

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii**

**Obiectul achiziției:** reactive si consumabile de laborator pentru anul 2020

**Cod CPV:** 33696500-0

**Autoritatea Contractantă:** IMSP Centrul de Sanatate nr.1 Orhei

**Procedura achiziției:** Licitatie deschisa



**I. SECTIUNEA 1**  
**INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)**  
[Notă: nu va fi modificată de către Autoritatea Contractantă!]

**A. Dispoziții generale**

**1. Scopul licitației**

1.1. Autoritatea contractantă, indicată în **Fișa de date a achiziției (FDA 1.1.)**, emite Documentele de atribuire în vederea furnizării de bunuri/servicii, după cum este specificat în **FDA 2** Listă bunuri/servicii și specificații tehnice. Obiectul și numărul licitației sunt **specificate în FDA 1.2.-1.3.**

**2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție**

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

- a. libera concurență;
- b. eficiența utilizării fondurilor publice;
- c. transparență;
- d. tratamentul egal;
- e. protecția mediului;
- f. respectarea ordinii de drept;
- g. confidențialitatea.

**3. Legislația aferentă procedurii de achiziție**

3.1 Atribuirea contractului de achiziție publică se realizează în conformitate cu prevederile următoarelor acte normative în vigoare în Republica Moldova:

- a. Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

**4. Sursa de finanțare**

4.1. Autorității contractante i-au fost alocați bani publici, după cum este **indicat în FDA 1.7** pentru plăți conform contractului pentru care acest document de atribuire este emis.

**5. Participanții la licitație**

5.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic cu statut de întreprinzător, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

5.2. Participantul la licitație poate fi persoană fizică sau juridică, companie, asociație sau orice combinație legală a acestora, care a fost invitată să participe la procedura de achiziții publice sau dorește să participe, sau depune ofertă în urma anunțului de participare.

5.3. Întreprinderile de stat ale Republicii Moldova pot participa la procedura de achiziție doar în cazul în care demonstrează că sunt autonome din punct de vedere juridic și financiar.

5.4. Ofertantul depune o declarație potrivit formularului din secțiunea a 3-a (**F3.4**), referitor la faptul că acesta (inclusiv membrii Asociației) nu este în conflict de interes privind participarea lui la licitație, și anume: (i) nu este asociat și nici nu a fost asociat în trecut, în mod direct sau indirect, cu vreun consultant sau altă entitate care a pregătit specificațiile și alte documente aferente acestei licitații; și (ii) depune doar o singură ofertă, cu excepția ofertelor alternative conform articolului **IPO22** (aceasta nu restrînge participarea subcontractorilor în mai multe oferte).

5.5. Ofertantul nu este admis la licitație în cazul în care acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici, conform prevederilor articolului **IPO39**.

5.6. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice este rezervat de către Guvern, după cum este stipulat în **FDA 1.14.**, atelierelor protejate în care majoritatea angajaților implicați sunt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

## 6. Cheltuielile de participare la licitație

6.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

## 7. Limba de comunicare în cadrul licitației

7.1. Oferta, documentele legate de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat, cu excepția cazurilor în care acest lucru este permis în **FDA1.12**.

## 8. Secțiunile Documentelor de atribuire

8.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate mai jos și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform articolului IPO9.

Secțiunea 1. Instrucțiuni pentru ofertanți (IPO)

Secțiunea a 2-a. Fișa de date a achiziției (FDA)

Secțiunea a 3-a. Formulare pentru depunerea ofertei

Secțiunea a 4-a. Caietul de sarcini. Specificații tehnice și pret,

Secțiunea a 5-a. Formular de contract

## 9. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

9.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă, în scris, la adresa specificată în **FDA1.13**. Autoritatea contractantă va răspunde în scris la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor. Autoritatea contractantă va transmite copii ale răspunsului tuturor participanților care au obținut documentele de atribuire direct de la aceasta, incluzând o descriere a cererii, dar fără identificarea sursei.

9.2. În orice moment, înainte de termenul-limită de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă poate modifica documentele de atribuire. Orice modificare, efectuată în scris, va constitui parte componentă a documentelor de atribuire și va fi comunicată imediat, în scris, tuturor participanților care au obținut documentele de atribuire direct de la autoritatea contractantă după aprobarea Agenției Achiziții Publice.

## 10. Practicile de corupere și alte practici interzise

10.1. Guvernul solicită ca autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice să respecte cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor finanțate din banii publici.

10.2. În conformitate cu prevederile punctului **IPO10.1**, în cazul în care Agenția Achiziții Publice sau autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile descrise în punctul **IPO10.3** în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a

operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

10.3. În vederea aplicării prevederilor acestui punct, nu se permit următoarele acțiuni în cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu finanțiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici descrise mai sus; precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

10.4. Personalul autorității contractante va avea obligații egale cu privire la excluderea practicilor de constrîngere pentru obținerea beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea achizițiilor publice.

## B. Criterii de calificare

### 11. Criterii generale

11.1. Pentru constatarea datelor de calificare în cadrul procedurilor de achiziții publice, operatorul economic va prezenta documentele, eliberate de autoritățile competente stabilite de autoritatea contractantă în cadrul procedurilor de achiziție publică. În dependență de specificul achiziției și procedura aleasă, autoritatea contractanta are obligația de a stabili pentru fiecare procedură în parte criteriile de calificare cît și documentele suport necesare a fi prezentate de către operatorii economici.

11.2. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) situația personală a ofertantului sau ofertantului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) situația economică și finanțiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului

### 12. Situația personală a ofertantului

12.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

12.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care are cunoștință că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărîrea definitivă a unei instanțe judecătoarești, pentru participare la activități ale unei organizații

sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani.

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

a. a intrat în faliment ca urmare a hotărîrii judecătorești;

b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;

c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărîrea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;

d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție.

e. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

12.4. Autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute mai sus orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

12.5. În ceea ce privește cazurile menționate la alin. **IPO12.3**, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul.

12.6. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul nu se emit documente de natura celor prevăzute la **IPO12.4** sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la alin. **IPO12.1** și **IPO12.3**, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

### **13. Capacitatea de exercitare a activității profesionale**

13.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza/presta bunuri/servicii, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit.

### **14. Situația economică și financiară**

14.1. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;

b. raport financiar sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de raport financiar;

c. declarații privind cifra de afaceri globală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară, care vizează activitatea din cel mult ultimii trei ani, în măsura în care informațiile respective sunt disponibile; în acest ultim caz autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

### **15. Criterii de capacitate financiară**

15.1. Ofertantul va dispune de un nivel minim de capacitate financiară pentru a se califica cerințelor de îndeplinire a contractului:

a) realizarea satisfăcătoare a unei livrări de bunuri și/sau prestări de servicii similare pe parcursul unei perioade **specificate în FDA**, în care valoarea unui contract individual a constituit suma **stabilității în FDA 3.6**; și

b) disponibilitate de bani lichizi sau de capital circulant, sau de resurse creditare de la o bancă, **conform FDA 3.4**.

## 16. Capacitate tehnică și/sau profesională

16.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de furnizare, în scopul verificării capacitații tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea produselor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de produse similare efectuate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de produse se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de produse se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

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

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

16.2. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de servicii, în scopul verificării capacitații tehnice și/sau profesionale a ofertanților/candidaților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de volumul și de complexitatea serviciilor ce urmează să fie prestate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului, următoarele:

a. o listă a principalelor servicii similare prestate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de prestare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Prestările de servicii se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul privat beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea prestărilor de servicii se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. informații referitoare la studiile, pregătirea profesională și calificarea personalului de conducere, precum și ale persoanelor responsabile pentru îndeplinirea contractului de servicii;

e. o declarație referitoare la efectivele medii anuale ale personalului angajat și al cadrelor de conducere în ultimii 3 ani;

f. dacă este cazul, informații privind măsurile de protecție a mediului pe care operatorul

economic le poate aplica în timpul îndeplinirii contractului de servicii;

g. informații referitoare la utilajele, instalațiile, echipamentele tehnice de care poate dispune operatorul economic pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului de servicii;

h. informații privind partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze.

16.3. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

## 17. Criterii de experiență

17.1. Ofertantul va dispune de un nivel minim de experiență în livrarea bunurilor și/sau prestarea serviciilor pentru a se califica cerințelor de îndeplinire a contractului:

a. experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau prestarea serviciilor similare, **specificată în FDA 3.6.;**

b. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională **specificate în FDA 3.7.**

## 18. Standarde de asigurare a calității și de protecție a mediului.

18.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte documente care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității și de protecție a mediului.

## 19. Calificarea candidaților în cazul asocierii

19.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la situația personală trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele asigurare a calității și protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii. În ceea ce privește experiența similară, pentru a se califica conform cerințelor stabilite, cel puțin unul din asociații urmează să întrunească cerința dată, iar ceilalți asociații proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat.

## C. Pregătirea ofertelor

### 20. Documentele ce constituie oferta

20.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) Formularul ofertei (**F3.1**);
- b) Garanția pentru ofertă (**F3.2**) în original;
- c) Caietul de sarcini. Specificații tehnice și preț (**F4.1 și F4.2.**);
- d) Formularul informativ despre ofertant (**F3.3**), inclusiv toate certificatele și documentele enumerate în **FDA 3**;
- e) Declarația privind conduită etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (**F3.4**);
- f) orice alt document **cerut în FDA.**

20.2. Toate documentele menționate la literele a), b) și c) ale punctului **IPO20.1** vor fi completate fără nici o modificare sau abatere de la original, spațiile goale fiind completeate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor poate atrage respingerea ofertei ca fiind necorespunzătoare.

## 21. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor și serviciilor

21.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor/serviciilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în secțiunea a 4-a – **Caietul de sarcini**.

21.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor și serviciilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul **Specificații tehnice (F4.1)** și **Specificații de preț (F4.2)**. De asemenea, ofertantul va include literatură de specialitate, desene, extrase din cataloge și alte date tehnice justificative.

## 22. Principiul unei singuri oferte. Oferte alternative

22.1. Ofertantul va depune doar o singură ofertă, individual sau în calitate de membru al Asociației. Toate ofertele cu participarea unui ofertant care depune sau participă la mai multe oferte vor fi respinse (aceasta nu se referă la participarea subcontractorilor în mai multe oferte). Ofertele alternative nu vor fi acceptate, cu excepția cazurilor în care acest lucru este **permis în FDA 4.1**.

## 23. Garanția pentru ofertă

23.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este **specificat în FDA 4.2**.

23.2. Garanția pentru ofertă va fi în suma **specificată în FDA 4.3**, în lei moldovenești, emisă de o bancă licențiată și va fi:

- în formă de garanție bancară de la o instituție bancară, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul **IPO25.2**; sau
- transfer pe contul autorității contractante; sau
- alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA 4.2**.

23.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul **IPO23.1**, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.4. Garanția pentru ofertă a oferanților neciștagători va fi restituire imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

23.5. Garanția pentru ofertă poate fi reținută:

- dacă un ofertant își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul **IPO25.2**; sau

b) dacă ofertantul cîştigător refuză:

- 
- să depună Garanția de bună execuție conform punctului **IPO48**;
- să semneze contractul conform punctului **IPO49**.

23.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta. Dacă Asociația nu a fost constituită juridic la momentul licitației, Garanția pentru ofertă va fi în numele tuturor membrilor intenționați.

## 24. Prețuri

24.1. Prețurile indicate de către ofertant în **Formularul ofertei(F3.1)** și în **Specificațiile de preț (F4.2)** se vor conforma cerințelor specificate mai jos.

24.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în **Specificațiile tehnice (F4.1) și Specificațiile de preț (F4.2)**.

24.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

24.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este **menționat în FDA 4.4**.

24.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în **Specificațiile de preț (F4.2)**.

24.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA 4.7**.

## 25. Termenul de valabilitate a ofertelor

25.1. Ofertele vor rămîne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA 4.8**. de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

25.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate cere ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor lor, cu maximum 60 zile de la termenul inițial. Solicitarea și răspunsurile vor fi făcute în scris. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul licitației, conform prevederilor punctului **IPO23**, aceasta de asemenea va fi extinsă pentru perioada corespunzătoare. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce aproba solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

## 26. Valuta ofertei

26.1. Prețurile pentru bunurile și serviciile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA 4.9**. prevede altfel.

## 27. Formatul și semnarea ofertei

27.1. Ofertantul va pregăti originalul documentelor ce cuprind ofertă, după cum este descris în punctul **IPO20**.

27.2. Oferta va fi tipărită sau scrisă cu cerneală care nu poate fi stearsă și va fi semnată de către persoana autorizată să semneze în numele ofertantului. Această autorizare va fi efectuată în formă de scrisoare de delegare/împuternicire, care se atașează la **Formularul informativ despre ofertant (F3.3)**. Numele și funcția fiecărei persoane ce semnează scrisoarea de delegare/împuternicire se va tipări sub semnătura respectivă. Toate paginile ofertei vor fi numerotate succesiv și semnate/notate cu inițiale de către persoana ce semnează ofertă cu atașarea a borderoului documentelor conținute în ofertă.

27.3. Orice înscrieri suplimentare, ștersături sau suprascrieri vor fi valabile doar dacă sînt semnate sau parafate de către persoana autorizată să semneze oferta.

## D. Depunerea și deschiderea ofertelor

### 28. Depunerea, sigilarea și marcarea ofertelor

28.1. Ofertanții pot să depună ofertele prin intermediul serviciilor poștale sau personal. Ofertanții vor depune separat oferta financiară și oferta tehnică, inclusiv dacă se permite conform prevederilor **FDA4.1.** ofertele alternative, în plicuri sigilate, marcîndu-le în mod corespunzător. Plicurile cu oferta financiară, tehnică și după caz alternativă vor fi plasate într-un singur plic sigilat.

28.2. Plicul va conține:

- a) numele și adresa ofertantului;
- b) adresa autorității contractante în conformitate cu punctul **FDA5.2.;**
- c) numărul licitației, conform punctului **FDA1.3.**, și orice semne adiționale de identificare, dacă este **specificat în FDA5.1.;**
- d) o avertizare să nu fie deschise înainte de ora și data deschiderii ofertelor, în conformitate cu punctul **FDA5.3.**

28.3. Dacă plicurile nu sînt sigilate și marcate conform cerințelor de mai sus, autoritatea contractantă nu își va asuma responsabilitatea pentru plasarea lor incorectă sau deschiderea înainte de termen a ofertei.

### 29. Termenul limită de depunere a ofertelor

29.1. Ofertele se vor primi de către autoritatea contractantă nu mai tîrziu de data și ora **specificate în FDA5.2.** Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul **IPO9**, caz în care toate drepturile și obligațiile autorității contractante și ale ofertanților vor fi supuse ulterior termenului-limită prelungit.

### 30. Oferte întîrziate

30.1. Autoritatea contractantă nu va lua în considerare nici o ofertă depusă după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor, în conformitate cu punctul **FDA5.2.** Orice ofertă primită de către autoritatea contractantă după termenul-limită de depunere a ofertelor va fi înregistrată în modul corespunzător și restituită ofertantului fără a fi deschisă, cu consemnarea în procesul-verbal de deschidere.

### 31. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

31.1. Un ofertant poate retrage, substitui sau modifica oferta sa după ce a fost depusă doar pînă la termenul-limită de depunere a ofertelor prin trimiterea unei notificări în scris, în conformitate cu punctul **IPO27**, semnată în modul corespunzător de către un reprezentant autorizat și incluzînd o copie a scrisorii de delegare/împuternicire, în conformitate cu punctul **IPO27.2.** Substituirea sau modificarea corespunzătoare a ofertei trebuie să fie însoțită de o notificare în scris. În cazul retragerii ofertei, aceasta se va face printr-o scrisoare autorizată din partea ofertantului.

31.2. Ofertele care se solicită a fi retrase în conformitate cu punctul **IPO31.1** vor fi înapoiate la momentul solicitării ofertantului, fără a fi deschise.

31.3. Nici o ofertă nu poate fi retrasă, substituită sau modificată în perioada dintre termenul de deschidere a ofertelor și expirarea perioadei de valabilitate a ofertei sub sanctiunea reținerii garantiei pentru ofertă.

## **32. Deschiderea ofertelor**

32.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în public la adresa, data și ora **specificate în FDA 5.3.**

32.2. Toate plicurile vor fi deschise unul câte unul, citind:

- a) numele ofertantului și dacă există vreo modificare a ofertei;
- b) prețurile ofertei, pe lot și total, și ofertele alternative;
- c) prezența Garanției de ofertă, dacă se aplică;
- d) documentele prezentate de ofertant.

Nu va fi respinsă nici o ofertă în cadrul procedurii de deschidere, cu excepția ofertelor întîrziate, în conformitate cu punctul **IPO30.1.**

32.3. Autoritatea contractantă va întocmi un proces-verbal de deschidere a ofertelor și, la solicitarea reprezentanților operatorilor economici prezenți la ședința de deschidere, îl va înainta acestora spre contrasemnare. O copie a procesului-verbal va fi distribuită, la solicitare, ofertanților care au depus ofertele la timp.

32.4. **Formularul ofertei(F3.1) și Formularul Specificații tehnice (F4.1) și Formularul Specificații de preț (F4.2)**, care reprezintă valoarea financiară a propunerii, vor fi contrasemnate de către toți membrii grupului de lucru.

## **E. Evaluarea și compararea ofertelor**

### **33. Confidențialitate**

33.1. Informațiile ce țin de examinarea, evaluarea, compararea ofertelor nu vor fi dezvăluite ofertanților sau altor persoane ce nu sunt oficial implicate în acest proces, până la momentul înregistrării contractului în modul stabilit.

33.2. Orice acțiuni ale unui ofertant de a influența autoritatea contractantă în examinarea, evaluarea, compararea ofertelor sau în luarea deciziilor de adjudecare a contractului pot avea drept consecință respingerea ofertei acestuia.

### **34. Clarificarea ofertelor**

34.1. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea, compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul **IPO35.**

34.2. În cazul în care ofertantul nu oferă autorității contractante clarificările solicitate în timpul stabilit în cererea de clarificare (cu condiția că recepționarea acestei cereri a fost confirmată de către ofertant), oferta respectivă poate fi respinsă.

### **35. Determinarea conformității ofertelor**

35.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

35.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnante, erori sau omiteri ce pot fi înălăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța

bunurilor și/sau a serviciilor specificate în contract;

b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;

c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor oferanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

35.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă și nu poate fi făcută corespunzătoare ulterior de către ofertant prin corectarea abaterilor, erorilor sau omiterilor esențiale.

### **36. Neconformități, erori și omiteri**

36.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înălăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

36.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia este respinsă.

### **37. Examinarea ofertelor**

37.1. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele și documentația tehnică cerută în punctul **IPO20** au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

37.2. Autoritatea contractantă va confirma faptul că următoarele documente și informații au fost prezentate în cadrul licitației:

- a) Formularul ofertei (**F3.1**);
- b) Garanția pentru ofertă, în conformitate cu punctul **IPO23**;
- c) Specificații tehnice (**F4.1**) și Specificații de preț (**F4.2**);
- d) Formularul informativ despre oferent (**F3.3**), și toate certificatele și documentele enumerate în **FDA3**;
- e) Declarația privind conduită etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (**F3.4**).

Dacă oricare dintre aceste documente sau informații lipsesc, oferta va fi respinsă.

### **38. Calificarea ofertantului**

38.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

38.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului **IPO20**, clarificărilor posibile conform punctului **IPO34**, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele **IPO12-18**. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

38.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluia oferent în executarea contractului.

### **39. Descalificarea ofertantului**

39.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin

informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici pe un termen de 3 ani.

39.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită de către Agenția Achiziții Publice cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică. Aceasta este întocmită, actualizată și ținută de Agenție conform prevederilor articolului 25 din Legeanr. 131 din 03.07.2015 privind achiziții publice.

39.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sănt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

39.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice. Ofertanții vor prezenta informația corespunzătoare în punctul 3.3 al Formularului informativ despre ofertant din secțiunea a 3-a (**F3.3**).

39.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

39.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

39.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

## 40. Evaluarea tehnică

40.1. Ofertele care nu au fost respinse în cadrul examinării prealabile, conform punctului **IPO38**, vor fi admise spre evaluarea tehnică.

40.2. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toți termenii și condițiile specificate în contract au fost acceptate de către ofertant fără devieri majore sau rezerve.

40.3. Autoritatea contractantă va evalua aspectele tehnice ale ofertei depuse pentru a verifica îndeplinirea tuturor cerințelor specificate în secțiunea a 4-a – Caietul de sarcini a documentelor de atribuire, fără abateri, erori sau omiteri esențiale.

40.4. Dacă, în urma examinării termenilor, condițiilor și evaluării tehnice, autoritatea contractantă stabilește că oferta nu este conformă cerințelor potrivit condițiilor din punctul **IPO35**, oferta va fi respinsă.

## 41. Evaluarea financiară

41.1. Ofertele care nu au fost respinse în cadrul examinării tehnice, conform punctului **IPO40**, vor fi admise pentru evaluarea financiară.

41.2. În scopul evaluării financiare și comparării ofertelor, toate prețurile ofertelor exprimate în valute diferite (în cazul în care acest lucru este permis conform **FDA4.9**) vor fi convertite de către autoritatea contractantă într-o singură valută **specificată în FDA 6.1.**, utilizând ratele de schimb stabilite, și la data **specificată în FDA 6.1.**

41.3. Autoritatea contractantă va lua în considerare următoarele:

- a) evaluarea va fi efectuată pe loturi sau pe poziții astfel cum este stabilit în **FDA 6.2**;
- b) prețul ofertei stabilit conform punctului **IPO24**, inclusiv taxele locale aplicabile în Republica Moldova (tarife, accize etc.), cu excepția TVA, care ar fi aplicate în cazul adjudecării contractului;
- c) ajustările valorii ofertei ca urmare a erorilor aritmetice, conform punctului **IPO36**;
- d) factorii de evaluare aplicabili, conform prevederilor din punctul **IPO41.4**.

41.4. În cadrul evaluării financiare, autoritatea contractantă va lua în considerare, pe lângă cel mai mic preț oferit, unul sau mai mulți factori legați de caracteristicile, performanța, termenii și condițiile achiziționării bunurilor și/sau serviciilor, dacă acest lucru este **specificat în FDA 6.3**.

41.5. În cazul neaplicării unuia sau a mai mulți factori conform punctului **IPO41.4**, se va folosi criteriul **cel mai mic preț**.

## 42. Compararea ofertelor

42.1. Autoritatea contractantă va compara toate ofertele conforme cerințelor pentru a determina oferta cea mai avantajoasă economic, în conformitate cu punctul **IPO41**.

## 43. Excluderea negocierilor

43.1. Nu se vor accepta nici un fel de negocieri cu ofertantul cîștigător sau cu alți ofertenți. Ofertantului nu i se va cere, drept condiție pentru adjudecarea contractului, să-și asume responsabilități care nu au fost prevăzute în documentele de atribuire, precum și să majoreze prețul oferit sau să modifice oferta.

## 44. Anularea procedurii

44.1. Autoritatea contractantă va anula procedura de achiziție în cazul în care sesizează lipsa unei concurențe efective, se află în imposibilitatea acoperirii financiare sau în cazurile necorespunzării ofertelor cerințelor stabilite în prezenta documentație, fără a-și crea astfel anumite obligații față de ofertenți. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica în scris tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

## F. Adjudecarea contractului

### 45. Criteriul de adjudecare

45.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului **stabilit în FDA 7.1**, aceluia ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite în punctul **IPO41.4** și altor condiții ca având cel mai mic preț sau fiind cea mai avantajoasă economic și care este conformă cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

### 46. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

46.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a micșora cantitatea de bunuri și/sau servicii, specificate inițial în secțiunea a 4-a – Caietul de sarcini pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

### 47. Înștiințarea de adjudecare

47.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă va anunța în scris ofertantul cîștigător despre faptul acceptării ofertei și atribuirii contractului de

achiziții publice.

47.2. Ceilalți ofertanți participanți la licitație vor fi informați de autoritatea contractantă în decurs de 3 zile calendaristice de la data deciziei grupului de lucru, indicându-se denumirea și datele de contact ale operatorului economic căruiai s-a atribuit contractul, precum și prețul contractului.

47.3. În contextul IPO 47.2, ofertanții neciștișători vor fi informați în scris cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

## 48. Garanția de bună execuție

48.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul ciștișător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea **prevăzută de FDA 7.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.6**), inclus în a secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.6**).

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

## 49. Semnarea contractului

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

49.2. Ofertantul ciștișător va semna contractul în modul corespunzător și îl va restituî autorității contractante în termenul **specificat în FDA 7.5**.

49.3. Încheierea contractului poate fi suspendată în cazurile prevăzute la punctul **IPO51**.

## 50. Dreptul de contestare

50.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legeanr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

50.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

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

50.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la licitație și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la deschiderea de către autoritatea contractantă a pachetelor cu oferte.

## II. SECTIUNEA 2

### FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile/serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

*Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sunt oferite cu litere cursive.*

#### 1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei, 1013606002553</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reactive și consumabile de laborator pentru anul 2020</i>
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: conform SIA RSAP</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	33696500-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM, mijloace speciale 2020</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>[Denumirea partenerului de dezvoltare]</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei, 1013606002553</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	<i>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei, 1013606002553</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>de stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP or. Orhei, str. Vasile Lupu 127 tel: 0235 24967 fax: 0235 24556 e-mail: <a href="mailto:cs.orhei1@ms.md">cs.orhei1@ms.md</a> persoană de contact: Dvornic Ludmila</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>Nu se aplică</i>

1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	<i>nu se aplică</i>

## **2. Lista bunurilor/serviciilor și specificațiile tehnice:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificația tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33696 500-0	Reactivi, calibratori și material de control pentru analizorul biochimic automat A 25 Biosystems, (sistem închis)			
1.1	33696 500-0	AST/GOT set/buc 250 ml	buc	12	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon.
1.2	33696 500-0	ALT/GPT set/buc 250 ml	buc	12	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon.
1.3	33696 500-0	ALBUMIN set/buc 250 ml	buc	1	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml
1.4	33696 500-0	ALP-AMP set/buc 100 ml	buc	7	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 16ml + 2fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon.
1.5	33696 500-0	$\alpha$ -AMYLASE (DIRECT) set/buc 100 ml	buc	9	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 20 ml
1.6	33696 500-0	BILIRUBIN (TOTAL) metoda DPD set/buc 250 ml	buc	12	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon
1.7	33696 500-0	BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD set/buc 250 ml	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon
1.8	33696 500-0	CALCIUM- ARSENAZO set/buc 500 ml	buc	1	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.9	33696 500-0	CHOLESTEROL set/buc 500 ml	buc	7	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml

1.10	33696 500-0	CHOLESTEROL LDL DIRECT set/buc 4 fl. x 20 ml	buc	25	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 4 fl. x 20 ml
1.11	33696 500-0	CHOLESTEROL HDL DIRECT set/buc 4 fl. x 20 ml	buc	25	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 4 fl. x 20 ml
1.12	33696 500-0	CREATININE set/buc 500 ml	buc	6	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.13	33696 500-0	$\gamma$ - GLUTAMILTRANSF ERASE set/buc 250 ml	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicompONENTI va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon
1.14	33696 500-0	GLUCOSE set/buc 500 ml	buc	8	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.15	33696 500-0	IRON-FERROZINE set/buc 250 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml
1.16	33696 500-0	PROTEIN (TOTAL) set/buc 500 ml	buc	1	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.17	33696 500-0	TRIGLYCERIDES set/buc 500 ml	buc	6	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.18	33696 500-0	UREA/BUN-UV set/buc 250 ml	buc	11	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicompONENTI va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon
1.19	33696 500-0	URIC ACID set/buc 500 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml
1.20	33696 500-0	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set/buc 25 ml	buc	3	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml
1.21	33696 500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Normal (HUMAN) set/buc 25 ml	buc	3	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml
1.22	33696 500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM Patologic (HUMAN) set/buc 25 ml	buc	3	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml
1.23	33696 500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set/buc 72 ml	buc	20	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 1 x 60 ml +1 x 12ml
1.24	33696 500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set/buc 0,5 ml	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 1 x 0,5 ml
1.25	33696 500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set/buc	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 1 x 0,5 ml

		0,5 ml			
1.26	33696 500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C- DIR)STANDAR set/buc 25 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 4 x 0,5 ml
1.27	33696 500-0	Proteina C reactivă PCR set/buc 100 ml	buc	6	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 100 ml
1.28	33696 500-0	Calibrator Proteina C reactivă( CRP) set/buc 1 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 1 ml
1.29	33696 500-0	Factorulreumatoïd FR set/buc 50 ml	buc	8	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 50 ml
1.30	33696 500-0	Calibrator Factorul Reumatic (RF) set/buc 3 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 3 ml
1.31	33696 500-0	Antistreptolizina 0 (ASO) set/buc 50 ml	buc	8	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 50 ml
1.32	33696 500-0	Calibrator Antistreptolizina O(ASO) set/buc 1 ml	buc	2	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 1 ml
1.33	33696 500-0	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Normal set/buc 3x1 ml	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 3x1 ml
1.34	33696 500-0	Control ser Reumatoid (ASO, RF, CRP) Patologic set/buc 3x1 ml	buc	4	<b>Cerinte generale si ambalaj standard</b> p/u A 25, set 3x1 ml
2	33696 500-0	<b>Consumabile,accesor ii, piese de schimb p/u analiz. biochimic automat A 25 Biosystems(sistem închis)</b>			
2.1	33696 500-0	Soluție concentrată de spălare (set/buc fl. 100 ml) p/u A 25	buc	2	fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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
2.2	33696	Soluție concentrată de	buc	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de

	500-0	sistem lichid (set/buc fl. 1000 ml) p/u A 25			certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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
2.3	33696 500-0	Rotor de reacție p/u analizor A 25 set 10 buc.	buc	110	specific p/u A 25 set 10 buc.
2.4	33696 500-0	Cuva pentru ser la analizor A 25 set 1000 buc.	buc	20	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.
2.5	33696 500-0	PHOTOMETRIC LAMP	buc	2	Halogen lamp pentru A 25 6v 10w timp de lucru >2000 ore
2.6	33696 500-0	CAP BOTTLE	buc	2	compatibil cu canistrele existente
2.7	33696 500-0	SYSTEM LIQUID CONTAINER WITH TOP	buc	1	compatibile cu analizorul
2.8	33696 500-0	A 25 WASTE CONTAINER NUT AND CAP	buc	1	compatibile cu analizorul
2.9	33696 500-0	HYDRO-PNEUM. CYLINDER OF THE COVER HINGE	buc	1	2 buc/set,compatibile cu analizorul
2.10	33696 500-0	THICK PROBE	buc	1	material:oțel inoxidabil
2.11	33696 500-0	DISPENSING PUMP SEAL	buc	1	Ø int. 7,57mm
2.12	33696 500-0	MICROPROCESSOR PCB COOLING FAN	buc	2	specific p/u procesorul analizorului A 25
2.13	33696 500-0	OPERATING ARM HOSE	buc	1	cablu cu tub PTFE p/u reagenți
2.14	33696 500-0	BEARING SET	buc	1	set de rulmenți
2.15	33696 500-0	POWER SUPPLY ACCUMULATOR	buc	3	acumulator pentru analizor
2.16	33696 500-0	PAPER FOR ANALYZER	buc	3	hârtie specific p/u printerul analizorului
2.17	33696 500-0	Canistre pentru reagenti	buc	3	compatibil cu analizorul A-25, volum 50 ml,1 set x 10buc.

<b>3</b>	33696 500-0	<b>Reactivi, calibratori și material de control pentru analizorul hematologic automat BeneSphera™ Brand, Avantor</b>			
3.1	33696 500-0	Soluție pentru diluare DiluidJ.T.Baker	litri	240	<b>Cerinte generale si Compatibil cu aparatul BeneSphera. Ambalaj standard 1*20 litri</b>
3.2	33696 500-0	Soluție pentru curățare - DetectoTerge BS	ml	21600	<b>Cerinte generale si Compatibil cu aparatul BeneSphera. Ambalaj standard 1*900 ml</b>
3.3	33696 500-0	Soluție pentru lizare – Cymet BS 3 CN Free	ml	6000	<b>Cerinte generale si Compatibil cu aparatul BeneSphera. Ambalaj standard 1*500 ml</b>
3.4	33696 500-0	Set control 3 nivele (Low, Normal, High)	buc	3	<b>Cerinte generale si Compatibil cu aparatul BeneSphera. Ambalaj standard set /buc (3fl*3ml)</b>
3.5	33696 500-0	Solutie Hypochloride 0.5	litri	1	<b>Cerinte generale si Compatibil cu aparatul BeneSphera. Ambalaj standard 1*1 litri</b>
<b>4</b>	33696 500-0	<b>Reactivi, calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 5diff Mindray BC 5150 (sistem închis)</b>			
4.1	33696 500-0	M-52 Diluent set/buc = 20 lit. p/u Mindray	buc	25	<b>Cerinte generale</b>
4.2	33696 500-0	M-52 DIFF Lyse set/buc = 4 x 500 ml p/u Mindray	buc	12	<b>Cerinte generale</b>
4.3	33696 500-0	M-52 LH Lyse set/buc = 4 x 100 ml. p/u Mindray	buc	12	<b>Cerinte generale</b>
4.4	33696 500-0	Probe cleanser set/buc = fl. 50 ml p/u Mindray	buc	16	<b>Cerinte generale</b>
4.5	33696 500-0	M-52Calibrator set/buc = fl. 3 ml p/u Mindray	buc	1	<b>Cerinte generale</b>
4.6	33696 500-0	B-52 Material de control hematologic set/buc = 3 fl x 3,5 ml p/u Mindray	buc	6	<b>Cerinte generale</b>
<b>5</b>	33696 500-0	<b>Consumabile pentru Analizorul Hematologic Automat „Mindray 5150” (sistem închis)</b>			
5.1	33696	Hîrtie termo pentru Mindray	buc	100	Hirtie termo 50 mm x 18 m

	500-0				
5.2	33696 500-0	Filtru de air pentru Mindray	buc	2	Filtru de air
5.3	33696 500-0	Garnitura pentru AC pentru Mindray	buc	1	Garnitura pentru ac
<b>6</b>	<b>33696 500-0</b>	<b>Seturi de reactivi pentru cercetarea sistemului de hemostază la cuagulometru Trombostat-1</b>			
6.1	33696 500-0	Reajenți p/u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 ( cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile);	teste	2000	<b>Cerinte generale și Reactivii să</b> dispună de certificat, sau declaratia CE, Setul va fi cu doi componenti. Ambalajul reactivilor trebuie să fie $\leq 5$ ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Volum reagent pentru 1 probă = 200 ml. Flacon cu volumul nu mai mare de 5 ml
6.2	33696 500-0	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss	teste	800	<b>Cerinte generale și Reactivii să</b> dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie $\leq 2$ ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de sapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Volum reagent pentru 1 probă = 50 ml. Flacon cu volumul nu mai mare de 2 ml
6.3	33696 500-0	Plasma de control normal 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	buc	12	<b>Cerinte generale și Flacon cu</b> volumul 1 ml

6.4	33696 500-0	Plasma de control patologică 4 parametri, inclusiv testul INR (MHO)	buc	12	<b>Cerinte generale si</b> Flacon cu volumul 1 ml
6.5	33696 500-0	Plasma calibrator pentru TP si fibrinogen	buc	2	<b>Cerinte generale si</b> Flacon cu volumul nu mai mare de 1 ml
7	33696 500-0	<b>Reagenți,calibratori, material de control și consumabile p/u coagulometru automat COAX 2 (sistem închis)</b>			
7.1	33696 500-0	Reagenți p/u determinarea timpului de protrombină după Kvic (TP) cu calciu liofilizat cu activitatea tromboplastinei 14 – 16 sec. și ISI mai mare de 1,1 și mai mic de 1,4 ( cu valabilitatea după deschiderea flaconului nu mai mica de 10 zile);	teste	6000	<b>Cerinte generale si</b> Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va fi cu doi componenti și va conține curba de calibrare specifică pentru COAX 2. Volumul flaconului va fi $\leq$ 5 ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. " Volum folosit pentru 1 probă=200 mkl
7.2	33696 500-0	Fibrinogen-test pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss	teste	2000	<b>Cerinte generale si</b> Reactivii vor dispune de certificat, sau declaratia CE, vor fi compatibili cu analizorul COAX 2. Setul va conține curba de calibrare compatibilă cu COAX 2. Volumul flaconului va fi $\leq$ 2 ml, 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de sapte zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
7.3	33696	Plasmă de control cu	fl	16	<b>Cerinte generale si</b> Reactivii să

	500-0	nivel normal (PT,FIB,TT,APTT) inclusive testul INR			dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
7.4	33696 500-0	Plasmă de control cu nivel patologic (PT,FIB,TT,APTT), inclusive testul INR	fl	16	<b>Cerinte generale și Reactivii</b> să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
7.5	33696 500-0	Plasmă de Calibrare (PT,FIB,TT,APTT)	fl	2	<b>Cerinte generale și Reactivii</b> să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
7.6	33696 500-0	Cuve p/u coagulometru automat COAX 2	Set	16	<b>Cerinte generale și</b> Cuve cu bare metalice, specific p/u coagulometru automat COAX 2 set 500 buc.
7.7	33696 500-0	Hirtie pentru Coagulometru automat COAX 2	buc	25	<b>Cerinte generale și</b> Hirtie pentru Coagulometru automat COAX 2
8	33696 500-0	<b>Reactivi pentru teste izoserologice</b>			
8.1	33696 500-0	Țoliclon anti A 10 ml cu pipetă dozator	ml	200	<b>Cerinte generale și</b> Metoda-Hemaglutinare. Lichid stabil, gata pentru folosire. Materialul pt investig.-singe. Flacon cu volumul de la 5 pina la 10ml
8.2	33696 500-0	Țoliclon anti B 10 ml cu pipetă dozator	ml	300	<b>Cerinte generale și</b> Metoda-Hemaglutinare. Lichid stabil, gata pentru folosire. Materialul pt

					investig.-singe. Flacon cu volumul de la 5 pina la 10ml
8.3	33696 500-0	Toliclon anti D super 10 ml cu pipetă dozator	ml	300	<b>Cerinte generale si Metoda-</b> Hemaglutinare. Lichid stabil, gata pentru folosire. Materialul pt investig.-singe. Flacon cu volumul de la 5 pina la 10ml
<b>9</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
9.1	33696 500-0	HbsAg	teste	2496	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA</b>
<b>10</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
10.1	33696 500-0	Anti HbsAg	teste	288	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Metoda ELISA</b>
<b>11</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
11.1	33696 500-0	Hbcor sumar	teste	192	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA</b>
<b>12</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
12.1	33696 500-0	HCV sumar.	teste	480	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA</b>
<b>13</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
13.1	33696 500-0	TSH	teste	480	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori Metoda ELISA</b>
<b>14</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
14.1	33696 500-0	T3	teste	384	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori Metoda ELISA</b>
<b>15</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
15.1	33696 500-0	T4.	teste	384	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori Metoda ELISA</b>
<b>16</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
16.1	33696 500-0	Anti Toxocara	teste	192	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a</b>

					anticorpilor. Metoda ELISA
<b>17</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
17.1	33696 500-0	Anti Giardia lamblia	teste	192	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie inclusi calibratori pentru determinarea <u>cantitativă</u> a anticorpilor. Metoda ELISA</b>
<b>18</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
18.1	33696 500-0	Anti Ascaris lumbricoides	teste	192	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie inclusi calibratori pentru determinarea <u>cantitativă</u> a anticorpilor.</b>
<b>19</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
19.1		Determinarea anticorpilor anti-HDV sumar	teste	96	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie inclusi, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA</b>
<b>20</b>		<b>Seturi pentru investigatii imunologice</b>			
20.1		Determinarea PSA	teste	192	<b>Cerinte generale si de asemenea să fie inclusi, în afară de controlul "+" și "-" calibratori. Metoda ELISA</b>
<b>21</b>	33696 500-0	<b>Reactivi pentru investigatii serologice</b>			
21.1	33696 500-0	Reagent RPR pentru determinarea sifilisului prin metoda latex-aglutinare cu control negativ si pozitiv	set	12	<b>Cerinte generale si Ambalaj : flacoane cu volum 5-6 ml. 1 set/buc = 500 teste, să contină control negative și pozitiv, carduri test nu mai puțin de 50 buc. în set. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, 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. Pentru 1 proba se va folosi nu mai putin 20 mkl reagent.</b>
<b>22</b>		<b>Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.</b>			

22.1	33696 500-0	Azur – EozinăRomanovski	ml	2000	<b>Cerinte generale și Flacoane cu volumul de la 250 pînă la 1000 ml.</b> Puritatea-Analit
<b>23</b>		<b>Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.</b>			
23.1	33696 500-0	Ulei de imersie	ml	500	<b>Cerinte generale și Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 100 ml</b> Puritatea-Analit
<b>24</b>		<b>Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.</b>			
24.1	33696 500-0	Acid sulfosalicilic	kg	1	<b>Cerinte generale și Flacoane de la 0,1 pînă la 1,0 kg</b> Puritatea - CC
<b>25</b>		<b>Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.</b>			
25.1	33696 500-0	Acid azotic conc.	litru	1	<b>Cerinte generale și Flacoane de la 0,1 pînă la 0,5 l</b> Puritatea- CC
<b>26</b>		<b>Reac.pt. investig. clinice gen., hemat. și cito.</b>			
26.1	33696 500-0	Set control pentru determinarea proteinei în urină	set/buc	2	<b>Cerinte generale și Set cu control + și – (4 parametri)</b> Puritatea- CC
<b>27</b>	33696 500-0	<b>Reagenți și material de control p/u analizator de urina H-500</b>			
27.1	33696 500-0	Teste pentru urina 10 parametere pentru analizator (100teste/set)	16 000	teste	<b>Cerinte generale și</b> Teste să dispună de certificat, sau declaratia CE. Testele trebuie sa fie compatibili cu analizorul de urina H-500 (Leucocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, SG, Ketone, Bilirubin, Glucose, Ascorbic acid). Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
27.2	33696 500-0	Urine control (Negative)	12	Set	<b>Cerinte generale și</b> Control să dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 8 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
27.3	33696	Urine control	12	Set	<b>Cerinte generale și</b> Control să

	500-0	(Pozitive)			dispună de certificat, sau declaratia CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 8 ml, 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, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. "
27.4	33696 500-0	Hirtie pentru analizator de urina	80	buc	<b>Cerinte generale si</b> Hirtie termo, compatibil pentru analizator de urina H-500
<b>28</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)</b>			
28.1	33696 500-0	Test strip pentru analiza urinei la analizator	buc	2000	<b>Cerinte generale si</b> Glucoza -2,8 mmol/l; cetone 10mg /dl; nitrite 0,05 mg /dl; proteine 10mg /dl; bilirubina 0,5 mg /dl; urobilinogen 0,5 mg /dl; Hb 0,015mg/dl; greutateaspecifică 1000 -1030; pH 5 -9, Metoda calitativa de culoare Materialul pt investing.-urina. Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie –trigliceride pînă la 21g/l. Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Urysis
<b>29</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)</b>			
29.1	33696 500-0	Test strip pentru determinarea glucozei la analizor	buc	300	<b>Cerinte generale si</b> Metoda cantitativa, Materialul pt investing.- singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Accutrend
<b>30</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)</b>			
30.1	33696 500-0	Test strip pentru determinarea colesterolului la analizor	buc	300	<b>Cerinte generale si</b> Metoda cantitativa, Materialul pt investing.- singe Marcaj CE; compatibilitate cu analizatorul Accutrend
<b>31</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)</b>			
31.1	33696 500-0	Test strip pentru determinarea glucozei la glucometru	buc	5000	<b>Cerinte generale si</b> Metoda cantitativa, Materialul pt investing.- singe Marcaj CE; compatibilitate cu glucometrul Acu-Chec
<b>32</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito</b>			

		<b>cito (expres teste)</b>			
32.1	33696 500-0	Lancete pentru glucometru	buc	5000	<b>Cerinte generale si compatibilitate cu glucometrul Acu-Chec</b>
<b>33</b>		<b>Reactivi pt. investig. clinice gen., hemat. și cito (expres teste)</b>			
33.1	33696 500-0	Test rapid pentru determinarea singelui occult in materii fecale (IFOBT – Immunological faecal occult blood test)	buc	500	<b>Cerinte generale si</b> Metoda calitativa de culoare, Materialul pt investing.-materii fecale. Setul va contine : dispozitivul de diagnosticare în formă de casetă cu banda/test imunocromatografic, tuburi colectoare pentru probe cu diluent, marcaj CE.nr.lot.
<b>34</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
34.1	33696 500-0	Lancete din plastic automate pentru punctia capilara	buc	4000	<b>Cerinte generale si</b> De unica folosinta cu adincimea de penetrare 1.8 – 2.8 mm pentru colectarea singelui din deget la copii
<b>35</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
35.1	33696 500-0	Ac steril recoltare pentru sisteme de vacuum cu holder	buc	15000	<b>Cerinte generale si</b> Ac steril de unica folosinta pentru recoltarea singelui sisteme vacum la maturi
<b>36</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
36.1	33696 500-0	Ac steril recoltare tip fluturas pentru sisteme de vacuum cu holder	buc	500	<b>Cerinte generale si</b> Ac steril de unica folosinta tip fluturas pentru recoltarea singelui sisteme vacum la copii
<b>37</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
37.1	33696 500-0	Termohîrtie pentru analizator	buc	200	<b>Cerinte generale si</b> compatibilitate cu analizatorul Stat-Fax, Urysis. Latimea 50-55 mm, diametru 40-50 mm
<b>38</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
38.1	33696 500-0	Eprubete vacuum din plastic cu anticoagulant	buc	5000	<b>Cerinte generale si</b> (Na –citrat 3,8%), volum de sânge 3 3,5 ml, cu capac de cauciuc cauciuc cu 3 componente, cu inel de filetare și etichetă 13x75 mm pentru hemostaza- vacuum
<b>39</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
39.1	33696 500-0	Eprubete vacuum din plastic cu anticoagulant	buc	5000	<b>Cerinte generale si</b> Eprubeta K3EDTA, volum 1 ml, 13x75 cu capac de cauciuc cu valve, cu

					eticheta - vacuum
<b>40</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
40.1	33696 500-0	Eprubete vacuum din plastic cu anticoagulant	buc	10000	<b>Cerinte generale si Eprubeta K3EDTA, volum 3 ml, 13x75 cu capac de cauciuc cu valve, cu eticheta - vacuum</b>
<b>41</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
41.1	33696 500-0	Eprubete vacuum din plastic cu anticoagulant	buc	4000	<b>Cerinte generale si (K<sub>3</sub>EDTA), volum de sânge 100 mkl, (pentru colectarea din deget a hemogramei-pentru investigații hematologice din sînge periferic)</b>
<b>42</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
42.1	33696 500-0	Eprubete 16x100 de 10 ml cu dop din masă plastică cu etichetă	buc	5000	<b>Cerinte generale si Cu etichetă și cu capac , volum de 10 ml</b>
<b>43</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
43.1	33696 500-0	Eprubete 16x100 de 10 ml fara dop din masă plastică	buc	10000	<b>Cerinte generale si Gradata cu volum de 10 ml</b>
<b>44</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
44.1	33696 500-0	Eprubete Vacutest 5ml	buc	10000	<b>Cerinte generale si Cu etichetă și cu capac de cauciuc cu valve, volum de sânge 5 ml , diametru 13x100;- vacuum</b>
<b>45</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
45.1	33696 500-0	Eprubeta vacuum cu gel si clot activator, volum 5 ml	buc	10000	<b>Cerinte generale si Eprubeta cu gel si clot activator, volum 5 ml,13x100mm, cu eticheta, capac de cauciuc cu valve- vacuum</b>
<b>46</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
46.1	33696 500-0	Container din plastic cu capac pentru colectarea urinei nesterile	buc	15000	<b>Cerinte generale si Getabil, volum 200- 250 ml cu eticheta si capac</b>
<b>47</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
47.1	33696 500-0	Cuve cu bilă p/u Trombostat I	buc	4000	<b>Cerinte generale si Cuve cu bilă p/u Trombostat I (cuve pentru probe compatibil trombostatului Benhk Electronic, 1 canal, cu mixer metalic) - 500 buc/set</b>
<b>48</b>		<b>Veselă și articole de ustensilă</b>			
48.1	33696 500-0	Eprubete pentru determinarea VSH de unica folosintă	buc	10000	<b>Cerinte generale si Eprubeta vacuum pentru VSH compatibil pentru analizorul automat VSH „ESR Analyzer LBX-XC 40”</b>

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<i>[forma garanției a/b/c]</i> a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>_1_ % din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	<i>DDP, Incoterms 2013</i>
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	<i>livrarea se va efectua de către Vinzator, în termen de 3-5 zile de la comanda Beneficiarului pe parcursul anului 2020, conform necesitatilor reale</i>
3.6.	Locul livrării bunurilor/prestării serviciilor:	<i>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei, or. Orhei, str. Vasile Lupu 127</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<i>Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. în termen de 10 zile de la recepționarea facturii</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>45 zile</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>[nu se acceptă]</i>

### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de <b>depunerea ofertelor</b> , este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<i>SIA RSAP</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

### 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
------	---	---------------

	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<b>BNM</b>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<b><i>la data deschiderii</i></b>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<b><i>Evaluarea va fi efectuată pe lot.</i></b>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<b><i>cel mai mic preț fără TVA</i></b>

## 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de evaluare: <i>cel mai mic preț cu corespunderea tuturor cerințelor</i></b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b><i>_5%</i></b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><b>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</b></p> <p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.4 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: BC Moldindconbank SA</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1013606002553</i></p> <p><i>Contul de decontare: MD24ML000000002251033306</i></p> <p><i>Contul bancar: MOLDMD2X333</i></p> <p><i>cu nota "Garanția de bună execuție" sau "Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p><b>[Indicați una din formele de mai jos] _____</b></p> <p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>Altele _____</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<b><i>1-5 zile</i></b>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.**

Conducătorul grupului de lucru: Iurie LUPACESCU

### **III. SECTIUNEA 3 FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Formularul informativ despre ofertant
F3.4	Declarația privind conduită etică a și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere
F3.5	Declarația privind situația personală a operatorului economic
F3.6	Garanție de bună execuție

## Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

Licitația Nr.: \_\_\_\_\_

Invitație la licitația Nr.: \_\_\_\_\_

Alternativa Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. \_\_\_\_\_.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) \_\_\_\_\_ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze/presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri și/sau servicii \_\_\_\_\_.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor și/sau a serviciilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

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

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

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

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA4.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA5.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, \_\_\_\_\_

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA7**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interes, în conformitate cu punctul **IPO5.4.**

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice, în conformitate cu punctul **IPO5.5.**

Semnat: \_\_\_\_\_

L.S.

[semnatura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: \_\_\_\_\_

Adresa: \_\_\_\_\_

Data: “ \_\_\_ ” 20 \_\_\_

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

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

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
[numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

### **GARANȚIE DE OFERTĂ Nr.\_\_\_\_\_**

\_\_\_\_\_  
[denumirea băncii] a fost informată că  
\_\_\_\_\_  
[numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)  
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_ (numită în  
continuare „ofertă”) pentru livrarea/prestarea \_\_\_\_\_  
[obiectul achiziției]  
conform invitației la licitația Nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_.

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezența,  
[denumirea băncii]  
ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:  
\_\_\_\_\_ ( \_\_\_\_\_ )  
[suma în cifre] ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însotite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștișător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_.

\_\_\_\_\_  
[semnătura autorizată a băncii]

## **Formular informativ despre ofertant (F3.3)**

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data: “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

Licităția Nr.: \_\_\_\_\_

Pagina \_\_\_\_ din \_\_\_\_

### A. Ofertanți individuali

<b>1.</b>	<b>Informații generale</b>	
1.1.	Numele juridic al ofertantului	
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	
1.3.	Statutul juridic al ofertantului  • <i>Proprietate</i>  • <i>Formă de organizare juridică</i>  • <i>Altele</i>	
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului  • <i>Agent local/Distribuitor al producătorului străin</i>  • <i>Intermediar</i>  • <i>Companie de antrepozit</i>  • <i>Altele</i>	
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului  • <i>Numele</i>  • <i>Locul de muncă și funcția</i>  • <i>Adresa</i>  • <i>Telefon / Fax</i>  • <i>E-mail</i>	
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanții străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	<i>În conformitate cu FDA3.</i>
<b>2.</b>	<b>Informații de calificare</b>	
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și servicii	

2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	[indicați “Nu se aplică”, dacă această informație nu se cere]
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare	[indicați valoarea sau “Nu se aplică”, dacă această informație nu se cere]
2.4.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copiile documentelor justificative	[indicați “Nu se aplică”, dacă această informație nu se cere]
2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	[indicați “Nu se aplică”, dacă această informație nu se cere]
<b>3. Informații financiare</b>		
3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul finanțier, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii:	<hr/> <hr/> <hr/>
3.2.	Denumirea, adresa, numerele de telefon, telex și fax ale băncilor care pot oferi caracteristici despre ofertant în cazul contactării de către autoritatea contractantă: Denumirea: _____ Adresa: _____ Telefon: _____ Fax: _____	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situatărea curentă a procesului

*Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz*

## B. Partenerii individuali ai Asociației

4.1.	Fiecare partener al Asociației va depune toată informația solicitată în formularul de mai sus, în compartimentele 1-3.
4.1.	Anexați procura/împuternicirea pentru fiecare semnatar autorizat al ofertei în numele Asociației.
4.1.	Anexați acordul semnat între toți partenerii ai Asociației (care va purta caracter obligatoriu în mod juridic pentru toți partenerii).

*Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz*

## **Declarația privind conduită etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4)**

*[Ofertantul va semna și va include această declarație în oferta depusă. Declarația semnată va fi de asemenea inclusă în contractele ofertanților ciștișători. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]*

Data: “ \_\_\_\_ ” 20 \_\_\_\_

Licităția Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ confirmă prin prezenta că:  
[denumirea ofertantului]

1. Nici unul dintre angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele sau asociații ai lor nu este în relații care ar fi putut considerate ca un conflict de interes, conform prevederilor din documentele de atribuire.
2. În cazul în care vom afla despre faptul unui conflict potențial, vom raporta imediat informația respectivă către autoritatea contractantă.
3. Nici unul dintre angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele sau asociații ai lor nu a fost angajat în practici de corupere, escrocherie, complotare, constrângere sau alte practici anticoncurențiale în procesul pregătirii ofertei din cadrul prezentei licitații, conform prevederilor din documentele de atribuire, punctul IPO10.
4. În legătură cu procedura respectivă de licitație și cu orice contract care, eventual, ne va fi adjudecat ca rezultat al acesteia, nu au fost, nici nu vor fi efectuate nici un fel de plăți către angajații, companionii, agenții, acționarii, consultanții, partenerii noștri sau rudele lor, care sănătăți implicați în achiziția publică, implementarea contractului și aprobarea plășilor contractuale în numele autorității contractante.

Semnat: \_\_\_\_\_

Nume: \_\_\_\_\_

Funcția în cadrul companiei: \_\_\_\_\_

Denumirea companiei: \_\_\_\_\_

L.S.

## **DECLARAȚIE privind situația personală a operatorului economic (F3.5)**

*Operator economic*

.....

(denumirea/numele)

Subsemnatul, ..... reprezentant împuternicit al ..... (denumirea operatorului economic) în calitate de ofertant/ofertant asociat declar pe propria răspundere, sub sancțiunea excluderii din procedura de achiziție publică și sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că nu mă aflu în situația prevăzută la art. 18 din Legea privind achizițiile publice nr. 131 din 03.07.2015, respectiv în ultimii 5 ani nu am fost condamnat prin hotărâre definitivă a unei instanțe judecătoarești pentru participarea la activități ale unei organizații criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Subsemnatul, ..... reprezentant împuternicit al ..... (denumirea operatorului economic), în calitate de ofertant/ofertant asociat, la procedura de ..... (se menționează procedura) pentru atribuirea contractului de achiziție publică având ca obiect ..... (denumirea produsului, serviciului sau lucrării), codul CPV ....., la data de ..... (zi/luna/an), organizată de ..... (denumirea autorității contractante), declar pe propria răspundere că:

- a) nu am intrat în faliment ca urmare a hotărârii judecătoarești;
- b) mi-am îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale;
- c) nu am fost condamnat, în ultimii 3 ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătoarești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d) toate informațiile și documentele prezentate pentru procedura de achiziție menționată mai sus sunt veridice și autentice;
- e) nu suntem incluși în Lista de interdicție a operatorilor economici.

Subsemnatul declar că informațiile furnizate în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție sunt complete și corecte în fiecare detaliu și înțeleg că autoritatea contractantă are dreptul de a solicita, în scopul verificării și confirmării declarațiilor, orice documente doveditoare de care dispun.

Înțeleg că în cazul în care această declarație nu este conformă cu realitatea sunt pasibil de încălcarea prevederilor legislației penale privind falsul în declarații.

Data completării:.....

Operator economic,

.....

*semnătura*

*L.S.*

## **Garanție de bună execuție (F3.6)**

*[Banca comercială, la cererea ofertantului cîștișător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]*

Data: “  ”                          20  

Licităția Nr.: \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al garantului]*

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al autorității contractante]*

### **GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE** Nr. \_\_\_\_\_

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare \_\_\_\_\_ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile și serviciile]* conform invitației la licitația nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ *[numărul și data licitației]* (numit în continuare „Contract”).

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

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]**[introduceți anul]*,<sup>1</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

*[semnaturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]*

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



#### **IV. SECTIUNEA 4** **CAIETUL DE SARCINI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul IPO, prevederile de mai jos vor prevale asupra prevederilor din IPO.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

## Specificații tehnice (F4.1)

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

Numărul licitației:		Data: „__” _____ 20____	Alternativa nr.: _____
Denumirea licitației:		Lot: _____	Pagina: __ din __

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
	<b>Conform FDA</b>						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

---

### Specificații de preț (F4.2)

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

Numărul licitației:	Data: „__” 20__	Alternativa nr.: _____
Denumirea licitației:	Lot: _____	Pagina: __ din __

Cod CPV	Denumirea bunurilor și/sau a serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
1	2	3	4	5	6	7	8	9
<b>Conform FDA</b>								

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

**V. SECTIUNEA 5**  
**FORMULARUL DE CONTRACT**

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F5.1	Contract-model



# A C H I Z I T I I P U B L I C E

## CONTRACT Nr. \_\_

**de achiziționare a bunurilor**

**Cod CPV: 33696500-0**

“ ” \_ \_2020

or. Orhei

(localitatea)

Furnizorul de bunuri / Prestatorul de servicii	Autoritatea contractantă
<p>_____,  <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i>  reprezentată prin  <i>(funcția, numele, prenumele)</i>  care acționează în baza  <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i>  denumit(a) în continuare <i>Vînzător/Prestator</i>  <i>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</i>  pe de o parte,</p>	<p><b>IMSP Centrul de Sănătate Nr. 1 Orhei</b>  <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i>  reprezentată prin <b>Şef CS dl Iu. Lupescu</b>,  <i>(funcția, numele, prenumele)</i>  care acționează în baza,regulamentului  <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i>  denumit(a) în continuare <i>Vînzător/Prestator</i>  <b>1013606002553</b>  <i>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</i>  pe de o parte,</p>

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

- Achiziționarea **\_reactivi și consumabile de laborator pentru anul 2020\_**  
*(denumirea bunului, serviciului)*  
denumite în continuare Bunuri (și/sau Servicii), conform **\_***(procedura de achiziție)***\_**  
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din „ ” .2020
- Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
  - Specificația tehnică;
  - Specificația de preț;
  - Garanția de bună execuție.
- Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul/prestatorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și/sau Serviciile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului/prestatorului, în

calitate de contravalore a livrării bunurilor și serviciilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plăabilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

## 1. Obiectul Contractului

1.1. Vînzătorul/prestatorul își asumă obligația de a livra Bunurile și/sau de a presta Serviciile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile și/sau Serviciile livrate de Vînzător.

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

1.4. Termenul de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80 % din termenul total de valabilitate al produsului.

## 2. Termeni și condiții de livrare/prestare

2.1. Livrarea Bunurilor și/sau prestarea Serviciilor se efectuează de către Vînzător în termenele prevăzute de graficul de livrare și anume **in termen de 3-5 zile de la comanda, pe parcursul anului 2020.**

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor și/sau a Serviciilor include:

- a) *Originalele facturilor fiscale*
- b) *Certificatul de origine-copie*
- c) *Certificatul de calitate*

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

## 3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor și/sau a Serviciilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: \_ (lei MD.)*(suma cu cifre și litere)*

3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate și/sau Serviciile prestate se va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiiile de plată de către Cumpărător vor fi:

*prin virament în termen de 10 zile de la livrare și recepționarea facturii*

3.5. Plășile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

## 4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile și/sau Serviciile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător dacă:

a) cantitatea Bunurilor și/sau a Serviciilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor / serviciilor și graficul livrării / prestării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;

- b) calitatea Bunurilor și/sau a Serviciilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor și/sau prestarea Serviciilor, pentru efectuarea plășii. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întîrziere și de a fi

exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

## 5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

## 6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

a) să livreze Bunurile și/sau să presteze Serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;

b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de \_\_ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor și/sau prestării Serviciilor;

c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor și/sau Serviciilor de către Cumpărător, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor și/sau Serviciilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător.

e) de a efectua instruirea personalului și programarea mersului reacției de testare și examinare de laborator la echipamentul existent la beneficiar.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate și/sau a Serviciilor prestate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

b) să asigure achitarea Bunurilor livrate și/sau Serviciilor prestate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

## 7. Forță majoră

7.1. Părțile sănăt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

## 8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare/prestare stabilite;

c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor / Serviciilor;

d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatore a reziliierii Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile

lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

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

## 9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sau Serviciilor prestate sînt înaintate Vînzătorului/Prestatorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului/Prestatorului.

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

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

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze/presteze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri și/sau serviciile neprestate, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor și/sau a Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

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

## 10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este Garanție de bună execuție emisă de banca comercială, în quantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de \_50\_ % [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întîrziere a Bunurilor/Serviciilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrante și/sau a Serviciilor neprestate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de \_5\_ % [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește \_5\_ zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile și/sau de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de \_0,1\_ % [indicați procentajul] din suma Bunurilor și/sau a Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de \_5\_ % [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

## 11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricăror:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

## **12. Dispoziții finale**

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

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

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

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

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător și Agenția Achiziții Publice.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare după înregistrarea lui de către Agenția Achiziții Publice și, după caz, de către Trezoreria de Stat sau de către una din trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, fiind valabil pînă la 30.12.2020\_.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al ambelor părți și este semnat astăzi,  
“ ” 2020\_.

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

## **13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților**

Furnizorul de bunuri / Prestatorul de servicii	Autoritatea contractantă
	<b>IMSP Centrul de Sănătate nr. 1 Orhei</b> Adresa poștală: mun. Orhei, str. Vasile Lupu 127 Telefon: 0235 24384/ 0235 24556 IBAN: MD05TRPCBU518430A00305AA MD12TRPCBU518430C00305AA Banca: Min. Fin. – Trezoreria de Stat Adresa băncii: Orhei Cod: TREZMD2X Cod fiscal: 1013606002553

## **14. Semnăturile părților**

Furnizorul de bunuri / Prestatorul de servicii	Autoritatea contractantă
--	--------------------------

L.S.

L.S.