

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea reagenților și consumabilelor de laborator pentru anul 2024
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitația Publică
(tipul procedurii de achiziție)

Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): -

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: -

1. Denumirea autorității contractante: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”
2. IDNO: 1003602150710
3. Adresa: mun. Bălți, str. Decebal, 101,, V”
4. Numărul de telefon/fax: /0231/7-25-88
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cmfbalti@ms.md;
https://cmf-balti.md/ro;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: 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): Nu se aplică
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Descrierea achiziției	Valoarea estimată
1.	Lotul - I – sistem închis REACTIVI PENTRU analizator ionoselectiv Diamond Smartlyte					
1.1.	33100000-1	Pachet de reactiv(Standart A, StandartB, solutie de spalare)	5	Bucată	pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlyte cu cip integrat compatibilizat cu analizator ionoselectiv	17164,00
1.2.	33100000-1	Solutie de spalare pentru fiecare zi pentru analizatorul K,Na Diamod Smartlyte ambalaj fl-100ml	1	Bucată	solutie de spalare pentru fiecare zi pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlyte ambalaj fl-100ml	421,00
1.3.	33100000-1	Solutie de conditionare a electrozilor	1	Bucată	pentru analizatorul K,Na Diamond Smartlytes flacon ambalaj 100ml	421,00
1.4.	33100000-1	Electrod K (original de la producator)	1	Bucată	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	5619,00
1.5.	33100000-1	Electrod Na (original de la producator)	1	Bucată	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes , in ambalaj original de la producator	7024,00
1.6.	33100000-1	Material de control cu nivel 1-2-3	2	Bucată	pentru analizatorul K, Na Diamond Smartlytes	1896,00
		Suma estimativă fără TVA pentru lotul – I constituie				32545,00
2.	LOTUL – II – sistem închis Reactivi si consumabile pentru analizatorul automat de hemostaza ”Sismex CA 660”					
2.1.	33100000-1	Tromborel S	44	set	Reactiv liofilizat de tromboplastina extras din placenta umana pentru determinarea	52800,00

					<p>timpului de protrombina (PT) conform metodei Quick, dar si determinarea activitatii factorilor de coagulare ai caii extrinseci de coagulare (II, V, VII, X) atunci cand este folosit impreuna cu plasma deficitara de factor. Sa permita determinarea concomitenta a parametrilor derivati din PT: raportul protrombinic (PR), activitatea protrombinica (PA) si raportul international normalizat (INR). Fiecare lot de reactiv să fie insotit de un tabel de valori pentru ISI pe categorii de instrumente automate. Reactiv sub forma liofilizata cu impachetare originala de la producator 10x4 ml, Compozitie: Tromboplastina din placenta umana liofilizata, Clorura de calciu, Stabilitate si stocare: min 5 zile la 2 - 8°C (dupa reconstituire)- pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)</p>	
2.2.	33100000-1	PT Multicalibrator	2	set	<p>Set de 6 calibratori pentru trasarea curbei de calibrare pentru activitatea protrombinica (AP) si raportul international normalizat (INR). Sa permita determinarea automata a valorii ISI a instrumentului folosit si a valorii plasmeei cu activitate protrombinica de 100%. Fiecare ISet de 6 calibratori pentru trasarea curbei de calibrare pentru activitatea protrombinica (AP) si raportul international normalizat (INR). Sa permita determinarea automata a valorii ISI a instrumentului folosit si a valorii plasmeei cu activitate protrombinica de 100%. Fiecare lot de reactiv va fi insotit de un tabel de valori pentru AP si INR pentru fiecare din cei 6 calibratori, pe categorii de reactiv de tromboplastina si instrumente automate. Prezentare: Set de 6 calibratori sub forma liofilizata cu impachetare originala de la producator 6x 1ml; Compozitie: Plasma umana liofilizata si stabilizata cu tampon. Stabilitate si stocare: min 4 saptamani la ≤ -18°C. pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)</p>	6000,00
2.3.	33100000-1	Thrombin reagent	81	set	<p>Reactiv liofilizat pentru determinarea fibrinogenului in plasma conform metodei Clauss modificate (fara dilutie). Reactiv ce nu mai presupune dilutia preliminara a plasmeei cu tampon imidazol 1:10. Impachetare 10x1ml. Compozitie: Trombina bovina 100 NIH, tampon si stabilizatori. Stabilitate si stocare: 5 zile la 2 - 8°C (dupa reconstituire), 2 luni la ≤ -20°C (dupa reconstituire) pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)</p>	72900,00
2.4.	33100000-1	Owren's Veronal Buffer Owren's Veronal Buffer	13	set	<p>Reactiv suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen. Impachetare: 10 Flacoane x 15 mL. Compozitie: sodium barbital si sodium chloride, pH 7.35. Stabilitate si stocare: 8 saptamani la 2-8°C Reactiv suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen. Impachetare: 10</p>	11700,00

