

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziționarea centralizată a Reagenților Suplimentari conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice -IMSP - beneficiari pentru anul 2026**

prin procedura de achiziție: Licitatie publică

1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md;
www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială 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 următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV : 3310000-1

Nr.l ot	Denumire Lot 23.10.2025	Specificarea tehnică 23.10.2025	Unitate a de măsură 23.10.2 025	Cantitat ea totală	Valoarea alocată
1	Acetone standard solution	10000 µg/ml, (echivalent CL40.0163, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -1ml	Flacon	1,00	1 250,00
2	Acid fuzidic 10mcg	Acid fuzidic 10 mcg /disc livrare pentru mediul Mueller-Hinton	disc	300,00	187,50
3	Acid sulfosalicilic	Acid sulfosalicilic C7H6O6S, ambalat a cite 1 kg	kg	4,00	1 633,33
4	Acid sulfosalicilic	1. Substanță solidă, 2. Ambalat max 0,1kg, 3. Puritate analitică	grame	5300,00	1 700,42
5	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mix selectiv MDR)	Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv MDR) Marcaj CE.Agar cromogen p/u detectarea Acinetabacter spp multidrog-rezistent - MDR, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de cresteresi mixselectiv MDR)	kg	0,50	8 775,00
6	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE,impreuna cu supliment selectiv	Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor Gram-negative producatoare de BLSE,impreuna cu supliment selectiv Marcaj CE Agar cromogen p/u detectarea bacteriilor gram-negative producatoare de BLSE, impreuna cu supliment selectiv	kg	0,50	3 847,50

7	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de crestere si mix selectiv)	Agar cromogen p/u detectarea Enterobacteriaceae carbapenem-rezistente CRE, impreuna cu doua tipuri de suplimente(factor de crestere si mixselectiv)	kg	0,50	2 700,00
8	Agar cromogen p/u detectarea Enterococcus faecalis si Enterococcus faecium vancomycin-rezistenti - VRE, impreuna cu supliment selectiv	Agar cromogen p/u detectarea Enterococcus faecalis si Enterococcus faecium vancomycin-rezistenti - VRE, impreuna cu supliment selectiv	kg	0,50	3 037,50
9	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticilin-rezistent MRSA, impreuna cu supliment	Agar cromogen p/u detectarea Staphylococcus aureus meticilin-rezistent MRSA, impreuna cu supliment	kg	0,50	2 295,00
10	Albastru de metilen, 1%	Albastru de metilen, 1%, Coloratia frotiurilor ginecologice	Litru	2,00	333,33
11	Alcool etilic pur	Histanol 100 , puritatea 100% Ambalaj 1000 ml	Bucată	1,00	154,17
12	Ammonia standard solution	1000 µg/ml, (echivalent cu CL01.0111, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100ml	Flacon	1,00	1 250,00
13	Anti LC1 (citosol hepatic)	Anti LC1 (citosol hepatic). Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	288,00	13 920,00
14	Anti MCV	Anti MCV Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	384,00	19 200,00
15	Anti SLA	Anti SLA. Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	288,00	13 200,00
16	Anti SM	Anti SM. Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	384,00	12 800,00
17	Anti-Salmonella OMB	Anti-Salmonella OMB Pentru identificarea Salmonelilor (flacon 3 ml)	Flacon	1,00	1 930,00
18	Apă peptonată alcalină pentru îmbogățirea Vibrio spp.kg	Apă peptonată alcalină pentru îmbogățirea Vibrio spp.kg Tip reagenți-dehidratat, ambalaj-0.5kg,marcaj CE.	kg	1,00	1 467,00
19	Arginine Decarboxylase Broth	Arginin L (cda) - Arginine Decarboxylase Broth, Tipul reagenților- dehidratat; amb.-100g	grame	200,00	185,00
20	Arsen standard solution	Arsen standard solution 1000 µg/ml, (echivalent cu produsul de la Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1,00	1 300,00
21	ASLO	ASLO Flacon până la 5 ml, 100 teste	teste	300,00	387,50
22	ASLO - LATEX	Cerinte generale* + Nota** Metoda de determinare LATEX-TEST. Setul să conțină toate componentele	ml	500,00	12 091,67

