

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Achiziționarea reagenților, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programul Național pentru supravegherea și combaterea rezistenței la antimicrobiene pentru anul 2026

prin procedura de achiziție
Licitație deschisă

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată
1	Briliance UTI Agar Ambalaj - 0.5 kg. Peptone special - 15 g/litru, chromogenic mixture - 2.45 g/litru, agar-15.0 g/litru	Briliance UTI Agar Ambalaj - 0.5 kg. Peptone special - 15 g/litru, chromogenic mixture - 2.45 g/litru, agar-15.0 g/litru	Bucată	2,5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	9 703,01
2	Geloza cu sânge Columbia Ambalaj - 0.5 kg. Peptonă specială - 23.0 g/litru, amidon - 1.0 g/litru, clorura de sodiu - 5.0 g/litru, agar - 10.0 g/litru	Geloza cu sânge Columbia Ambalaj - 0.5 kg. Peptonă specială - 23.0 g/litru, amidon - 1.0 g/litru, clorura de sodiu - 5.0 g/litru, agar - 10.0 g/litru	kg	2,5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	2 444,06
3	Sânge de berbec defibrinat steril utilizat la prepararea mediilor de cultură Flacon de 25 ml de sânge de berbec defibrinat steril	Sânge de berbec defibrinat steril utilizat la prepararea mediilor de cultură Flacon de 25 ml de sânge de berbec defibrinat steril	Flacon	100	la solicitare, în decurs de 30 zile de la aprobarea contractului de către CAPCS	45 246,12
4	Tryptic Soy Agar (TSA) Ambalaj - 0.5 kg. Cazeină Peptonă -15,0g/litru, peptonă de soia - 5,0 g/litru, clorură de sodiu - 5,0 g/litru, agar - 15,0 g/litru	Tryptic Soy Agar (TSA) Ambalaj - 0.5 kg. Cazeină Peptonă -15,0g/litru, peptonă de soia - 5,0 g/litru, clorură de sodiu - 5,0 g/litru, agar - 15,0 g/litru	kg	0,5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	440,20
5	Mediu Muller-Hinton Agar Ambalaj - 0.5 kg. Casein hydrolysate - 17.5 g/litru, Beef infusion from 300g - 2.0 g/litru, Starch - 1.5g/litru, Agar - 17.0 g/litru	Mediu Muller-Hinton Agar Ambalaj - 0.5 kg. Casein hydrolysate - 17.5 g/litru, Beef infusion from 300g - 2.0 g/litru, Starch - 1.5g/litru, Agar - 17.0 g/litru	kg	5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	6 332,59
6	Mediu XLD Agar (Xylose Lysine Deoxycholate) Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg	Mediu XLD Agar (Xylose Lysine Deoxycholate) Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg	kg	0,5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	970,30
7	Mediu Kligler Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg	Mediu Kligler Tipul reagentului - Anhidru Ambalaj - până la 0,5 kg	kg	0,5	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	458,10
8	Cefotaxime 30 µg + Cefotaxime clavulanic acid, 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Cefotaxime 30 µg + Cefotaxime clavulanic acid, 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	637,37
9	Cefepim 30 µg + Cefepim clavulanic acid, 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Cefepim 30 µg + Cefepim clavulanic acid, 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	637,37

10	Ceftazidime 30µg + Ceftazidime clavulanic acid 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Ceftazidime 30µg + Ceftazidime clavulanic acid 30-10 µg Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	227,15
11	Ceftazidime (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Ceftazidime (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	227,01
12	Ceftriaxone (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Ceftriaxone (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	227,01
13	Amoxicillin-clavulanate (20-10 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Amoxicillin-clavulanate (20-10 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	227,01
14	Cefoxitin screen (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Cefoxitin screen (30 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	500,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	227,01
15	Pefloxacin screen (5 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Pefloxacin screen (5 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	200,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	90,81
16	Optochin (5 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Optochin (5 µg) Bucată=Disc, ambalaj cartridge (50 disc impregnate cu antibiotic)	Bucată	150,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	230,68
17	Cardul pentru identificarea germenilor Gram-negativi (GN) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21341	Cardul pentru identificarea germenilor Gram-negativi (GN) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a bacililor Gram-negativi fermentativi și nefermentativi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21341	Bucată	8,00	I tranșă: în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS și II tranșă: septembrie-octombrie	11 995,88
18	Cardul pentru identificarea germenilor Gram-pozitivi (GP) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems	Cardul pentru identificarea germenilor Gram-pozitivi (GP) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems	Bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de	4 498,45

	pentru identificarea automatizată a celor mai importante microorganisme Gram-pozitive. Bucata= set/20 carduri compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21342	pentru identificarea automatizată a celor mai importante microorganisme Gram-pozitive. Bucata= set/20 carduri compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21342			către CAPCS	
19	Cardul pentru identificarea germenilor Neisseria-Haemophilus (NH) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a microorganismelor rezistente (dificile) cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21346	Cardul pentru identificarea germenilor Neisseria-Haemophilus (NH) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a microorganismelor rezistente (dificile) cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21346	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	1 635,96
20	Cardul VITEK® 2 pentru identificarea levurilor (YST) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a levurilor și a microorganismelor asemănătoare levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata=20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21343	Cardul VITEK® 2 pentru identificarea levurilor (YST) este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems pentru identificarea automatizată a levurilor și a microorganismelor asemănătoare levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic. Bucata=20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 21343	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 560,35
21	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424195	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424195	Bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 560,78
22	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2	Bucată	8,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de	12 162,08

	Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424196	Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424196			către CAPCS	
23	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424500	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424500	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 066,88
24	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424498	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424498	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 186,98
25	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni,	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gram negativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni,	Bucată	8,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	12 747,93

	conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424501	conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424501				
26	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gramnegativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424502	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-negative, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea bacililor Gramnegativi aerobi cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 424502	Bucată	8,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	12 261,68
27	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 22287	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 22287	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	1 511,47
28	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 423051	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 423051	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 014,16

29	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 423050	Cardul pentru testarea sensibilității la bacteriile Gram-pozitive, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea Staphylococcus spp., Enterococcus spp., și S. agalactiae la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 423050	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 014,16
30	Cardul pentru testarea sensibilității la speciile de Streptococcus, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea S. pneumoniae, Streptococcus beta-hemolitic și Viridans Streptococcus la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 421040	Cardul pentru testarea sensibilității la speciile de Streptococcus, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea S. pneumoniae, Streptococcus beta-hemolitic și Viridans Streptococcus la agenții antimicrobieni, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 421040	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 507,73
31	Cardul pentru testarea sensibilității la infecțiile fungice, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antifungici, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 420739	Cardul pentru testarea sensibilității la infecțiile fungice, este conceput pentru a fi utilizat împreună cu VITEK 2 Systems în laboratoarele clinice ca metodă de testare in vitro, pentru a determina sensibilitatea levurilor cu cea mai mare semnificație din punct de vedere clinic la agenții antifungici, conform instrucțiunilor. Bucata= set/ 20 carduri, compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact sau echivalent REF 420739	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 588,61
32	Tuburi de polistiren (transparente 12x75 mm) Bucată =cutie cu 2000 tuburi transparente, 12x75 mm; compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact, sau echivalent REF 69285	Tuburi de polistiren (transparente 12x75 mm) Bucată =cutie cu 2000 tuburi transparente, 12x75 mm; compatibile cu analizatorul microbiologic automatizat VITEK 2 Compact, sau echivalent REF 69285	Bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 882,02

33	VITEK MS-CHCA Matricea MS-CHCA este folosită împreună cu sistemele VITEK MS pentru a permite identificarea microorganismelor. Matricea absoarbe energia din laserul instrumentului și o transferă către microorganisme pentru a activa ionizarea. 5x0,5 ml sau echivalent REF 411071	VITEK MS-CHCA Matricea MS-CHCA este folosită împreună cu sistemele VITEK MS pentru a permite identificarea microorganismelor. Matricea absoarbe energia din laserul instrumentului și o transferă către microorganisme pentru a activa ionizarea. 5x0,5 ml sau echivalent REF 411071	Set	6,00	I tranșă: în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS II tranșă: septembrie-octombrie	18 502,85
34	VITEK MS-FA MS-FA este folosit pentru a pretrata levurile cu scopul de a facilita identificarea acestora conform metodei MALDI-TOF (Matrix-Assisted Laser Desorption Ionisation-Time Of Flight - Ionizare prin desorbție laser asistată de o matrice-timp de zbor). 5x0,5 ml, sau echivalent REF 411072	VITEK MS-FA MS-FA este folosit pentru a pretrata levurile cu scopul de a facilita identificarea acestora conform metodei MALDI-TOF (Matrix-Assisted Laser Desorption Ionisation-Time Of Flight - Ionizare prin desorbție laser asistată de o matrice-timp de zbor). 5x0,5 ml, sau echivalent REF 411072	Set	2,00	I tranșă: în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS II tranșă: septembrie-octombrie	5 825,87
35	Lamelele țintă MS DS permit identificarea microorganismelor conform metodei de spectrometrie de masă MALDI TOF (Ionizare prin desorbție laser asistată de o matrice-timp de zbor). 8x4 slide, sau echivalent REF 410893	Lamelele țintă MS DS permit identificarea microorganismelor conform metodei de spectrometrie de masă MALDI TOF (Ionizare prin desorbție laser asistată de o matrice-timp de zbor). 8x4 slide, sau echivalent REF 410893	Set	8,00	I tranșă: 1/2 în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului si II tranșă: septembrie-octombrie	153 458,10
36	VITEK PICKME NIBS 18x96 vârfuri sau echivalent REF 423551	VITEK PICKME NIBS 18x96 vârfuri sau echivalent REF 423551	Set	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	7 000,95
37	Placi Gram Negative producatoare de ESBL 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Ampicillin, Cefazolin, Cefepime, Cefotaxime, Cefotaxime/ Clavulanic acid, Cefoxitin, Cefpodoxime, Ceftazidime, Ceftazidime/ Clavulanic acid, Ceftriaxone, Cephalothin, Ciprofloxacin, Gentamicin, Imipenem, Meropenem, Negative Control, Piperacillin/ Tazobactam constant 4, Positive Control	Placi Gram Negative producatoare de ESBL 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Ampicillin, Cefazolin, Cefepime, Cefotaxime, Cefotaxime/ Clavulanic acid, Cefoxitin, Cefpodoxime, Ceftazidime, Ceftazidime/ Clavulanic acid, Ceftriaxone, Cephalothin, Ciprofloxacin, Gentamicin, Imipenem, Meropenem, Negative Control, Piperacillin/ Tazobactam constant 4, Positive Control	bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	3 478,44
38	Placi Gram Negative Non-fermentative Pseudomonas spp. and Acinetobacter spp. 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amikacin,	Placi Gram Negative Non-fermentative Pseudomonas spp. and Acinetobacter spp. 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amikacin,	bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	5 217,66

	Aztreonam, Cefepime, Ceftazidime, Ciprofloxacin, Colistin, Doripenem, Gentamicin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Piperacillin/Tazobactam constant 4, Polymixin B Tigecycline, Tobramycin, Trimethoprim/Sulfamethoxazole	Aztreonam, Cefepime, Ceftazidime, Ciprofloxacin, Colistin, Doripenem, Gentamicin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Piperacillin/Tazobactam constant 4, Polymixin B Tigecycline, Tobramycin, Trimethoprim/Sulfamethoxazole				
39	Placi Gram Negative 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amikacin, Aztreonam, Cefepime, Cefiderocol, Ceftazidime /Avibactam Constant 4, Ceftolozane/ Tazobactam Constant 4, Colistin, Eravacycline, Fosfomycin +glucose-6-phosphate, Imipenem, Imipenem/ Relebactam Constant 4, Meropenem, Meropenem /Vaborbactam Constant 8, Piperacillin Tazobactam Constant 4, Positive Control, Tigecycline, Tobramycin	Placi Gram Negative 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amikacin, Aztreonam, Cefepime, Cefiderocol, Ceftazidime /Avibactam Constant 4, Ceftolozane/ Tazobactam Constant 4, Colistin, Eravacycline, Fosfomycin +glucose-6-phosphate, Imipenem, Imipenem/ Relebactam Constant 4, Meropenem, Meropenem /Vaborbactam Constant 8, Piperacillin Tazobactam Constant 4, Positive Control, Tigecycline, Tobramycin	bucată	5,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	14 682,67
40	Placi Candida species 1 x 10 plăci, 9 antifungice in microdilutii plus control pozitiv: 5-Flucytosine, Amphotericin B, Anidulafungin, Caspofungin, Fluconazole, Itraconazole, Micafungin, Posaconazole, Positive control, Voriconazole	Placi Candida species 1 x 10 plăci, 9 antifungice in microdilutii plus control pozitiv: 5-Flucytosine, Amphotericin B, Anidulafungin, Caspofungin, Fluconazole, Itraconazole, Micafungin, Posaconazole, Positive control, Voriconazole	bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	5 953,62
41	Placi Streptococcus species 1 x 10 plăci, >20 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amoxicillin/ Clavulanic acid 2:1 ratio, Azithromycin, Cefepime, Cefotaxime, Ceftriaxone, Cefuroxime, Chloramphenicol, Clindamycin, Daptomycin, Ertapenem, Erythromycin, Levofloxacin, Linezolid, Meropenem, Moxifloxacin, Penicillin, Positive control, Tetracycline, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole, Vancomycin	Placi Streptococcus species 1 x 10 plăci, >20 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv: Amoxicillin/ Clavulanic acid 2:1 ratio, Azithromycin, Cefepime, Cefotaxime, Ceftriaxone, Cefuroxime, Chloramphenicol, Clindamycin, Daptomycin, Ertapenem, Erythromycin, Levofloxacin, Linezolid, Meropenem, Moxifloxacin, Penicillin, Positive control, Tetracycline, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole, Vancomycin	bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 247,36
42	Placi Gram Positive Enterococcus species 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Amoxicillin, Amoxicillin/ Clavulanic acid, Ampicillin,	Placi Gram Positive Enterococcus species 1 x 10 plăci, >15 antibiotice in microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Amoxicillin, Amoxicillin/ Clavulanic acid, Ampicillin,	bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 218,06

	Ciprofloxacin, Gentamicin, Imipenem, Placi Gram Positive Enterococcus species Levofloxacin, Linezolid, Negative Control, Nitrofurantoin, Norfloxacin, Positive Control, Quinupristin/dalfopristin, Streptomycin, Teicoplanin, Tigecycline, Trimethoprim, Vancomycin	Ciprofloxacin, Gentamicin, Imipenem, Placi Gram Positive Enterococcus species Levofloxacin, Linezolid, Negative Control, Nitrofurantoin, Norfloxacin, Positive Control, Quinupristin/dalfopristin, Streptomycin, Teicoplanin, Tigecycline, Trimethoprim, Vancomycin				
43	Placi Gram Positive Staphylococcus species 1 x 10 plăci, >20 antibiotice în microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Cefoxitin, Cefoxitin screen, Ceftaroline, Clindamycin, Daptomycin, Erythromycin, Fusidate, Gentamicin, Levofloxacin, Linezolid, Moxifloxacin, Mupirocin, Negative control, Norfloxacin, Positive control, Rifampin, Teicoplanin, Telavancin, Tetracycline, Tobramycin, Trimethoprim/Sulfanethoxazole, Vancomycin	Placi Gram Positive Staphylococcus species 1 x 10 plăci, >20 antibiotice în microdilutii plus Control pozitiv si negativ: Cefoxitin, Cefoxitin screen, Ceftaroline, Clindamycin, Daptomycin, Erythromycin, Fusidate, Gentamicin, Levofloxacin, Linezolid, Moxifloxacin, Mupirocin, Negative control, Norfloxacin, Positive control, Rifampin, Teicoplanin, Telavancin, Tetracycline, Tobramycin, Trimethoprim/Sulfanethoxazole, Vancomycin	Bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului	7 601,30
44	Placi Haemophilus și Streptococcus pneumoniae 1 x 10 plăci, >18 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Amoxicillin/ Clavulanic Acid 2:1 ratio, Ampicillin, Ampicillin/ Sulbactam 2:1 ratio, Cefaclor, Cefepime, Cefixime, Ceftriaxone, Cefuroxime, Chloramphenicol, Clarithromycin, Erythromycin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Penicillin, Positive control, Sparfloxacin, Tetracycline, Trimethoprim/ Sulfamethoxazole	Placi Haemophilus și Streptococcus pneumoniae 1 x 10 plăci, >18 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Amoxicillin/ Clavulanic Acid 2:1 ratio, Ampicillin, Ampicillin/ Sulbactam 2:1 ratio, Cefaclor, Cefepime, Cefixime, Ceftriaxone, Cefuroxime, Chloramphenicol, Clarithromycin, Erythromycin, Imipenem, Levofloxacin, Meropenem, Penicillin, Positive control, Sparfloxacin, Tetracycline, Trimethoprim/ Sulfamethoxazole	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 834,55
45	Placi Salmonella/E. coli program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, >15 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Amikacin, Ampicillin, Azithromycin, Cefotaxime, Ceftazidime, Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Colistin, Gentamicin, Meropenem, Nalidixic Acid, Positive Control, Sulfamethoxazole, Tetracycline, Tigecycline, Trimethoprim	Placi Salmonella/E. coli program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, >15 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Amikacin, Ampicillin, Azithromycin, Cefotaxime, Ceftazidime, Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Colistin, Gentamicin, Meropenem, Nalidixic Acid, Positive Control, Sulfamethoxazole, Tetracycline, Tigecycline, Trimethoprim	Bucată	10,00	I tranșă: în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS II tranșă: septembrie-octombrie	29 365,34

46	Placi ESBL program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, >10 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Cefepime, Cefotaxime, Cefotaxime/ Clavulanic acid, Cefoxitin, Ceftazidime, Ceftazidime/ Clavulanic acid, Ertapenem, Imipenem, Meropenem, Positive control, Temocillin	Placi ESBL program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, >10 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Cefepime, Cefotaxime, Cefotaxime/ Clavulanic acid, Cefoxitin, Ceftazidime, Ceftazidime/ Clavulanic acid, Ertapenem, Imipenem, Meropenem, Positive control, Temocillin	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	5 873,07
47	Placi Campylobacter program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, 6 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Ertapenem, Erythromycin, Gentamicin, Positive Control, Tetracycline	Placi Campylobacter program de supraveghere UE 1 x 10 plăci, 6 antibiotice în microdilutii si Control pozitiv: Chloramphenicol, Ciprofloxacin, Ertapenem, Erythromycin, Gentamicin, Positive Control, Tetracycline	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	8 421,48
48	Capete de dozare 10 x10; compatibile cu Sistem complet automatizat AST Sensititre.	Capete de dozare 10 x10; compatibile cu Sistem complet automatizat AST Sensititre.	Bucată	4,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	6 346,62
49	Teste rapide de diagnosticare pentru detectarea carbapenemazelor Resist-5 OXA-48, KPC, NDM, VIM, IMP din cultura bacteriană Bucată = Set cu 2 casete cu flux lateral pentru identificarea OXA-48, KPC, NDM și VIM, IMP și soluție tampon LY-D (soluție de Tris-EDTA care conține NaN3 (<0,1%) + detergent), 7.0 ml pentru 20 teste	Teste rapide de diagnosticare pentru detectarea carbapenemazelor Resist-5 OXA-48, KPC, NDM, VIM, IMP din cultura bacteriană Bucată = Set cu 2 casete cu flux lateral pentru identificarea OXA-48, KPC, NDM și VIM, IMP și soluție tampon LY-D (soluție de Tris-EDTA care conține NaN3 (<0,1%) + detergent), 7.0 ml pentru 20 teste	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	14 060,21
50	Test rapid imunocromatografic de detecție carbapenemaze OXA-23 din cultura bacteriană Bucată = Set cu o casetă cu flux lateral pentru identificarea OXA-23 carbapenemază în cultura bacteriană și soluție tampon LY-A (soluție salină tamponată la pH 7,5 care conține TRIS, NaN3 (<0,1%) + detergent), 15.0 ml pentru 20 teste	Test rapid imunocromatografic de detecție carbapenemaze OXA-23 din cultura bacteriană Bucată = Set cu o casetă cu flux lateral pentru identificarea OXA-23 carbapenemază în cultura bacteriană și soluție tampon LY-A (soluție salină tamponată la pH 7,5 care conține TRIS, NaN3 (<0,1%) + detergent), 15.0 ml pentru 20 teste	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	8 275,02
51	Test rapid Carba Pace pentru detectarea in vitro a carbapenemazelor la Enterobacterales, Pseudomonas spp. și Acinetobacter spp Bucata= Set cu 4 flacoane PEL cu inhibitori + componente de liză și 4 flacoane RB cu soluție tampon cu	Test rapid Carba Pace pentru detectarea in vitro a carbapenemazelor la Enterobacterales, Pseudomonas spp. și Acinetobacter spp Bucata= Set cu 4 flacoane PEL cu inhibitori + componente de liză și 4 flacoane RB cu soluție tampon cu	Bucată	4,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	23 140,76

	indicator cromogen pentru 48 teste.	indicator cromogen pentru 48 teste.				
52	Test Combi carba plus pentru detectarea și confirmarea in vitro a carbapenemazelor la Enterobacterales, MBL, KPC și OXA-48 Bucată = Set cu 5 cartridge cu 50 discuri impregnate cu penem, 50 discuri impregnate cu Penem + MβL inhibitor, 50 discuri impregnate cu Penem + KPC inhibitor, 50 discuri impregnate cu Penem + AmpC inhibitor, 50 discuri impregnate cu Temocillin + MβL inhibitor, sau echivalent REF D73C	Test Combi carba plus pentru detectarea și confirmarea in vitro a carbapenemazelor la Enterobacterales, MBL, KPC și OXA-48 Bucată = Set cu 5 cartridge cu 50 discuri impregnate cu penem, 50 discuri impregnate cu Penem + MβL inhibitor, 50 discuri impregnate cu Penem + KPC inhibitor, 50 discuri impregnate cu Penem + AmpC inhibitor, 50 discuri impregnate cu Temocillin + MβL inhibitor, sau echivalent REF D73C	Bucată	3,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	4 800,24
53	Criotuburi cu margele poroase pentru conservarea tulpinilor microbiene Bucata = Cutie 64-100 criotuburi, fiecare criotub conține - 0,9 ml de soluție hipertonică de crioconservare și 25 bile poroase	Criotuburi cu margele poroase pentru conservarea tulpinilor microbiene Bucata = Cutie 64-100 criotuburi, fiecare criotub conține - 0,9 ml de soluție hipertonică de crioconservare și 25 bile poroase	Bucată	11,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	24 397,42
54	Agar Columbia + 5% sânge de oaie (COS) Set = 20 cutii x 90 mm, medii gata de utilizare, REF 43041 compatibil cu VK MS MALDI-TOF - tulpina de calibrare Escherichia coli ATCC 8739	Agar Columbia + 5% sânge de oaie (COS) Set = 20 cutii x 90 mm, medii gata de utilizare, REF 43041 compatibil cu VK MS MALDI-TOF - tulpina de calibrare Escherichia coli ATCC 8739	set	8,00	la solicitare, in decurs de 30 zile	1 774,36
55	Agar Mueller Hinton cu 5% sânge de cal + 20 mg/l β-NAD (MHF) Set = 20 cutii x 90 mm, mediu gata de utilizare pentru testarea sensibilității la preparatele antimicrobiene pentru microorganismele pretențioase.	Agar Mueller Hinton cu 5% sânge de cal + 20 mg/l β-NAD (MHF) Set = 20 cutii x 90 mm, mediu gata de utilizare pentru testarea sensibilității la preparatele antimicrobiene pentru microorganismele pretențioase.	set	4,00	la solicitare, in decurs de 30 zile	937,87
56	Tulpina de referință Escherichia coli ATCC 8739 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referință Escherichia coli ATCC 8739 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	380,22
57	Tulpina de referință Klebsiella aerogenes ATCC 13048/NCTC 10006 / WDCM 00175 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referință Klebsiella aerogenes ATCC 13048/NCTC 10006 / WDCM 00175 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	538,64
58	Tulpina de referinta C. glabrata ATCC MYA 2950 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc,	Tulpina de referinta C. glabrata ATCC MYA 2950 Bucată=Ansa/stick Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc,	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de	1 140,66

	maxim 10 buc.	maxim 10 buc.			către CAPCS	
59	Tulpina de referinta Streptococcus pneumoniae ATCC 49619 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referinta Streptococcus pneumoniae ATCC 49619 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	1 267,40
60	Tulpina de referinta Haemophilus influenzae ATCC 49247 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referinta Haemophilus influenzae ATCC 49247 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	2 237,59
61	Tulpina de referinta Haemophilus influenzae ATCC 49766 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referinta Haemophilus influenzae ATCC 49766 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	2 237,59
62	Tulpina de referinta Escherichia coli NCTC 13846 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Tulpina de referinta Escherichia coli NCTC 13846 Bucată= ANSA/KWIK-STIK. Ambalaj=cutie/flacon cu minim 2 buc, maxim 10 buc.	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	1 293,73
63	Test pentru detectarea in vitro a AmpC β-lactamase la Enterobacterales Bucată = Set cu 3 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer + ESBL inhibitor, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer + ESBL inhibitor + AmpC inhibitor, REF D69C	Test pentru detectarea in vitro a AmpC β-lactamase la Enterobacterales Bucată = Set cu 3 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer + ESBL inhibitor, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + AmpC inducer + ESBL inhibitor + AmpC inhibitor, REF D69C	Bucată	1,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	1 330,77
64	Test pentru detectarea in vitro a ESBL la Enterobacterales Bucată = Set cu 4 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 5μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 5μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Ceftazidime 10μg, 50 discuri impregnate cu Ceftazidime 10μg + clavulanic acid 10μg , REF D76C	Test pentru detectarea in vitro a ESBL la Enterobacterales Bucată = Set cu 4 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 5μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 5μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Ceftazidime 10μg, 50 discuri impregnate cu Ceftazidime 10μg + clavulanic acid 10μg , REF D76C	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	2 661,54
65	Test pentru detectarea in vitro a ESBL la Enterobacterales Bucată = Set cu 6 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime	Test pentru detectarea in vitro a ESBL la Enterobacterales Bucată = Set cu 6 cartridge cu 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg, 50 discuri impregnate cu	Bucată	2,00	I Tranșă: 100% în termen de 30 zile, de la aprobarea contractului de către CAPCS	2 661,54

	30μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + clavulanic acid 10μg REF D67C	Cefotaxime 30μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg, 50 discuri impregnate cu Cefotaxime 30μg + clavulanic acid 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg, 50 discuri impregnate cu Cefpodoxime 10μg + clavulanic acid 10μg REF D67C				
	Valoarea estimată totală					537 684,42

Notă: În cazul în care oferta de preț prezentată pentru bunurile identice (model/producător /țară de origine) cu cele din procedurile centralizate de achiziție publică, este mai mare decât prețurile contractate/atribuite în cadrul procedurilor de achiziții publice centralizate, grupul de lucru își rezervă dreptul să anuleze loturile respective.

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1. Pentru mai multe loturi;
2. Pentru toate loturile;
3. Pentru un singur lot;

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se aplică

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice mnime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, ect. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternative

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2026 în tranșe conform fiecărui lot în parte.

12 Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026

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

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu sunt

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

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

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu	DA

		trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA

5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale	DA

		în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație de la ofertant Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
12	Declarație de la ofertant	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	DA
	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reagenți	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire	
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	DA
14	Dovada înregistrării dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat servește drept temei de descalificare a ofertei.	DA
15	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			

16	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
17	Garanția de bună execuție	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

1. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Cod fiscal: 1016601000212
Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA
Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat
Codul bancii: TREZMD2X.
Cu următoarea notă: *Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.*

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: **licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.**

23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: **160 de zile**

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

28. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

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

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

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

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025.

35. Data publicării anunțului de intenție spre publicare nu se aplică.

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 22.08.2025

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

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

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG