

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți de tip închis, consumabile conform necesităților
laboratorului din cadrul IMSP CS Ialoveni pentru an. 2022
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie
(tipul proceduri de achiziție)

1. **Denumirea autorității contractante:** IMSP Centrul de Sănătate Ialoveni
2. **IDNO:** 1013600022276
3. **Adresa:** or. Ialoveni, str. Alexandru cel Bun 7
4. **Numărul de telefon/fax:** 0268 2-12-52/ 0268 2-73-38
5. **Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante:** cs.ialoveni@ms.md
6. **Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:**
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
Instituția Medico - Sanitară Publică
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri/servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor or solicitate	Unit. de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul I. Investigații biochimice la analizatorul automat biochimic A – 15 (tip închis)			<p>Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.</p>	

1.1		Glucoza cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 g/l
1.2		Creatinină cu ambalaj p/u A15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.
1.3		Proteina Totală (Total Protein) cu ambalaj special pentru A-15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, 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 11g/l.
1.4		Albumin cu ambalaj special pentru A-15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml
1.5		Cholesterol total cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.
1.6		Trigliceride cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.
1.7		ALAT (GPT) cu ambalaj pentru A-15	ml	6000	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3,8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l., Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la pînă la 50ml
1.8		ASAT(GOT) cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3,8 g/l,
1.9		Bilirubină directă cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l
1.10		Bilirubină totală cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l
1.11		Alfa-amilaza cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l
1.12		Uree cu ambalaj p/u A15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, 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.
1.13		Acid uric cu ambalaj p/u A15	ml	2500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.
1.14		Calciu cu ambalaj p/u A15	ml	1000	Flacon cu volum pînă la 50 ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l
1.15		Cholesterol HDL Direct cu ambalaj p/u A15	ml	1200	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.
1.16		Cholesterol LDL Direct cu ambalaj p/u A15	ml	1200	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.
1.17		Magneziu (Magnesium) cu ambalaj special pentru A-15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.
1.18		Fier (Iron) cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.
1.19		Alcalin Phosphataza (ALP)-AMP cu ambalaj p/u A15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml
1.20		Gamma-GT cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l,

					Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.21		Lipaza (Lipase) cu ambalaj special pentru A-15	ml	768	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	
1.22		CPR-latex5ml	teste	80	Latex-test	
1.23		ASLO latex 5ml	teste	80	Latex-test	
1.24		RF latex 5ml	teste	80	latex test	
1.25		CPR standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.26		ASLO standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.27		RF standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 3 ml	
1.28		Control reumatoid	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.29		Control reumatoid	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.30		CK- Nac- creatinaza cu ambalaj special pentru A-15	set	7	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.31		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir)	ml	1080	Flacoane cu volumul pînă la 60 ml	
1.32		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir) standards 4*0,5ml	ml	2	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.33		Hemoglobin A1C-control (Normal) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.34		Hemoglobin A1C-control (Elevated) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.35		Calibrator Serum	ml	200	Flacoane cu volumul pînă la 5ml*5	
1.36		Control Serum Level I 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.37		Control Serum Level II 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.38		Protein (urine) cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.39		Control urine cu ambalaj p/u A15	ml	40	Flacoane cu volumul de pînă 20 ml,	
		Total Lot				308000,0
2	33696500-0	Lotul II. Consumabile pentru A 15, lot închis				
2.1		Cuvă pentru ser, 2 ml	buc	20000	Dimensiuni 13,75x24,90mm / 2ml	
2.2		Rotor de reacție pentru analizator biochimic automat A-15	buc	900	CE , Prezentarea mostrei obligatoriu	
2.3		Lampa fotometrică 6V/10W pentru analizator pentru biochimic automat A-15	buc	4	Prețul vă include schimbarea lampei și ajustarea fotometrului	
2.4		Cuva BTS 350	buc	1	Cuva BTS 350	
2.5		Ac pentru A 15	buc	1	Prețul vă include schimbarea lampei și ajustarea fotometrului	
2.6		Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A 15	buc	1	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (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	
		Total lotul II				150000,0
		Lotul III. Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis			<p>Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.</p>	
3.1		M-52D Diluent (20L×1)	set	24	set 20L×1	
3.2		M-52DIFF Lyse (500ml×4)	set	12	set 500ml×4	
3.3		M-52LH Lyse (100ml×4)	set	12	set 100ml×4	
3.4		Probe Cleanser (50ml)	set	16	50ml	
3.5		Hematologic 3-pack control L, N, H	set	6	3 x 3.5ml (1L,1N,1H)	
		Total lot				140000,0
		Lot IV Reagenți și consumabile pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus (sistem închis)				
4.1		Electrod K pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	Set	2	CE Marca	
4.2		Electrod Na pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	Set	2	CE Marca	
4.3		Electrod referens pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	2	CE Marca	
4.4		Ac pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	buc	1	CE Marca	
4.5		Cartuș de reactiv pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	6	CE Marca	
4.6		Control Kalium Natriu 3nivele	set	2	CE Marca	
4.7		Set tuburi pentru pompă pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	3	CE Marca	
		Total lot				60000
		Lot V Reactivi pentru coagulometru Clindia CA-02, sistem deschis			<p>Cerințe generale: • Calibratorii și materialele de control să fie produse în conformitate cu standardul ISO 17511:2020 "Dispozitive medicale de diagnosticare in vitro - Cerințe pentru stabilirea trasabilității metrologice a valorilor atribuite calibratorilor, materialelor</p>	

					de control de veridicitate și probelor umane”. <ul style="list-style-type: none"> • Calibratorii și materialele de control să aibă certificate de trasabilitate internațională NIST sau echivalentul. • Calibratorii și materialele de control să fie produse de același producător ca și reagentii. • Reagentii, calibratorii și materialele de control să fie produse în încăperi cu nivelul de curățenie ISO-8 conform standardului ISO 14644 “Camere curate și medii controlate asociate” 	
5.1		Fibrinogen Clauss A	ml	256	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 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 zece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
5.2		Bufer Imidazol	ml	480	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 15 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.	
5.3		Prothombin Time (PT)	ml	1000	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml, Setul va fi cu doi componente. 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 douăsprezece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
5.4		Coagulation Control Level I	ml	52	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația 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.	
5.5		Coagulation Control Level II	ml	52	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația 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.	
		Total lot				95000
6		Cuve cu bare metalice, p/u coagulometru CA-02	buc	10000	Cuve cu bare metalice, specific p/u coagulometru CA-02 set 1000 buc.	
		Total lot				25000
	33696500-0	Lotul VI. Reactivi pentru investigații serologice				
7		Țolielon Anti A	ml	50	Cu pipeta dozator, flacon pînă la 10 ml	250
8		Țolielon Anti B	ml	50	Cu pipeta dozator, flacon pînă la 10 ml	250

9		Țoliclon Anti D Super	ml	50	Cu pipeta dozator, flacon pînă la 10 ml	500
10		HBs Ag	teste	960	Teste , Metoda ELISA+cerințe generale CE Marca	3000
	33696500-0	Lot VII. Veselă și articole de ustensilă				
11		Eprubete tip K3 EDITA cu căpac de echitetă, 1,0ml	buc	15000	Volum singe 1,0 ml, capacde cauciuc cu valvă, cu etichetă, cumarcaj, singe venos	10000
12		Eprubete pentru recoltarea singelui capilar cu EDITA K3(0,25ML)	buc	3600	Pentru recoltarea singelui capilar cu EDITA K3 (0,25 ML)	6162,5
13		Eprubete pentru determinarea protrombinei cu citratde natriu (3ml)	buc	10000	Eprubeta 13x75 mm cu 0,25ml Citrat Na (3,8%) capac galben pentru 2,25 ml de sânge (Coagulagrama)	9600
14		Eprubete de plastic cu gel pentru separarea serului –8 ml -10 ml cu etichetă	buc	5000	8ml-10 ml cu etichetă	38400
15		Vîrfuri galbene (0-200 ml)	ml	20000	0-200 ml	4000
16		Expres teste diagnostic pentru analize de rutină a urinei 11 parametri	buc.	15000	(Glucoză, cetone, nitrice, pH, proteine, greutate specific (osmolaritatea), bilirubină,urobilinogen Hb singelui, Leucocite, Eritrocite) set de 100 teste	14000
Valoarea estimativă totală:						864162,5

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) **Pentru toate loturile;**
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Februarie- decembrie 2022, în timp de 3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale**
12. Termenul de valabilitate a contractului: **31 decembrie 2022**
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **Nu**
(indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz):
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție;/ nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmatprin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului sau a semnăturii electronice	Da
2.	Garanția pentru ofertă	pie cu stampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
3.	Dovada înregistrării persoanei juridice	-copie cu stampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
4.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F. 3.1)	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
5.	Specificații tehnice completate în	-în original cu ștampila și semnătura Participantului;	Da

	conformitate cu Formularul (F. 4.1)	sau a semnăturii electronice	
6.	Specificații de preț completate în conformitate cu Formularul (F. 4.2)	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății, impozitelor, contribuțiilor	-eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova – în original sau copie cu ștampila Participantului	Da
9.	Ultimul raport financiar	-original (copie) confirmată cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
10.	Lista fondatorilor	Nme, prenume, cod personal sau a semnăturii electronice	Da
11.	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	Copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
12.	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător (pașaport ethnic al produselor)	copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
13.	Autorizația de la producator sau echivalentul	copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
14.	Instrucțiuni de utilizare în limba română	copie confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului sau a semnăturii electronice	Da
15.	Notă	Furnizorul trebuie să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.	Da

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

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

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] **Informația din SIA RSAP**
 - pe: [data] **Informația din SIA RSAP**
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **30 zile**
24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
Ofertele întârziate vor fi respinse.
25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): **nu se aplică**
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **11.02.2022**
33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se acceptă |
| sistemul de comenzi electronice | Nu se acceptă |
| facturarea electronică | Se acceptă |
| plățile electronice | Se acceptă |
34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **nu se aplică**
(se specifică da sau nu)

Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: Șef Stelian Cucu _____

Ex. Tverdohleb Valentina
Tel. 0268 2-73-38