		pentru testare: ASLO LATEX reagent + Control pozitiv și negativ, planșete și baghete			
23	Azopiram	Azopiram, controlul calitatii prelucrării instrumentariului medical la singe ocult	set	54,00	6 281,55
24	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	31,00	1 291,67
25	Bacitracină, 10 UI	Discuri cu bacitracină, 10 UI. Utilizate pentru identificarea Haemophilus spp	Bucată	2500,00	1 666,67
26	Bile Aesculine Agar	Bile Aesculine Agar Pentru identificarea cromogena a enterococilor	kg	2,00	6 191,67
27	Brilliance candida agar base	Brilliance candida agar base, Pentru identificarea cromogena a candidelor	kg	4,00	30 333,33
28	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	Bromtimol albastru apos C27H31Br2HO5S	kg	0,10	195,00
29	Bulion MacConkey	Bulion MacConkey, Tip reagenți-dehidratat, ambalaj-0.5kg,marcaj CE.	kg	0,50	625,00
30	Cadmium acetate dihydrate	AnalarR NORMAPUR analytical reagent, (echivalent 22189.294)-1kg	kg	0,05	162,50
31	Candida albicans	Candida albicans ATCC 10231, Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	disc	110,00	25 300,00
32	Candida Krusei ATCC 6258	Marcaj CE. Candida krusei ATCC 6258 Substanta liofilizata impregnata pe rondele	disc	20,00	4 400,00
33	Casporfungin	Casporfungin, Disc îmbibat cu antibiotic	disc	5000,00	3 125,00
34	Cefalexin 30 mcg	Discuri cu Cefalexin 30 mcg . Ambalaj de până la N100 Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	disc	100,00	193,33
35	Cefepim/Acid clavulanic	Cefepim/Acid clavulanic /disc cu antibiotice p/u efectuarea antibioticogramei 30/10. Ambalaj până la 50 discuri	disc	200,00	116,67
36	Cefotaxim/Acid clavulanic	Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime(30mg)+ clavulanic acid30-10mg. Cefotaxim/Acid clavulanic /disc cu antibiotice p/u efectuarea antibioticogramei. Ambalaj până la 50 discuri	disc	700,00	408,33
37	Cefotaxime(30mg)	Rondele cu antibiotice in cartuse - Cefotaxime(30mg) Marcaj CE Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele.	disc	500,00	291,67
38	Ceftazidim /Acid clavulanic	Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime(30mg)+ clavulanic acid 30-10mg. Ceftazidim /Acid clavulanic /disc cu antibiotice p/u efectuarea antibioticogramei. Ambalaj până la 50 discuri	disc	800,00	466,67
39	Ceftazidime(30mg)	Rondele cu antibiotice in cartuse - Ceftazidime(30mg). Marcaj CE Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele.	Bucată	10,00	301,50
40	Ceftriaxonum/Sulbactam	Ceftriaxonum/Sulbactam, disc cu antibiotice p/u efectuarea antibioticogramei 30/15. Ambalaj până la 50 discuri	disc	200,00	116,67
41	Chloride (Cl) 5x100ml	Tip de reagent lichid stabil gata pentru folosire termen de valabilitate nu mai puțin de 1an.	ml	600,00	1 000,00
42	CIC-complexe imunocirculare	Metoda de determinare: Fotometrică , cu precipitarea Ig agregate si diverse complexe imune CIC. Tipul reagenților: Solizi, necesita pregatire . Material pentru investigatii: Ser, LCR. Set contine 50 doze.	Bucată	3,00	1 067,50
43	Citrat de natriu	Citrat de natriu	kg	1,00	266,67
44	Clorură de fier (III) (FeCl3+6H2O)	Clorura de fier FeCl3*6H2O, pur	kg	0,55	550,00
45	Clorura de lizin (L)	Clorura de lizin (L)	kg	0,10	815,00
46	Colistin 10 mcg/disc	Colistin 10 mcg/disc, Disc îmbibat cu antibiotic	disc	2000,00	1 250,00

