRO M		
	Total lot II.						
33100000-1	<i>Lotul III: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</i>						
33100000-1	Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri				Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri		CE, ISO
33100000-1	Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml				Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml		CE, ISO
33100000-1	Soluție Lysercell WNR, 5 litri				Soluție Lysercell WNR, 5 litri		CE, ISO
33100000-1	Soluție Lysercell WDF, 2 litri				Soluție Lysercell WDF, 2 litri		CE, ISO
33100000-1	Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml				Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml		CE, ISO
33100000-1	Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml				Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml		CE, ISO
33100000-1	SoluțieCelleclean, 50 ml				SoluțieCelleclean, 50 ml		CE, ISO
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L1				Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L1		CE, ISO
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L2				Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L2		CE, ISO
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L3				Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L3		CE, ISO
	Total lot III.						
33100000-1	<i>Lot IV. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul IV (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</i>						
33100000-1	Țoliclon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)				Țoliclon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)		CE, ISO
33100000-1	Țoliclon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50				Țoliclon anti-B, cu pipetă dozator		CE, ISO

	doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)				(ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)		
33100000-1	Țoliclon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)				Țoliclon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)		CE, ISO
33100000-1	Țoliclon Anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)				Țoliclon Anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)		CE, ISO
	Total lot IV.						
33100000-1	Lot V. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco						
33100000-1	Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl ₂ 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set				Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl ₂ 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set		CE, ISO
33100000-1	Set p/u determinarea fibrinigenului metoda Klausss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set				Set p/u determinarea fibrinigenului metoda Klausss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set		CE, ISO
33100000-1	Calibrator p/u determinarea fibrinigenului metoda Klausss				Calibrator p/u determinarea fibrinigenului metoda Klausss		CE, ISO
33100000-1	Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X				Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X		CE, ISO
33100000-1	Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X				Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X		CE, ISO
33100000-1	Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco				Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco		CE, ISO
	Total lot V.						

33100000-1		Lot VI. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)					
33100000-1		CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare				CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	CE, ISO
33100000-1		ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare				ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	CE, ISO
33100000-1		RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare				RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	CE, ISO
		Total lot VI.					
33100000-1		Lotul VII: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
33100000-1		Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)				Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)	CE, ISO
33100000-1		Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)				Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	CE, ISO
		Total lot VII					
33793000-5		Lotul VIII: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)					
33793000-5		Peroxid de hydrogen 33%-35 %, 10 litri				Peroxid de hydrogen 33%-35 %, 10 litri	CE, ISO
33793000-5		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare				Marker permanent pentru sticlă de	CE, ISO

		negru / albastru/roșu (fiecare 100)				laborator culoare negru / albastru/roșu (fiecare 100)		
33793000-5		Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml				Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml		CE, ISO
33793000-5		Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml				Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml		CE, ISO
33793000-5		Acid sulfuric (H2SO4) ambalat 1 L				Acid sulfuric (H2SO4) ambalat 1 L		CE, ISO
33793000-5		Acid clorhidric (HCL) ambalat 1 L				Acid clorhidric (HCL) ambalat 1 L		CE, ISO
33793000-5		Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70 ⁰ , cu ambalaj care nu permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după proceduri, ambalate individual.				Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70 ⁰ , cu ambalaj care nu permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după proceduri, ambalate individual.		CE, ISO
33793000-5		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică				Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică		CE, ISO
33793000-5		RPR carbon, sete determinarea reaginei plasmatice în ser, 500 teste				RPR carbon, sete determinarea reaginei plasmatice în ser, 500 teste		CE, ISO
33793000-5		Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcare				Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază, cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcare		CE, ISO
33793000-5		Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl				Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl		CE, ISO
33793000-5		Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000 mkl				Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000 mkl		CE, ISO
33793000-5		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;				TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;		CE, ISO
33793000-5		Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradație și etichetă,				Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea		CE, ISO