					Flacoane x 15 mL.Compozitie: sodium barbital si sodium chloride, pH 7.35. Stabilitate si stocare: 8 saptamani la 2-8°C pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	
2.5.	33100000-1	Standard Human Plasma	2	ml	Calibratori liofilizati pentru trasarea curbei de calibrare a fibrinogenului, testelor speciale, si a testelor de coagulare ce necesita calibrare. Fiecare lot de reactiv este insotit de un tabel de valori pentru toate testele, pe categorii de instrumente. Impachetare: flacon de 1 mL. Compozitie: Plasma umana liofilizata si diluata si stabilizata cu tampon. Stabilitate si stocare: 4 saptamani la ≤ -18°C. pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	600,00
2.6.	33100000-1	Normal Control Control plasma N	3	set	Set. Control liofilizat de plasma umana pentru verificarea preciziei si deviatiei analitice a testelor PT, APTT, fibrinogen si a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere si a Antitrombinei) in intervalul normal. Fiecare lot de control va fi insotit de un tabel de valori pentru toate testele pe categorii de reactivi si instrumente. Prezentare: Reactiv sub forma liofilizata cu impachetare originala 10 x 1ml; Compozitie: Plasma umana obtinuta de la donatori de sange sanatosi si stabilizata cu tampon HEPES. Stabilitate si stocare: min 4 saptamani la -20°C (dupa reconstituire). pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	6900,00
2.7.	33100000-1	Pathological control Control plasma P	3	set	Set. Control liofilizat de plasma umana pentru verificarea preciziei si deviatiei analitice a testelor PT, APTT, fibrinogen si a testelor speciale (a Proteinei C, Proteinei S libere si a Antitrombinei) in intervalul normal. Fiecare lot de control va fi insotit de un tabel de valori pentru toate testele pe categorii de reactivi si instrumente. Prezentare: Reactiv sub forma liofilizata cu impachetare originala 10 x 1ml; Compozitie: Plasma umana obtinuta de la donatori de sange sanatosi si stabilizata cu tampon HEPES. Stabilitate si stocare: min 4 saptamani la -20°C (dupa reconstituire). pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	6900,00
2.8.	33100000-1	Innovance® D-DIMER	5	set	Set pentru determinarea cantitativa a testului Ddimer. Sa contina reagent gata de lucru, buffer, suplement, diluent, Calibratori. Impachetare: 3 x 4 mL, 3 x 5 mL, 3 x 2.6 mL, 3 x 5 mL, 2 x 1 mL.	37500,00
2.9.	33100000-1	D-Dimer Control 1 & 2	1	set	D-Dimer Control nivelul I si 2. Impachetare flacoane 2x 5x1 ml. pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660.	6000,00
2.10.	33100000-1	CA Clean I	42	buc	Set. Solutie de spalare Compozitie: Hipocloride de sodiu de concentratie 1% Impachetare originala de la producator 1x 50 ml. pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	33600,00
2.11.	33100000-1	Cuvete	34	set	Cuve de reactie din plastic siliconat compatibile cu analizorul Sysmex CA – 660 sistem inchis. Impachetare originala de	47600,00

					la producator: 1 set 1000 cuve. pentru cuagulometrul automat Sysmex CA-660 (Sistem Inchis)	
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – II constituie						282500,00
3.	LOTUL III - sistem închis					
	Reactivi pentru analizator biochimic automat Respons 910, (Diasis, Germania)					
3.1.	33100000-1	HbA1c net FS	8	set	Reactiv pentru determinarea cantitativă a hemoglobinei glicate (Hb1Ac) din singe integral cu hemoliza automată la bordul analizatorului. Metoda de determinare : Enzimatică. Reagenți: lishid stabil, gata de folosire,bireagent. Impachetare : flacoane 4*200 teste în ambalaj original de la producător cu codul de bare compatibil cu Respons 910. Loturile propuse se vor găsi în lista curentă de metode și reactiv certificate de către NGSP.	160000,00
3.2.	33100000-1	HbA1c net Hemolysing Solution	7	set	Solitie de lizare Hb1Ac pentru prepararea probelor de singe integral, calibratori si controale. Solutie gata de utilizare in flacoane originale de la producatoru cu coduri de bare ce se introduc direct in rotorul de reactiv compatibil cu Respons 910. Impachetare: 4x200 teste.	5950,00
3.3.	33100000-1	TruCal HbA1c net	2	set	Calibrator leofilizat bazat pe material din singe uman. Set 2x0,3mL in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac. Loturile propuse se vor gasi in lista curenta de metode si reactivi certificate de catre NGSP	6000,00
3.4.	33100000-1	TruLab HbA1c net Level 1	6	ml	Material de control leofilizat bazat pe material din singe uman, pentru verificarea valorilor normale de hb1 Ac. Flacon 1 ml in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac.	7980,00
3.5.	33100000-1	TruLab HbA1c net Level 2	6	ml	Material de control leofilizat bazat pe material din singe uman, pentru verificarea valorilor patologice de hb1 Ac. Flacon 1 ml in ambalaj original de la aceslasi producator cu reactivul pentru Hb1Ac.	7980,00
3.6.	33100000-1	Program de evaluare externă a calității pentru Hemglobina Glicată	2	set	Program de evaluare externă a calității pentru Hemoglobina Glicată. Flacoane de 0,5ml leofilizate. Împachetarea 1 set=0,5 program=4 flacoane	7000,00
3.7.	33100000-1	Cleaner A	7	set	Solutie de spalare compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj: 4x60 ml	2450,00
3.8.	33100000-1	Cleaner B	1	set	Solutie de spalare compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj: 4x60 ml	350,00
3.9.	33100000-1	Cuvette Sector	5	set	Cuve de reactie compatibile cu analizatorul Respons 910, in ambalaj original de la producator. Set a cite 256 segmente	35000,00
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – III constituie						232710,00
4.	LOTUL IV - sistem închis					
	Reactivi pentru analizator de urină Mission U 500, (ACON, United States)					
4.1.	33100000-1	Glicoză, bilirubină, cetone, greutatea specifică, eritrocite, pH, proteine, urobilinogen, nitrite, leucocite	40000	test	Autentic pentru analizator de urină Mission U 500	76000,00
4.2.	33100000-1	Material pentru controlul calității urinei cu 2 nivele (normal și patologic)(2 fl.*5ml)	55	set	Autentic pentru analizator de urină Mission U 500 (Glicoză, bilirubină, cetone, greutatea specifică, eritrocite, pH, proteine, urobilinogen, nitrite, leucocite)	9075,00
Suma estimativă fără TVA pentru lotul – IV constituie						85075,00
5.	33100000-1	Lotul – 5. Set - Material pentru controlul calității VSH prin metoda Westergren la analizatorul Caretium XC A-30 cu 2 nivele (normal și patologic)	60	set	Set - Perioada de valabilitate nu mai puțin de 540 de zile (din momentul producerii). Stabilitatea flaconului deschis nu mai puțin de 31 de zile. Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria,	132000,00

					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.	
6.	33100000-1	Lotul – 6. Teste pentru determinarea sîngelui ocult în masele fecale (imunochimic)	19000	test	Teste iFOBT(fit) (imunochimic)	152000,00
7.	33100000-1	Lotul – 7. Eprubeta vacuată cu citrat de sodiu pentru determinarea VSH la analizatorul Caretium XC A-30	30000	buc.	Autentic pentru analizator VSH Caretium XC A-30. Pe eprubetă obligatoriu trebuie să fie indicat două marcaje (linii) ale volumului maxim și minim de colectare. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului trebuie să fie indicate pe ambalaj și pe eticheta de pe fiecare eprubeta. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator nu mai mic de 12 luni. Obligatoriu este necesar prezentarea mostrelor la solicitare.	40200,00
8.	33100000-1	Lotul – 8. Termohârtie 57mm*30m	200	buc.	Termohârtie 57mm*30m. Pentru analizatoarele urinare Mission U500.	1008,00
9.	33100000-1	Lotul – 9. Termohârtie 50mm*30m	200	buc.	Termohârtie 50mm*30m. Pentru analizatoarele hematologice Mindray BC 3600.	1492,00
Suma TOTALĂ estimativă fără TVA constituie 959 530,00 lei						

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se aplică
10. 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;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant Nu se aplică
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în decurs de 5 zile de la comandă efectuată de depozitul farmaceutic din cadrul IMSP CMF Bălți, pe parcursul a. 2024.
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2024
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică.
(indicați da sau nu)
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
16. 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. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1.	Cerere de participare	<i>Original – Anexei nr.7 – confirmată prin</i>	<i>Obligatoriu</i>

		<i>aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei	<i>Original – Anexa nr. 8 – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
3.	DUAЕ	<i>Original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
4.	Garanția bancară	<i>Original – Anexa nr. 9 sau transfer bancar – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
5.	Specificații de preț (formularul f-4.2)	<i>Original – Anexa nr. 22 – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
6.	Specificații tehnice (formularul f-4.1)	<i>Original – Anexa nr. 23 – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	<i>Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
8.	Licența de activitate (se prezintă în cazul în care activitatea lui se licențiază);	<i>Copie - eliberată de Camera de Licențiere, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;.</i>	<i>Obligatoriu</i>
9.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	<i>Copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
10.	Certificat de atribuire contului bancar	<i>Copie – eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
11.	Certificat ISO 13485, CE sau alt certificat ce confirmă calitatea produselor oferite	<i>Copie – eliberat de Organismul abilitat – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
12.	Certificat de dealer oficial (reprezentant oficial al producătorului)	<i>Copie – eliberat de Organismul abilitat – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
13.	Declarația privind prezentarea mostrelor în maxim de 3 zile de la solicitare.	<i>Original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
14.	Anexele nr. 11 – 20, din Documentația Standard – se vor prezenta la necesitate	<i>Original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
15.	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.	<i>Original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>
16.	Garanția de bună execuție a contractului – la semnarea contractului	<i>Original – Anexa nr. 9 sau transfer bancar – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	<i>Obligatoriu</i>

17. Garanția pentru ofertă: *emisă de o bancă comercială (anexa nr. 9), sau Transfer la contul Beneficiarul plății: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”; Denumirea Băncii: BC„Moldindconbank” SA; filiala Bălți; Codul fiscal: 1003602150710; Contul de decontare: IBAN MD63ML000000002251921512; Contul bancar: - MOLDM2X321; **cuantumul**___1%___.*

18. Garanția de bună execuție a contractului: *emisă de o bancă comercială (anexa nr. 10), sau Transfer la contul Beneficiarul plății: IMSP „Centrul Medicilor de Familie Municipal Bălți”; Denumirea Băncii: BC„Moldindconbank” SA; filiala Bălți; Codul fiscal: 1003602150710; Contul de decontare: IBAN MD63ML000000002251921512; Contul bancar: - MOLDM2X321; **cuantumul**___5%___.*

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitație electronică
21. Numărul de runde : - 3 runde;
22. Durata fiecărei runde: Informația o găsiți în SIA RSAP;
23. Durata intervalului dintre runde: Informația o găsiți în SIA RSAP;
24. Pasul minim: Informația o găsiți în SIA RSAP;

25. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

26. Ofertele se prezintă în valuta MDL (Lei Moldovenești)

27. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut fără TVA, pe fiecare lot în parte și corespunderea cerințelor de evaluare;

28. 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%
	<u>nu se aplică</u>	

29. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: - conform SIA RSAP

30. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare: Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

31. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

32. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP . Ofertele întârziate vor fi respinse.
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

33. 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.

34. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat

35. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

36. 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

37. 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 se aplică

38. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică;

39. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____;

40. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 24.11.2023

41. 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	Nu se acceptă

42. 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 specifică da sau nu)

43. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: **FLOREA Pavel**

L.Ș.