47	Colistina(50mg)	Rondele cu antibiotice in cartuse - Colistina(50mg). Marcaj CE Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondele.	disc	500,00	312,50
48	Colloidal iron kit	Colloidal iron kit	teste	100,00	3 000,00
49	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Albastru(30ml)	Bucată	420,00	1 750,00
50	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben(30ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Galben(30ml)	Bucată	420,00	1 750,00
51	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Negru (30 ml)	Bucată	420,00	1 750,00
52	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Rosu(30 ml)	Bucată	420,00	1 750,00
53	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Colorant p/u marcarea tisulară a preparatelor postoperatorii Verde(30 ml)	Bucată	420,00	1 750,00
54	Coloratia frotiurilor de singe	Coloratia frotiurilor de singe (echivalent cu Leucodif 200)	set	1,00	833,33
55	Coloratie Masson trichrome	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	4,00	10 000,00
56	Coloratie May Grunwald Giemsa	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	3,00	7 500,00
57	Coloratie Ziehl- Neelsen for mycobacteria	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	4,00	10 000,00
58	Columbia Agar +5% SHEEP BLOOD	Mediu nutritiv,steril, turnat în plăci Petri diametru 90mm, ambalate în cutii a câte 20 sau 100.	Bucată	350,00	4 666,67
59	Complexe imune circulante	Metoda ELISA, test cantitativ. Cerinte generale , notă conform ord. MS RM nr. 701 din 18.10.2010. Să fie inclusi in set control pozitiv, negativ, calibratori. Setul include 12 sau 24 sau 48 sau 96 teste	teste	576,00	24 000,00
60	Component OST (150ml)	un mediu pentru imbibare criogenica si taiere probelor de tesut pe criosatat la temperatura -20°C and -30°C	Bucată	5,00	1 166,67
61	CRP - LATEX	Cerinte generale* + Nota** Metoda de determinare LATEX-TEST. Setul să conțină toate componentele pentru testare: CRP LATEX reagent + Control pozitiv și negativ, planșete și baghete	ml	500,00	13 325,00
62	Cupru standard solution	1000 µg/ml, CL01.1132, Chem-Lab, Belgium – 1 flacon -100ml	Flacon	1,00	1 300,00
63	Dibutilftalat	Dibutilftalat Aspect: lichid uleios incolor până la slab galben; Miros: aromat; Densitatea: +/- 1,05 g/cm3 la 20C; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	Litru	2,00	225,00
64	Doripinem 10mcg/disc	Doripinem 10mcg/disc Disc îmbibat cu antibiotic	disc	100,00	62,50
65	EE Mossel bulion	EE Mossel bulion Mediul de nutritiv. Dehidratat. Flacoane a câte 0,5kg	kg	0,50	729,17
66	Entero Pluri-Test	test pentru indentificarea enterobacteriilor,sistem complex de indentificare biochimic,autonom.Ambalaj de 25-50 de teste biochimice diferite pentru a produce	teste	100,00	416 666,67

		reactii de culoare distincte, usor de citit, in general după incubarea peste 18-24 ore			
67	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar, Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg	kg	0,50	927,50
68	Eozin K	Eozin K, Praf, vopsea pentru colorarea preparatelor citologice. Formula chimica - C20H6Br4K2O5nH2O	grame	50,00	875,00
69	Ertapenem(10mg)	Rondule cu antibiotice in cartuse - Ertapenem(10mg). Marcaj CE Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondule.	Bucată	10,00	301,50
70	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,2g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,2g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	1,00	5 666,67
71	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,3g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,3g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	2,00	10 833,33
72	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,5g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,5g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.	set	1,00	3 780,00
73	Ethanol in whole blood control EtOHWH(0,8g/l)	Flacoane cu volum 1,5 ml. Sînge cu concentratie de ethanol 0,8g/l. In ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declaratie de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie	set	1,00	5 000,00

		pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.			
74	Expres test p/u determinarea CK-MB	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Bucată	150,00	2 362,50
75	Expres test p/u determinarea D-dimeri	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Bucată	500,00	12 825,00
76	Expres test p/u determinarea Troponinelor	Expres test p/u determinarea Troponinelor I. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Bucată	100,00	859,50
77	Factor reumatoid	Factor reumatoid. Flacon de până la 5 ml	Teste	500,00	562,50
78	FeCl3	FeCl3. Pulbere, ambalata a cate 100g	kg	0,20	40,00
79	Fibrinogen fl.-3ml Coagulometru Helena C-2	Fibrinogen fl.-3ml Coagulometru Helena C-2 Termenul de lucru din momentu deschiderii nu mai puti de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Flacon	28,00	2 520,00
80	Genbox anaerob (set 10 plicuri)	Genbox anaerob (set 10 plicuri). Pentru formarea anaerobiozei	set	5,00	2 791,67
81	Generator de atmosfera pentru bacterii anaerobe	Generator de atmosfera pentru bacterii anaerobe Marcaj CE generatoare de atmosfera fara adaugare de apa sau de catalizator, pentru recipient de 2,5L	Bucată	200,00	13 000,00
82	Gentamicin 30 mcg/disc	Gentamicin 30 mcg/disc. Disc îmbibat cu antibiotic	disc	100,00	62,50
83	Glucoza anhidra	Glucoza anhidra, ambalata cite 75 mg, pentru efectuarea testului de toleranta la Glucoza	Bucată	250,00	4 583,33
84	Gram Color KIT 4x250 ML	Coloratia dupa Gram	set	2,00	1 333,33
85	Hemoglobină cu calibrator Hb 120g/L (600teste)	Hemoglobină cu calibrator Hb 120g/L (600teste)	set	4,00	640,00
86	Hemoglobină cu cianidă	Hemoglobină cu cianidă (sub.solidă) +calibrator	Flacon	18,00	4 666,65
87	Hidroxid de sodiu sol. 0,1 mol/L, soluție volumetrică	TITREX, Titrofix, (echivalent cu CL05.1411.1000, Chem-Lab)	Litru	1,00	300,00
88	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc	Imipinem/Relebactam 10/25 mcg/disc. Disc îmbibat cu antibiotic	disc	1000,00	625,00
89	Indicator anaerobic	Indicator anaerobic . Marcaj CE teste ce confirma mediul anaerob creat in jar.	Bucată	200,00	3 500,00
90	Izopropanol	Propanol-2 (Iso-propanol) Volum 1000ml 99,8% C3H8O	Bucată	1,00	258,33
91	MacConkey bulion	MacConkey bulion. Mediul de nutritiv. Dehidratat. Flacoane a câte 0,5kg	kg	1,00	1 166,67

92	Manganese standard solution	Manganese standard solution , 1000 µg/ml, Belgium – 1 flacon - 100 ml	Flacon	1,00	1 300,00
93	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A)	Mediu de montare echivalent cu DPX (SEA-1300-00A). Fara miros toxic, ambalaj 1 l ,cu uscare rapida, preparatele dupa acorerire sa ramina transparente.Vopseaua si balzumul sa fie compatibil conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS MsiPS ,2020.	Litru	12,00	7 240,00
94	Mediu Hiu Leifsena	Mediu Hiu Leifsena	kg	0,10	133,00
95	Mediu TCBS kg	Mediu TCBS kg, Tip reagenți-dehidratat, ambalaj-0.5kg,marcaj CE.	kg	1,50	3 520,80
96	Medium Slanetz Bartley	Medium Slanetz Bartley, tipul reagenților-dehidratat	kg	0,50	520,83
97	Mercaptoethanol	Mercaptoethanol, Volum: 50 mL	Bucată	1,00	1 490,00
98	Metanol	Metanol (alcool metilic) 1. Substanță lichidă, 2. Ambalat max 1,0 L, 3. Puritate analitică, puritate 99,9%	Litru	13,00	747,50
99	Mossel Bulion	Mossel Bulion. Mediu nutritiv. Dehidratat. Flacoane a câte 0,5 kg.	kg	0,50	541,67
100	MRS agar (de man, Rogosa, Sharpe)	MRS agar (de man, Rogosa, Sharpe) Mediu pentru cultivarea lactobacteriilor	kg	1,00	2 400,00
101	Multicalibrator biochimic pe bază de ser uman	Multicalibrator biochimic pe bază de ser uman. Flacon 0 - 5 mL. Compatibil cu analizatoarele biochimice Selectra Pro XL și Stat Fax 3300	mL	500,00	27 900,00
102	Mycoplasma hominis, metoda imunofluorescentă directă	Mycoplasma hominis, metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200,00	4 833,33
103	Nitrat de sodiu (Na NO3) (silitra)	Nitrat de sodiu (Na NO3) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Puritate analitică și chimică 3. Amb max. 1 kg	kg	220,00	10 287,20
104	Nitrit standard solution	Nitrit standard solution 1000 µg/ml, (echivalent cu CL01.1456, Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1,00	925,00
105	Nutrient agar	Mediu de bază pentru toate biosubstratele	kg	7,00	6 766,67
106	Nutrient Broth	Mediu de înbogățire	kg	1,00	703,33
107	Ornitin Decarboxylase Broth	Ornitin Decarboxylase Broth , Tipul reagenților - dehidratat; amb.-100g	grame	100,00	92,50
108	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae +m/o Nefermantative N60	Conținutul panelului-Gelatin,Malonat,Inositol,Sorbitol, Ramosă,Sucrosă,Lactosă,Arabinosă, Adonitol,Rafinosă,Salicin,Arginin.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1,00	4 243,50
109	Paneluri pentru identificarea m/o familia Enterobacteriaceae N60	Conținutul panelului-Lisin,Ornitin,H2S,Glucosă,Manitol,Xylosă,ONPG,Indol, Ureasă,VP,Citrat,TDA.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1,00	3 690,00
110	Pefloxacin 5 mcg/disc	Pefloxacin 5 mcg/disc. Disc îmbibat cu antibiotic	disc	50,00	31,25
111	Plasma de control L1 normală pentru coagulare	Plasma de control L1 normală pentru coagulare. Termenul de lucru din momentul deschiderii nu mai puțin de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Flacon	4,00	331,20
112	Plasma de control L2 patologică pentru coagulare	Plasma de control L2 patologică pentru coagulare. Termenul de lucru din momentul deschiderii nu mai puțin de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de	Flacon	4,00	331,20

		producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete			
113	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei si fibrinogenului (1flx1ml)	Plasmă Standard pentru determinarea protrombiei si fibrinogenului (1flx1ml) Termenul de lucru din momentul deschiderii nu mai puti de 2 luni . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Consumabile sa fie ambalate securizat, marcat și etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, seria, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichete	Flacon	4,00	1 260,00
114	Polisterol	Polisterol Aspect: dur, transparent; Termen de valabilitate indicat pe ambalaj nu mai mic de 12 luni; Domeniu de aplicare: în procesul de confecționarea probelor biologice în laborator de histopatologie	kg	1,00	60,00
115	Potassium (K)1x100ml	Potassium (K)1x100ml. Tip de reagent lichid stabil gata pentru folosire termen de valabilitate nu mai puțin de 1an.	ml	1200,00	5 000,00
116	Reagent monoclonal anti-Aslab	Reagent monoclonal anti-Aslab pentru determinarea antigenelor eritrocitare	Flacon	5,00	583,33
117	Rezorcina 99 % (p.a) C6H6O2	Rezorcina 99 % (p.a) C6H6O2	kg	0,10	105,00
118	RF - LATEX	Cerințe generale* + Nota** Metoda de determinare LATEX-TEST. Setul să conțină toate componentele pentru testare: RF LATEX reagent + Control pozitiv și negativ, planșete și baghete	ml	500,00	12 091,67
119	Rondele cu antibiotice Acid Pipemidic	Rondele cu antibiotice Acid Pipemidic 30 mg	disc	500,00	292,50
120	Salmonella enteritidis ATCC 13076	Salmonella enteritidis ATCC 13076 Cultură de referință	disc	110,00	25 300,00
121	Ser antiglobulinic monospecific	Ser antiglobulinic monospecific. pentru proba directa COOMBS la noi-nascuti	Flacon	15,00	325,00
122	Set pentru determinarea proteinei în urină	Set pentru determinarea proteinei în urină echivalent cu Set "Sulfo". Pentru determinarea calitativ si cantitativ	set	12,00	1 220,40
123	Set colorant pentru coprologie	Set colorant pentru coprologie pentru analiza maselor fecale. Set pentru 200 teste. Prezentarea mostrelor	set	2,00	2 833,33
124	Set de colorare histologică tip Van Gieson–Weigert	Coloratia histochimica utilizata pe sectiunile pe din blocuri de parafina (RTU gata de utilizare);IVD ISO-CE 1 kit pentru 100 teste	kit	400,00	12 000,00
125	Set de control hematologic 3 nivele	Set de control hematologic 3 nivele Low , Normal, High (3fl x minim 2,5 ml)	set	10,00	22 500,00
126	Set de Reagenți pentru LCR. (Lot deschis pentru Oferte alternative)	Set de reagenți pentru examenul biochimic al Lichidului Cefalo-rahidian. IVD. Certificat de conformitate de la producător.	Set	100,00	2 400,00
127	Set pentru cercetarea lichidului cefalorahidian	Set reagenți pentru cercetarea lichidului cefalorahidian. Set pentru 200 teste. Prezentarea mostrelor	set	1,00	1 583,33
128	Set pentru lichid cefalo-arahidian (LCR)	Set include: 1) Reactiv Samsoni; 2) Fenol; 3) Amoniu de sulfat; 4) Suplimentara: Set de reactivi pentru proteina totală.	set	1,00	360,00
129	Set reagenți suplimentari	6 flacoane X 10 ml.Continutul setului-Nitrat A,Nitrat B,VP 1,VP2,Indol,TDA.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1,00	2 300,00

130	Shigella sonnei ATCC 25931	Shigella sonnei ATCC 25931. Cultură de referință	disc	10,00	2 300,00
131	Sistem integral pentru levuri (candida)	Sistem integral pentru levuri (candida). Marcaj CE Teste p/u identificarea levurilor si test de determinare a sensibilitatii antifungice Ambalaj a cite 20teste	Bucată	300,00	31 500,00
132	Sodium (Na)1x60ml	Sodium (Na)1x60ml. Tip de reagent lichid stabil gata pentru folosire termen de valabilitate nu mai puțin de 1an.	ml	1200,00	7 000,00
133	Sol.Jelatin 10%	Sol.Jelatin 10% pentru determinarea anticorpilor	Litru	1,00	33,33
134	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA).	Soluție de colorate echivalent cu Ortho Harris haematoxilina (RBA-4213-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6,00	4 590,00
135	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA).	Soluție de colorate echivalent Ortho EA 50 (RBA-4212-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6,00	4 590,00
136	Soluție de colorate echivalent OrthoOG 6 (RBA-4211-OOA)	Soluție de colorate echivalent OrthoOG 6 (RBA-4211-OOA). Vopseaua sa fie conform Standardului de organizare si functionare a serviciului de screening cervical in Republica Moldova MS, 2020.	Litru	6,00	4 590,00
137	Latex test aglutinare p/u stafilococi.	Latex test aglutinare p/u stafilococi echivalent cu Staphytest plus 10 . Marcaj CE. Ambalaj solicitat până la 100teste/ambalaj	Bucată	500,00	4 000,00
138	Streptococcus pneumoniae ATCC 49619	Streptococcus pneumoniae ATCC 49619. Cultură de referință	disc	10,00	2 300,00
139	Streptococcus pneumonie	Streptococcus pneumonie NCTC 12977/ ATCC 49619, Tulpini liofilizat, set până la 10 discuri	disc	10,00	1 770,00
140	Streptomycin 300mg	Streptomycin Flacoane de până la 100 discuri cu 300 mcg de antibiotic	disc	100,00	34,17
141	Substanță etalon 4,4 – ДИТ	DRE-C12082000 -4,4'-DDT - 100 mg	fiolă	1,00	2 775,00
142	Substanță etalon γ – ГХИГ	gamma-HCH, DRE-C14073000, cas: 58-89-9 - amb. 250 mg	fiolă	1,00	2 250,00
143	Sulfat de argint	Sulfat de argint. p.a., 99,9%, ambalaj 1kg, (echivalent Stanchem)	kg	0,02	800,00
144	Tartrat de potasiu și sodiu	Tartrat de potasiu și sodiu p.a., 99,0%, ambalaj 1kg, (echivalent Stanchem)	kg	1,00	150,00
145	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri)	TCS Shigella sonnei ATCC 29930 (fl.10 discuri) 382200000	disc	100,00	12 900,00
146	Teicoplanin(30mg)	Rondeste cu antibiotice in cartse cu Teicoplanin(30mg). Marcaj CE Ambalaj solicitat: cartușe a 50 de rondeste.	Bucată	10,00	301,50
147	Test Combi Carba Plus pentru detectarea si confirmarea in vitro a carbapenemazelor la Enrrobacteriales, MβL,KPCsi OXA-48	Marcaj CE. Test Combi Carba Plus pentru detectarea si confirmarea in vitro a carbapenemazelor la Enrrobacteriales, MβL,KPCsi OXA-48	Bucată	500,00	10 416,67
148	Test expres pentru determinarea calitativă a AntiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral	Metodă imunocromatografică. Teste pentru determinarea antiHBcor sumar în ser plasmă și sânge integral cu sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat.	teste	300,00	2 395,00

149	Test expres pentru determinarea calitativă a AntiHelicobacter Pylori în ser plasmă și sânge integral	Metodă imunocromatografică. Teste pentru determinarea antihelicobacter pylori în ser plasmă și sânge integral cu sensibilitate și specificitate de peste 90%, ambalate individual, termen de valabilitate indicat.	teste	100,00	99 000,00
150	Test express la droguri în sânge	Test express la droguri în sânge 16 parametri. Specificarea cerințelor pentru structura unui set diagnostic: Unu set = un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate pentru ofertare: (a) Unu set = una/două casete cu 16 stripuri-parametri de droguri (specifice propriu-zise sau generale către grupele chimice generale) pentru testare simultană; sau (b) Unu set = 16 casete sau stripuri separate pentru 16 tipuri de substanțe active specifice sau grupe generale de substanțe cerute (conform listei) cu investigarea step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (să posede reacții generale inclusiv la Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaina, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opioid (preferabil ca reacția calitativă generală să posede afinitate către grup general de droguri opioid de heroină, morfină, methadon, codeina, etc.), Heroina (opțional) sau metabolizii heroinei, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (grup general), Antidepresante triciclice (grup general), MDMA, alfa-PVP, MDPV, Mefedrina sau metabolizii ei (opțional, dar binevenit). Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoare informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metabolizilor celor 16 parametri specificați (sau grupe generale de substanțe), cu cazuri posibile de "cross-reacții FALS pozitive". IVD. CE. Certificate de conformitate și calitate de la producător.	Set	200,00	41 666,67
151	Test express la droguri în urină	Test express la droguri în urină 16 parametri. Specificarea cerințelor pentru structura unui set diagnostic: Unu set = un pacient. Variante posibile de împachetare acceptate pentru ofertare: (a) Unu set = una/două casete cu 16 stripuri-parametri de droguri (specifice propriu-zise sau reacții generale către grupele chimice generale) pentru testare simultană; sau (b) Unu set = 16 casete sau stripuri separate pentru 16 tipuri de substanțe sau grupe generale de substanțe cerute (conform listei) cu investigarea step-by-step. Grupe generale de substanțe psihotrope: Amfetamine, Metamfetamine, Benzodiazepine (preferabil reacție calitativă către grup general și anume Diazepam, Clonazepam, Alprazolam, Lorazepam), Cocaina, Canabinoizi, Metadon, Morfine, Opioid (preferabil ca reacția calitativă generală să posede afinitate către metabolizii în urină a drogurilor opioid de heroină, morfina, methadon, codeina, etc. sau către substanțele enumerate în forma lor nemodificată metabolic), Heroina (opțional) sau metabolizii heroinei, Acid lisergic dietilamid (LSD), Barbiturice (preferabil reacție calitativă către grup general de substanțe), Antidepresante triciclice (preferabil reacție calitativă către grup general de substanțe), MDMA, alfa-PVP, MDPV, Mefedrina sau metabolizii ei (opțional, dar binevenit). Insertul kiturilor suplimentar să conțină următoare informație de la producător: (1) Descrierea a principiilor reacțiilor chimice în baza cărora are loc determinarea drogurilor; (2) Lista medicamentelor (sau a	Set	200,00	41 666,67

		altor substanțe) grupele funcționale chimice cărora interferează metoda de determinare a drogurilor sau metaboliților celor 16 parametri specificați (sau grupe generale de substanțe), cu cazuri posibile de "cross-reactii FALS pozitive". IVD. CE. Certificate de conformitate și calitate de la producător.			
152	Test rapid ureazic pentru determinarea Helicobacter pylori în biopsatul gastric	Pentru determinarea Helicobacter pylori în biopsatul gastric, test care poate detecta ulcerul duodenal.	Bucată	1000,00	62 500,00
153	Teste p/u urina	5 parametre(pH, protein, glucoza, cetone, blood) Ambalare până la 100 bucati	Test	2400,00	1 094,80
154	Teste pentru determinarea a 2 parametri de urină	Teste pentru determinare a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonic)	cutie	300,00	80,00
155	Teste pentru determinarea singelui ocult in masele fecale.	Teste rapide pentru determinarea singelui ocult din materiile fecale. Sensibilitatea testului 50 ng/ml si mai mult sau 6,0 mkg/g de fecale.	Bucată	800,00	8 460,00
156	Tigeciclin 15mcg/disc	Disc îmbibat cu antibiotic Tigecyclin 15 mcg/disc livrarea în cartușe	disc	1800,00	1 125,00
157	Triplu test rapid calitativ pentru Marker Cardiaci	Cerințe specifice pentru kit diagnostic: Caseta (1 buc) Triplu-test pentru determinarea "one step" [Troponina (I sau T) + CK-MB + Myoglobina] prin metoda imunocromatografică laterală calitativă. Cerințe generale: Certificat de garanție, Certificat de Conformitate de la producător. CE. IVD.	teste	300,00	12 500,00
158	Troponină Elisa	Reactive pentru Troponină Elisa. Set pentru 90-100 teste. Prezentarea mostrelor.	set	20,00	26 666,67
159	TSA	Mediu de nutritiv.Agar peptonat cu soia și cazeină. Dehidratat. Flacoane a câte 0,5 kg.	kg	1,00	1 166,67
160	Tulpini de referinta E. coli NCTC 13846	Tulpini de referinta E. coli NCTC 13846 Marcaj CE. E.coli NCTC 13846. Substanta liofilizata impregnata pe rondele	Bucată	1,00	2 200,00
161	Turbidity standard solution	Turbidity standard solution (echivalent cu 4000 NTU (Formazin), VWR, Belgium)– 1 flacon - 500 ml	Flacon	1,00	3 000,00
162	Ulei de imersie	Ulei de imersie Pentru microscopie (flacon 100 ml)	Flacon	2,00	116,67
163	Ulei mineral	Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni.	set	1,00	690,00
164	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă	Ureaplasma urealyticum, metoda imunofluorescentă directă, excluderea testelor rapide	teste	200,00	4 833,33
165	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul maxim 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă după punct final. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Trireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 3.5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride până la 21g/l.	ml	7000,00	4 270,00
166	Vaselin - ulei lichid	Vaselin - ulei lichid Pentru termometre	Litru	2,00	233,33
167	Zinc standard solution	Zinc standard solution, 1000 µg/ml, (echivalent cu Chem-Lab, Belgium) – 1 flacon -100 ml	Flacon	1,00	1 300,00
168	Zinc acetate.2aq	Zinc acetate.2aq, A.R., 99,5+%, for lab. use, (echivalent cu CL00.2618.1000)	kg	0,05	200,00
					1 347 788,80

Valoarea totală estimată a procedurii de achiziție 1 347 788,80 lei

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

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificatiilor tehnice minime 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 alternativă.

11. Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2026 conform Graficului de Livrare:

Condiții de livrare

	2026	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni
	Februarie		
	Martie	10%	
	Aprilie		
	Mai	10%	
	Iunie		
	Iulie	10%	
	August		
	Septembrie	10%	
	Octombrie		
	Noiembrie	10%	
pînă la 15 Decembrie			
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare* de către Beneficiar	≤40%	

Note:

1. Condiții de livrare speciale

- 1.1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.
- 1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se obligă ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în grafic, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers oficial, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.

- 1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă-livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea „conform bonului de comandă – livrare”;
- 1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
- 1.5. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.
- 1.6. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
- 1.7. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2026. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2026, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026;
- 1.8. Furnizorul va lua în considerare divizarea per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per unitate, dacă aceasta nu este recomandată de către producător) fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro*
- 1.9. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.

2. Condiții speciale de predare-primire

- 2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2 Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 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

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

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):

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice:

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorivitatea
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; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	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 parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu 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 în scris a 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 ofertate, or rolul ofertei nu este de	DA

		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 (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>). 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 ofertate 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 Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „<i>testare clinică</i>”, 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 „<i>testare de laborator</i>” 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 ofertate 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; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> 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; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2% 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% 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	DA

		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 termenului limită de depunere a ofertelor.	
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;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> 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 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de pret (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 (proponerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

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 în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.”	DA

		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	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. - 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,	DA
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a 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	Eşantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a 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. Eşantioane (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 Eşantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
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 referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
14	Dovada înregistrării dispozitivului oferit 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) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivele Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA

15	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	DA
15	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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 de pe etichetele componentelor incluse în set. 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 în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	DA
16	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	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;	DA
17	Declarație	Vânzătorul va asigura cumpărătorului fără nici-o plată suplimentară, o perioadă de cel puțin 12 de luni garanție din data livrării conform Specificației Nr.2. -- 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.	DA

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

18	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
19	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. 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	DA

		cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027.	
--	--	--	--

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: 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 și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: 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.

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

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: Nu se aplică

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

22. Ofertele se prezintă: în lei.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

24. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot cu corespunderea tuturor cerințelor.

25. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP MTender
27. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile
29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
31. 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.
32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
33. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
34. 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
35. 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): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).
36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2024.
37. Data publicării anunțului de intenție: https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_71_0.pdf
38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 09.09.2025
39. 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

40. 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): da _____

se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG