

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea reagenților, consumabile (accesorii și piese de schimb) pentru laboratoarele diagnostice, conform necesitatilor IMSP AMT Riscani pentru anul 2023, Repetat, prin procedura de achiziție **Licitație Deschisă**

- Denumirea autorității contractante: Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI.
- IDNO 1003600153212.
- Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11
- Tel: 022497742, Fax: 022497742
- Adresa de e-mail sau de internet a autorității contractante: amtriscani@ms.md
- 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 pe SIA “RSAP”.
- Tipul autorității contractante: Instituție public și obiectul principal de activitate: Prestarea serviciilor medicale.
- Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind prestarea următoarelor bunuri:

Nr Lot	Denumirea obiectului lotului	Poziția				Denumire obiectului achiziției	Valoarea estimativă al lotului
		Descrierea obiectului lotului	Clasificator (Codul CPV)	Cantitatea	Unitatea de măsură		
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	ambalaj 20 lit., reagent compatibil cu analizatorul	33696500-0	8	amb.	Sol. diluent p/u PCE 210, amb. 20 lit.	23910
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	ambalaj fl. 1000 ml , reagent compatibil cu analizatorul	33696500-0	4	amb.	Soluție de lizare p/u PCE 210 fl.1000 ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	set .6 fl. 2-3 ml, material de control compatibil cu analizatorul	33696500-0	6	set	Control hematologic cu 3 nivele p/u PCE 210 set . 3 fl. 2-3 ml	
1	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatoarele hematologice automat PCE 210 3 diff (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014).	ambalaj 5000 ml., sol., compatibil cu analizatorul	33696500-0	3	amb.	Soluție de spălare p/u PCE 210 5000 ml	
2	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>	ambalate individual, cutie 100 buc., 3 x 6 cm	33696500-0	200	buc.	Șervețel sterile cu alcool 70%	2813
3	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>	ambalate individual, cutie 100 buc., 3 x 6 cm	33696500-0	100	buc.	Șervețel sterile	1325
4	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M 1 (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul COATRON M 1(anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)</b>	cuve pentru probe, compatibil cu COATRON M1, din polisterol, amb. pînă la 1000 buc.	33696500-0	26000	buc.	Cuve p/u COATRON M1	25740
5	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M 1 (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul COATRON M 1(anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)</b>	compatibil cu COATRON M 1	33696500-0	50	buc.	Eprubete pentru reagent COATRON M 1	295
6	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>	hîrtie de filtru	33696500-0	18	kg	Hîrtie de filtru	1638
7	<b>Specificații standard pentru investigații imunoenzimice la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010)</b>	Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul N+P. Soluții conjugat, substrat+cromogenul intr-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de	33696500-0	4	set	Determinarea anticorpilor IgM SARS-CoV-2 prin metoda ELISA, set 96 teste	26000

		a rupe și a folosi cite un godeu.					
7	Specificații standard pentru investigații imunoinzimatic la infecții microbiene, parazitare și virusologice (anex. 2 și 8 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	Cerințe generale, de asemenea să fie inclus controlul N+P. Soluții conjugat, substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe și a folosi cite un godeu.	33696500-0	4	set	Determinarea anticorpilor IgG (Quanti Spike) SARS-CoV-2 prin metoda ELISA, set 96 teste	
8	Specificații standard pentru investigații imunologice( metoda imunohromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare	33696500-0	5000	buc.	Hemoculttest (IFOBT)	55000
9	Specificații standard pentru investigații imunologice( metoda imunohromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	ambalate individual, termen de valabilitate indicat, reagenți și consumabile necesari pentru efectuare	33696500-0	400	buc.	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale	6800
10	Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .	fl. 2 ml, să conțină control N+P	33696500-0	1	set	SLE - LATEX fl. 2 ml	580
11	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010 )	fl. pînă la 1000 gr.	33696500-0	4000	gr.	Acid citric monohidrat	384
12	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010 )	fl. de la 50 pînă la 100 gr	33696500-0	400	gr.	Acid sulfosalicilic	194
13	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi p/u hematologie (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	fl. pînă la 10 ml, compatibili, de la același producător	33696500-0	80	ml	Toliclon anti A1	800
14	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control	33696500-0	4	set	Hemoglobină cu cianidă ( sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml)	1320
14	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	set 3 fl x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă	33696500-0	4	set	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml	1320
15	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	ambalaj pînă la 1 kg	33696500-0	20	kg	Nitrat de sodiu (Na NO3)	720
16	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	fl. pînă la 100 ml	33696500-0	400	ml	Sol. Lugol	820
17	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 5 fl. x 50 ml	33696500-0	16	set	PROTEIN (URINE) set 5 fl. x 50 ml	8316
17	Reagenți, calibratori și material de control pentru analizoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Consumabile pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 fl. x 20 ml	33696500-0	16	set	ASSAYED CONTROL URINE set 1 fl. x 20 ml	
18	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Reactivi chimici pentru analize de rutină(anex. 3 Ord. MS nr.701.din 18.10.2010 )	fl. pînă la 1000 ml	33696500-0	2	litru	Acid azotic concentrat	412
19	Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )	p/u termo-imprimante cu lățime de 110 mm	33696500-0	4	buc.	Termohîrtie cu densitate nr.4	48
20	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	30W - 12V AC85-230V	33696500-0	4	buc.	Lampă halogenă p/u microscop trinocular	400

21	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	20W - 6V-G 4	33696500-0	12	buc.	Lampă halogenă p/u microscop binocular	573
22	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	10W - 6V-G 4	33696500-0	2	buc.	Lampă p/u Stat Fax 3300	100
23	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	specific pentru Stat Fax 303	33696500-0	1	buc.	Lampă p/u Stat Fax 303	5800
23	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	specific pentru Stat Fax 303	33696500-0	1	buc.	Printer p/u Stat Fax 303	
23	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator . anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014 )	RAM CHIPS	33696500-0	1	buc.	Baterie pentru Stat Fax 303	
24	Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 Biosistems	33696500-0	2	buc.	Memorie RAM (Random Access Memory) 4 Gb	4333
24	Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	compatibil cu analizatorului biochimic automat A 15 Biosistems	33696500-0	2	buc.	Memorie SSD (Solide State Drive) >=120 Gb SATA	
25	Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic SA-20 ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	Halogen lamp pentru SA-20 (Clindiag) cu suport 6v 10w timp de lucru >2000 ore	33696500-0	2	buc.	PHOTOMETRIC LAMP	12908
25	Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic SA-20 ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	compatibil cu SA-20 (Clindiag)	33696500-0	2	buc.	Tab silicon pentru pompa peristaltica	
25	Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic SA-20 ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)	compatibila cu SA-20 (Clindiag)	33696500-0	2	buc.	Cuva absorbanta	
26	Lichid fixativ (95% etanol/metanol/1% politilen glicol), în ambalaj 100-125 ml.	Lichid fixativ (95% etanol/metanol/1% politilen glicol), în ambalaj 100-125 ml.	33696500-0	4	litri	Lichid fixativ (95% etanol/metanol/1 % politilen glicol), în ambalaj 100-125 ml.	600
Valoarea estimativă totală fără TVA						181829 lei	

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

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: 01.04.2023-25.12.2023.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 01.04.2023 - 25.12.2023.

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	DUAE	Semnat electronic	Obligatori
2	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligatori
3	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic	Obligatori
4	Specificații tehnice, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligatori
5	Specificații de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligatori
6	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de 2% din valoarea ofertei fără TVA	Anexa nr. 9, garanție emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante confirmata prin aplicarea semnăturii electronice a OE Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI	Obligatori

		Denumirea Băncii: <b>B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau</b> Codul fiscal: <b>1003600153212</b> IBAN: <b>MD77VI000002251312105MDL</b> <b>cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr.</b>	
7	Ultimul raportul financiar	Semnat electronic	Obligatoriu
8	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Semnat electronic	Obligatoriu
9	Lista fondatorilor sau extrasul din Registrul de Stat	copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatoriu
10	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 - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatoriu
11	Declarație privind lista principalelor livrări efectuate în ultimii 3 ani de activitate. Conform anexei nr.12	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	Obligatoriu
12	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatoriu
13	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor)	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	Obligatoriu
14	Mostre	La solicitare termen de 3 zile, obligatoriu.	Obligatoriu
15	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din suma contractului.	Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: <b>I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI</b> Denumirea Băncii: <b>B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.12 Chisinau</b> Codul fiscal: <b>1003600153212</b> IBAN: <b>MD77VI000002251312105MDL</b> Sau Garanția de bună execuție conform Anexei nr.10 din documentația standard. * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	Obligatoriu
16	Declarație privind confirmarea identității 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 Formularul aprobat prin Ordinul MF al RM nr.145 din 24.11.2020, completat și confirmat prin semnatura electronică a participantului. *	(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	Obligatoriu
17	<b>Notă:</b> Toate bunurile (Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb) să corespundă cerințelor din Anexa nr.1	De prezentat toate copiile actelor solicitate în anexa nr.1 în corespundere cu loturile indicate în anexă (la livrare produselor)	Obligatoriu

Anexa nr.1

I.Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control  
Lotul Nr. 1,3,5,7,9,10,12,14,16,18.

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

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 a 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 reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).**
5. Calibratorii, materialele de control și reagenții 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, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului 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.

II.Cerințe generale accesorii, consumabile, piese de schimb

Lotul Nr. 2,4,6,8,11,13,15,17.

(conform anexei 18 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

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 a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesorilor/ 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.

11. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz nu se aplică.**
12. **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică.**
13. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.**
14. **Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: prețul cel mai scăzut.**
15. **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

16. **Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**  
- până la: [ora exactă] Informația găsiți în SIA "RSAP"

- pe: [data] Informația o găsiți în SIA "RSAP"
17. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
  18. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**
  19. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
  20. 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".*
  21. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română.**
  22. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică.**
  23. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:  
*Agencia 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*
  24. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **nu se aplică.**
  25. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică.**
  26. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:
  27. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:
  28. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

29. 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): **nu se aplică.**

30. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:

Elena Rotari \_\_\_\_\_