	nesteril				lichidelor, volum 100 ml, cu gradație și etichetă, nesteril	
33793000-5	Coprocultor, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj				Coprocultor, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	CE, ISO
33793000-5	Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale (casete de testare este ambalată separate)				Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale (casete de testare este ambalată separate)	CE, ISO
33793000-5	Capilare pentru colectarea sângelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl				Capilare pentru colectarea sângelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	CE, ISO
33793000-5	Pipete Pancenco, cu gradație pronunțată				Pipete Pancenco, cu gradație pronunțată	CE, ISO
33793000-5	Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate				Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	CE, ISO
33793000-5	Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradație, volum 10 ml				Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradație, volum 10 ml	CE, ISO
33793000-5	Lampă pentru microscop cu halogen OSRAM, 20 W (6 V) G4, HLX 64250, compatibil cu display/optic lamp				Lampă pentru microscop cu halogen OSRAM, 20 W (6 V) G4, HLX 64250, compatibil cu display/optic lamp	CE, ISO
33793000-5	Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus				Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus	CE, ISO
33793000-5	Hârtie de craft				Hârtie de craft	CE, ISO
33793000-5	Hârtie de filtru				Hârtie de filtru	CE, ISO
33793000-5	Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri				Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	CE, ISO
33793000-5	Cutie pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu saci galbeni incluși , volum 7,5 litri				Cutie pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu saci galbeni incluși , volum 7,5 litri	CE, ISO
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-5-50 µL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de				Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-5-50 µL, rezistent la	CE, ISO

	autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării				temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-10-100 µL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării				Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-10-100 µL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	CE, ISO
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-100-1000 µL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării				Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-100-1000 µL, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârfurile tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	CE, ISO
33793000-5	Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuiburi				Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuiburi	CE, ISO
33793000-5	Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇				Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, Na ₃ C ₆ H ₅ O ₇	CE, ISO
33793000-5	Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculute (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidrocilorid de anilină) 50 ml				Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculute (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidrocilorid de anilină) 50 ml	CE, ISO
33793000-5	Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm				Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm	CE, ISO
33793000-5	Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x 29 cm				Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x 29 cm	CE, ISO
33793000-5	Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml				Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	CE, ISO
33793000-5	Container medical pentru deșeuri de laborator, galbene cu sigla "Pericol biologic", volum 1 litru, masă plastică				Container medical pentru deșeuri de laborator, galbene cu sigla "Pericol biologic", volum 1 litru, masă plastică	CE, ISO
33793000-5	Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă				Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă	CE, ISO

		Total lot VIII					
33600000-6		Lotul IX: Produse parafarmaceutice					
33600000-6		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m cu diamtrul interior al rulonului 18mm				Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m cu diamtrul interior al rulonului 18mm	CE, ISO
33600000-6		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210 mmx140 mm – 215-225 file				Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210 mmx140 mm – 215-225 file	CE, ISO
33600000-6		Gel p/u ECO și USG 250ml				Gel p/u ECO și USG 250ml	CE, ISO
33600000-6		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitate HG				Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx18m calitate HG	CE, ISO
		Total lot IX.					
32354100-0		Lotul X: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)					
32354100-0		Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie				Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	CE, ISO
		Total lot X					
33100000-1		Lotul XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
33100000-1		HBsAg, 96 teste				HBsAg, 96 teste	CE, ISO
33100000-1		HBsAB (anti HBsAg), 96 teste				HBsAB (anti HBsAg), 96 teste	CE, ISO
33100000-1		HBcorAb (anti HBc), 96 teste				HBcorAb (anti HBc), 96 teste	CE, ISO
33100000-1		HCVAb (anti HCV), 96 teste				HCVAb (anti HCV), 96 teste	CE, ISO
33100000-1		HCVAb IgM, 96 teste				HCVAb IgM, 96 teste	CE, ISO

33100000-1	HDVAb, 96 teste				HDVAb, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	HDVAb IgM, 96 teste				HDVAb IgM, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	HBeAb/Ag, 96 teste				HBeAb/Ag, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	D Dimeri (cantitativ) 96 teste				D Dimeri (cantitativ) 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Procalcitonina (PCT), 96 teste				Procalcitonina (PCT), 96 teste		CE, ISO
33100000-1	AFP, 96 teste				AFP, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	PSA, 96 teste				PSA, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	T3 total, 96 teste				T3 total, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	T4 total, 96 teste				T4 total, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	TSH, 96 teste				TSH, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Anti TPO, 96 teste				Anti TPO, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Anti TG, 96 teste				Anti TG, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	TG (tireoglobulina), 96 teste				TG (tireoglobulina), 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Prolactina (PRL), 96 teste				Prolactina (PRL), 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Cortisol, 96 teste				Cortisol, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	Testosteron total, 96 teste				Testosteron total, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	LH, 96 teste				LH, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	FSH, 96 teste				FSH, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	HGH (hormon de creștere), 96 teste				HGH (hormon de creștere), 96 teste		CE, ISO
33100000-1	CA 125, 96 teste				CA 125, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	CA 153, 96 teste				CA 153, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	CA 199, 96 teste				CA 199, 96 teste		CE, ISO
33100000-1	COVID-19 (SARS CoV-2) IgM, 96 teste				COVID-19 (SARS CoV-2) IgM, 96		CE, ISO

					teste		
33100000-1		COVID-19 (SARS CoV-2) IgG, 96 teste			COVID-19 (SARS CoV-2) IgG, 96 teste		CE, ISO
33100000-1		IgE total, 96 teste			IgE total, 96 teste		CE, ISO
		Total lot XI					
33100000-1		LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMI^A ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)					
33100000-1		Anti HCV RGT, 100 teste			Anti HCV RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1		Anti HCV CAL			Anti HCV CAL		CE, ISO
33100000-1		Anti HCV CTL			Anti HCV CTL		CE, ISO
33100000-1		HBsAg Qual II RGT, 100 teste			HBsAg Qual II RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1		HBsAg Qual II CAL			HBsAg Qual II CAL		CE, ISO
33100000-1		HBsAg Qual II CTL			HBsAg Qual II CTL		CE, ISO
33100000-1		Anti HBs RGT, 100 teste			Anti HBs RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1		Anti HBs CAL			Anti HBs CAL		CE, ISO
33100000-1		Anti HBs CTL			Anti HBs CTL		CE, ISO
33100000-1		Anti HBc II RGT, 100 teste			Anti HBc II RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1		Anti HBc II CAL			Anti HBc II CAL		CE, ISO
33100000-1		Anti HBc II CTL			Anti HBc II CTL		CE, ISO
33100000-1		HBeAg RGT, 100 teste			HBeAg RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1		HBeAg CAL			HBeAg CAL		CE, ISO
33100000-1		HBeAg CTL			HBeAg CTL		CE, ISO

33100000-1	Anti HBe RGT, 100 teste				Anti HBe RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1	Anti HBe CAL				Anti HBe CAL		CE, ISO
33100000-1	Anti HBe CTL				Anti HBe CTL		CE, ISO
33100000-1	Estradiol RGT, 100 teste				Estradiol RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1	Estradiol CAL				Estradiol CAL		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM RGT, 100 teste				SARS-CoV-2 IgM RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM CAL				SARS-CoV-2 IgM CAL		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM CTL				SARS-CoV-2 IgM CTL		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG RGT, 100 teste				SARS-CoV-2 IgG RGT, 100 teste		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG CAL				SARS-CoV-2 IgG CAL		CE, ISO
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG CTL				SARS-CoV-2 IgG CTL		CE, ISO
33100000-1	Trigger sol, (set 4x975 ml),				Trigger sol, (set 4x975 ml),		CE, ISO
33100000-1	Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)				Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)		CE, ISO
33100000-1	Con Wash Buff (set 4x 975 ml)				Con Wash Buff (set 4x 975 ml)		CE, ISO
33100000-1	Probe Conditioner (set 4x 975 ml)				Probe Conditioner (set 4x 975 ml)		CE, ISO
33100000-1	Sample Cups, (1000 pcs) 4x250 ml				Sample Cups, (1000 pcs) 4x250 ml		CE, ISO
33100000-1	Septums 4D1803				Septums 4D1803		CE, ISO
33100000-1	Reaction vessels RIBBED RV				Reaction vessels RIBBED RV		CE, ISO
	Total lot XII						
	În Total						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitate a de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare
1	2	3	4	5	6	7	8	9
	Bunuri							
33100000-1	Lotul I Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	ALT (TGP) Set 5x125ml	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	AST (TGO) Set 5x125ml	set	25					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml	set	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Albumina, Set 2x125ml	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33100000-1	Calciu Arsenazo Set 2x125ml	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Creatinina PAP Set 2x133 ml,	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Gamma GT Set 4x62,5ml	set	7					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Fier Ferene Set 2x125ml cu standard	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Magneziu XB (Xylidyl) Set 2x100 ml	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Fosfataza alcalină set 4x62,5ml	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Fosfor Set 2x125ml	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Creatinin fosfo-kinaza - MB (CK-NAC - MB), IFCC (immunocalibrator), Set 4x62,5ml cu calibrator și controale incluse	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Trigliceride SL Set 6x50 ml, cu standard	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Amilaza SL Set 2x50 ml	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33100000-1	Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Glucosa PAP Set 4x250ml, cu standard	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Urea SL Set 5x125ml, cu standard	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml	set	40					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator set, 4x0,5ml	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt Set 1x 32 ml	set	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție pentru sistem (System Solution for Elitech Clinical	litri	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la

	Systems Analyzers) 1L							efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot I.							
33100000-1	Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/ consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Rotor cuvetă pentru PRO M (3 rotore în set)	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc	8000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Valvă pentru distribuirea lichidelor 3 canale pentru PRO M	buc	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot II.							
33100000-1	Lotul III: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru							

	Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	60					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	11					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	26					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	16					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Soluție Cellclean, 50 ml	buc	26					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L1	flacon	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L2	flacon	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, flacon 3 ml, XN L3	flacon	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot III.							
33100000-1	Lot IV. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul V (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)							
33100000-1	Țolielon anti-A, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33100000-1	Țolicon anti-B, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Țolicon anti-AB, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Țolicon Anti-D super, cu pipetă dozator (ambalaj de la 50 doze - 5 ml, 100 doze - 10 ml)	ml	100					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot IV.							
33100000-1	Lot V. Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco							
33100000-1	Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl ₂ 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid, gata de lucru, cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Calibrator p/u determinarea fibrinogenului metoda Klauss	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

	Coatron X							
33100000-1	Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	20000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot V.							
33100000-1	Lot VI. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)							
33100000-1	CPR-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	ASLO-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	RF-LATEX Cerințe generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste, control pozitiv și negativ inclus, baghete pentru mixare și slide pentru dozare	set	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot VI.							
33100000-1	Lotul VII: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinohen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid	buc	300					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

	ascorbic)							
3310000-1	Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot VII							
33793000-5	Lotul VIII: Consumabile, vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)							
33793000-5	Peroxid de hydrogen 33%-35% ambalat 10 lit.	litri	30					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru/roșu (100+100+100)	buc	300					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Eprubetă cu clot activator, cu gel, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml	buc.	30000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	30000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70 ⁰ , cu ambalaj care nu permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după proceduri, ambulate individual.	buc.	5000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Acid sulfuric (H2SO4) ambalat 1 L	litri	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Acid clorhidric (HCL) ambalat 1 L	litri	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	8000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33793000-5	RPR carbon, sete determinarea reaginei plasmatice în ser , 500 teste	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Eprubete cu citrat Na 3,8% pentru hemostază , cu vacuum, capac albastru, volum 2 ml, cu etichetă pentru marcare	buc.	1500					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 0-200 mkl	buc	200000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	10000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradație și etichetă, nesteril	buc.	10000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Coprecoltor, container pentru mase fecale, prevăzut cu colector / lopățică, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc.	2000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale (casete de testare este ambalată separate)	buc.	200					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Capilare pentru colectarea sîngelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	5000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Lampă pentru microscop cu halogen OSRAM, 20 W (6 V)	buc.	25					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la

	G4, HLX 64250, compatibil cu display/optic lamp							efectuarea comenzii
33793000-5	Pipete Pancenco, cu gradație pronunțată	buc	300					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	2000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradație, volum 10 ml	buc.	1500					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Higrometru / Psihrometru VIT II, cu verificare metrologică inclus	buc.	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Hârtie de craft	kg	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Hârtie de filtru	kg	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	3000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Cutie pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu saci galbeni incluși, volum 7,5 litri	buc	2000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-5-50 μ L, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-10-100 μ L,	buc	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

	rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării							
33793000-5	Dozator de laborator automat, cu volum reglabil 1-100-1000 μ L, rezistent la temperaturi ridicate, posibilitate de autoclavare, compatibil cu vârful tip Gilson Lenpippette, cu verificare metrologică inclusă, valabilă cel puțin 6 luni la data livrării	buc	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuiburi	buc	40					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Citrat de Sodiu, pulbere/ cristale pentru soluție de VSH, $\text{Na}_3\text{C}_6\text{H}_5\text{O}_7$	kg	0,25					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculte (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidroclohid de anilină) 50 ml	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm	buc	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistirol, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x 29 cm	buc	20					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	1000					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33793000-5	Container medical pentru deșeuri de laborator, galbene cu sigla "Pericol biologic", volum 1 litru, masă plastică	buc	20					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33793000-5	Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă	buc	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot VIII.							
33600000-6	Lotul IX: Produse parafarmaceutice							
33600000-6	Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "Lumed" 210mmx25-30 m cu diamtrul interior al rulonului 18mm	rul	125					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33600000-6	Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatul "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210 mmx140 mm - 215 -225 file	pac	50					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33600000-6	Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	30					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33600000-6	Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx 18m calitate HG	rul	12					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot IX							
32354100-0	Lotul X: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)							
32354100-0	Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot X							
33100000-1	Lotul XI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	HBsAg, 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la

								efectuarea comenzii
33100000-1	HBsAB (anti HBsAg), 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBcorAb (anti HBc), 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HCVAb (anti HCV), 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HCVAb IgM, 96 teste	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HDVAb, 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HDVAb IgM, 96 teste	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBeAb/Ag, 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	D Dimeri (cantitativ) 96 teste	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Procalcitonina (PCT), 96 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	AFP, 96 teste	set	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	PSA, 96 teste	set	8					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	T3 total, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	T4 total, 96 teste	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	TSH, 96 teste	set	10					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33100000-1	Anti TPO, 96 teste	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti TG, 96 teste	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	TG (tireoglobulina), 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Prolactina (PRL), 96 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Cortisol, 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Testosteron total, 96 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	LH, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	FSH, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HGH (hormon de creștere), 96 teste	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	CA 125, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	CA 153, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	CA 199, 96 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	COVID-19 (SARS CoV-2) IgM, 96 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	COVID-19 (SARS CoV-2) IgG, 96 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	IgE total, 96 teste	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la

								efectuarea comenzii
	Total lot XI							
33100000-1	LOTUL XII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)							
33100000-1	Anti HCV RGT, 100 teste	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HCV CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HCV CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBsAg Qual II RGT, 100 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBsAg Qual II CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBsAg Qual II CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBs RGT, 100 teste	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBs CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBs CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBc II RGT, 100 teste	set	5					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBc II CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii

33100000-1	Anti HBc II CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBeAg RGT, 100 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBeAg CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	HBeAg CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBe RGT, 100 teste	set	4					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBe CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Anti HBe CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Estradiol RGT, 100 teste	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Estradiol CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM RGT, 100 teste	set	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgM CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG RGT, 100 teste	set	6					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG CAL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	SARS-CoV-2 IgG CTL	set	1					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la

								efectuarea comenzii
33100000-1	Trigger sol, (set 4x975 ml),	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Pre-Trigger sol (set 4x 975 ml)	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Con Wash Buff (set 4x 975 ml)	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Probe Conditioner (set 4x 975 ml)	set	3					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Sample Cups, (1000 pcs) 4x250 ml	set	25					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Septums 4D1803	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
33100000-1	Reaction vessels RIBBED RV	set	2					Pe parcursul anului 2021, în termen de 10 zile de la efectuarea comenzii
	Total lot XII							
	ÎN TOTAL							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice.

Cod CPV: 33000000-0

“ ____ ” _____ 2021

or. Cahul

(localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>_____, (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,</p>	<p><u>Instituția Medico-Sanitară Publică Centrul de Sănătate Cahul,</u> (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin <u>Şef - A. Hagioglo,</u> (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza <u>Regulamentului,</u> (statut, regulament, hotărâre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> IDNO 1013603001636, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,</p>

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

- Achiziționarea reactive, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice, denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip Licitație publică nr. _____ din _____, în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din „____” _____ 2021.

- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
- a) Specificația tehnică;
 - b) Specificația de preț;
 - c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de 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 plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenele de garanție **minim 12 luni**.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către **Vânzător la necesitate in termen de 10 zile de la comanda pe parcursul anului 2021**.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include: **Originalele facturilor fiscale**;

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.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: **Achitarea va fi efectuată utilizînd sistemul de e-facturare. Prin virament timp de** de 30 zile după livrare.

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

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

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

9. Reclamații

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

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

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

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vânzătorul este obligat, în termen de 3 zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

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

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

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este garanția bancară sau transfer bancar, în quantum 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 %] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vânzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1 % din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește 10 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vânzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu

prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întârziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

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

12. Dispoziții finale

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

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

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

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

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

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

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2021.

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

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

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă IMSP CS Cahul
Adresa poștală:	Adresa poștală: or. Cahul, str. Ștefan cel Mare 27
Telefon:	Telefon: 0299/2-07-73,2-54-86, 3-24-77
Cont de decontare:	IBAN: MD72TRPCCF518430A00157AA IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA
Banca:	Banca: MFTTCahul
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii: or. Cahul
Cod:	Cod: TREZMD2X
Cod fiscal:	Cod fiscal: 1013603001636

14. Semnăturile părților

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

Contabil:

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: