

**DOCUMENTAȚIA STANDARD -
MODIFICATĂ**
**pentru realizarea achizițiilor publice
de bunuri**

Obiectul achiziției: **Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis
pentru anul 2021**

Cod CPV: **33100000-1**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei
Moșneaga”**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

CAPITOLUL I

INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)

[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

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

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu on privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. 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.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUA**E), documentele 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.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 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 on Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute on articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

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 eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar 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 menționate la lit. a)-d); 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.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. 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. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărârii 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 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. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;

h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;

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

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 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.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, 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/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, 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.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținînd seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate

cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. 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. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;

c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt 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.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literii c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținînd

valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri 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 bunuri 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 bunurilor, 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, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. 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.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);

b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. 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 eligibilitatea ofertantului sau candidatului, 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 de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) Propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) Propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor 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 CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor 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 documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în FDA punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de

atribuire nu este specificat explicit că autortiatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul **3.2**.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul **3.3**, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul **3.2**.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) 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;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul 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 IPO23.2; sau

b) ofertantul câștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;

- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

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

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

22.4. 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** punctul **3.4**.

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

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, 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.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9**, prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în **FDA** punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și 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 IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

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

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate 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 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 ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. 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 înlăturate 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.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

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

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. 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 aceluși ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. 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.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

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

37.4. 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.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita

oferanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

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

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

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, 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.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoarea estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV 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.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării oferanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către oferanți în ofertele acestora.

41.3. Oferanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător 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.

43. Semnarea contractului

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

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5**.

44. Dreptul de contestare

44.1. 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 Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de până la 5 zile, sau după caz, 10 zile 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.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse până la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II
FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

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

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

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: Informația o găsiți în SIA RSAP, Licitație deschisă</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>Bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33100000-1</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>Surse proprii - CNAM, Perioada bugetară: anul 2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>Nu se utilizează</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>Limba română</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire:	<i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate:	<i>nu se aplică</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>vânzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	<i>nu se aplică</i>

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea poziției	Canti-tatea	U/M	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33100000-1	Lot 1. Ansa bacteriologică nihrom d=1 mm	20	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică nihrom d=1 mm
2	33100000-1	Lot 2. Ansa bacteriologică din nihrom d=2 mm	10	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică din nihrom d=2 mm

3	33100000-1	Lot 3. Ansa bacteriologică d=4 mm, 10mkl sterila din polistirol	5000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică d=4 mm, 10mkl, sterila din polistirol, Ambalate cite 20 buc
4	33100000-1	Lot 4. Spatula bacteriologică sterilă din polisterol în formă "L"	500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Spatula bacteriologică sterilă din polisterol în formă "L" în ambalaj individual
5	33100000-1	Lot 5. Container steril, din polisterol, cu lopatica, cu etichetă, volumul 30 ml, cu capac filetat, în ambalaj individual	500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Container steril, din polisterol, cu lopatica, cu etichetă, volumul 30 ml, cu capac filetat, în ambalaj individual
6	33100000-1	Lot 6. Container pentru urină, volumul 2500 ml "24 h" rezervor cu capac filetat, polietilen.	150	buc	Materiale și consumabile de laborator, Container pentru urină, volumul 2500 ml "24 h" rezervor cu capac filetat, polietilen.
7	33100000-1	Lot 7. Etichete autoadezive diam. mm 40x30	600	buc	Materiale și consumabile de laborator, Etichete autoadezive diam. mm 40x30
8	33100000-1	Lot 8. Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionate împreună cu pipete)	2000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionate împreună cu pipete)
9	33100000-1	Lot 9. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu dop, cu substanța aditivă "K3EDTA", mărimea 12x56 mm Volumul de umplere 1,0 ml. valabilitate 18 luni	6000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu dop, cu substanța aditivă "K3EDTA", mărimea 12x56 mm Volumul de umplere 1,0 ml. valabilitate 18 luni
10	33100000-1	Lot 10. Eprubete din polipropilen de unică folosință, volum 10 ml 16x100 mm grad. 2,5-5 ml	2500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete din polipropilen de unică folosință, volum 10 ml 16x100 mm grad. 2,5-5 ml
11	33100000-1	Lot 11. Eprubeta cu tampon steril, polisterol și bumbac	2000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubeta cu tampon steril, polisterol și bumbac
12	33100000-1	Lot 12. Eprubeta din polisteren cu capac filetat, sterila, volum 14- 16 ml cu etichetă în ambalaj individual	2000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubeta din polisteren cu capac filetat, sterila, volum 14- 16 ml cu etichetă în ambalaj individual
13	33100000-1	Lot 13. Vîrfuri de pipeta sterile (0.5 -230 ul)	5000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Vîrfuri pipeta, cu filtru, vol. 5-230 µl, DNase/RNase-free, non- pyrogenic, sterile, PP, cutie 96 buc.
14	33100000-1	Lot 14. Ependorf 0.5ml cu capac	1000	buc	Ependorf 0.5ml cu capac
15	33100000-1	Lot 15. Pipete Paster de plasti 1,0 ml	20500	buc	Pipete Paster plastic transparente
16	33100000-1	Lot 16. Saci pentru autoclav, 50kg	4800	buc	Saci pentru autoclav, 50kg; Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 40 x75 cm

17	33100000-1	Lot 17. Saci pentru autoclav 2-3kg	4500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Saci pentru autoclav.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 17 x30 cm
18	33100000-1	Lot 18. Saci pentru autoclav 3-5kg	3000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Saci pentru autoclav.Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 30 x50cm
19	33100000-1	Lot 19. Saci deșeuri (galbene) 50 kg	4000	buc	Saci deșeuri (galbene) 50 kg Volumul 50 kg; Cu pictograma "Pericol biologic"; Culoare galbenă; Rezistență mecanică mare, nu permite scurgerea lichidelor; Sacul să poată fi închis ușor și sigur; Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 40 x75 cm
20	33100000-1	Lot 20. Hîrtie de filtru	45	kg	Materiale și consumabile de laborator, Hîrtie de filtru
21	33100000-1	Lot 21. Lamele 24x24 mm	5000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Lamele 24x24 mm
22	33100000-1	Lot 22. Marcher CD - PEN	440	buc	Materiale și consumabile de laborator, Marcher CD -PEN rezistent la apa, culoarea neagra
23	33100000-1	Lot 23. Pipetă serologica sterilă de 1 ml	6500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Pipeta serologica, 1 ml, div. 1/100, sterila, Dnase/Rnase- free, Apirogena, amb. ind.
24	33100000-1	Lot 24. Plăci Petri din polistirol (pătrate) 120x120 mm, pentru antibiograma, sterile	4000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Plăci Petri din polistirol (pătrate) 120x120 mm, pentru antibiograma, sterile
25	33100000-1	Lot 25. Placi Petri sterile din polisterol, 100 mm	35000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Placi Petri sterile din polisterol, 100 mm
26	33100000-1	Lot 26. Tampon nesteril din lemn și bumbac	5500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Tampon nesteril din lemn și bumbac
27	33100000-1	Lot 27. Tampon steril din lemn si cotton 150mm	6000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Tampon steril din lemn si cotton 150mm ambalat individual,cutia 100 buc. Obligator prezentarea mostrelor nu mai puțin de 10 buc..
28	33100000-1	Lot 28. Planșete pentru aprecierea grupei sangvine din plastic, 50 godeuri (190x290mm)	60	buc	Materiale și consumabile de laborator, Planșete pentru aprecierea grupei sangvine din plastic, 50 godeuri (190x290mm)
29	33100000-1	Lot 29. Spirtiera 100 ml	6	buc	Materiale și consumabile de laborator, Spirtiera 100 ml
30	33100000-1	Lot 30. Lamele pentru camera Goreaev	20	buc	Materiale și consumabile de laborator, Lamele pentru camera Goreaev
31	33100000-1	Lot 31. Lame din sticla,netede,marimea 70-80 x 20-30 mm.2-3 mm, cu margine slefuita, mată	1000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Lame din sticla,netede,marimea 70-80 x 20-30 mm.2-3 mm, cu margine slefuita, mată

32	33100000-1	Lot 32. Eprubete vol. 5 ml 75x13 mm din polisteren	42000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vol. 5 ml 75x13 mm din polisteren - obligatoriu (transparente)
33	33100000-1	Lot 33. Eprubete vacuate din PET plastic, cu eticheta, cu activator de coagulare, volum 4,5ml, 13/75 mm	95000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacuate din PET plastic, cu eticheta, cu activator de coagulare, volum 4,5ml, 13/75 mm
34	33100000-1	Lot 34. Eprubete vacuate din PET plastic, eticheta largă, capac , cu K3EDTA 3 ml 13/75 mm	70000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacuate din PET plastic, eticheta largă, capac , cu K3EDTA 3 ml 13/75 mm
35	33100000-1	Lot 35. Eprubete vacuate din PET plastic, cu eticheta, cu citrat de sodiu 3,8%, volum 3,5ml, 13/75 mm	55000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacuate din PET plastic, cu eticheta, cu citrat de sodiu 3,8%, volum 3,5ml, 13/75 mm
36	33100000-1	Lot 36. Holder lung 6,5-7 x 3-3,5mm pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate	1500	buc	Materiale și consumabile de laborator, Holder lung 6,5-7 x 3-3,5mm pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate
37	33100000-1	Lot 37. Ace subțire, cu canulă transparentă, cu lumen lărgit 21G pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate	15000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ace subțire cu canulă transparentă, cu lumen lărgit 21G pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate
38	33100000-1	Lot 38. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 10 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	5	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 10 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm
39	33100000-1	Lot 39. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 20 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	5	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 20 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm
40	33100000-1	Lot 40. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 40-60 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	20	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 40 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm
41	33100000-1	Lot 41. Psihrometru (diapazon de măsurare a temperaturii 14-40°C) Prezența certificatului de confirmare corespunzător standardelor ISO, autorizație de la producător. Verificat metrologic, înregistrat în Registrul de Stat RM	4	buc	Materiale și consumabile de laborator, Prezența certificatului de confirmare corespunzător standardelor ISO, autorizație de la producător. Verificat metrologic, înregistrat în Registrul de Stat RM diapazon de măsurare a temperaturii 14-40°C
42	33100000-1	Lot 42. Perie p-u curățarea eprubetelor	80	buc	Materiale și consumabile de laborator, Perie p-u curățarea eprubetelor
43	33100000-1	Lot 43. Ștativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri	2	buc	Materiale și consumabile de laborator, Ștativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri

44	33100000-1	Lot 44. Tuburi de polistiren sterile (clare 12 x 75 mm)	9000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Tuburi de polistiren sterile (clare 12 x 75 mm)
45	33100000-1	Lot 45. Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml	5000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml
46	33100000-1	Lot 46. Chiuvete pentru spectrofotometrie 70 mkl	300	buc	Materiale și consumabile de laborator, Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml
47	33100000-1	Lot 47. Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT)	35	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set de 100 teste , compatibil cu Trombotimer-4
48	33100000-1	Lot 48. Reagent tromboplastin - calciu pentru determinarea timpului protrombinic după Quick, reagent liofilizat , ISI 1,05	160	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Reagent liofilizat, ISI-1,05 Pentru determinarea protrombinei după Quick , ind. protrombinic, INR în plasmă. amb – 10 fl x10 ml, cu CaCl ₂ inclus în set
49	33100000-1	Lot 49. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) cu acid elagic	90	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA), 1 Set minim 480 teste . Componenta set: APTT-El reagent : creier de epură <1.0% , acid elagic. Sodium azide <0.01%. CaCl ₂ 002 mol/l, Sodium azide <0.01%,
50	33100000-1	Lot 50. Plazma de control - nivel normal 1ml, cu valorile următorilor parametri: Timpul protrombinic; protrombina după Quick; INR; TTPA; Timpul trombinic; Fibrinogen, ISI 1,0-1,1	180	fl	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Componenta set: Plasma N 6*1 ml, Azidă de sodiu <0.01%, liofilizat
51	33100000-1	Lot 51. Plazma de control - nivel patologic 1ml, cu valorile următorilor parametri: Timpul protrombinic; protrombina după Quick; INR; TTPA; Timpul trombinic; Fibrinogen, ISI 1,0-1,1	160	fl	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Componenta set: Plasma P 6*1 ml. Azidă de sodiu <0.01%, liofilizat
52	33100000-1	Lot 52. Set p/u determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante	6	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set include plasma control- plus și control-minus. Varianta în flacoane set 100 determinari

53	33100000-1	Lot 53. Set pentru determinarea D-dimerilor prin testul de latex	54	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Set include suspensia de latex, control pozitiv si negativ, tampon glicina, 0,1 mol/l, pH 8,2), pentru min 80 de teste
54	33100000-1	Lot 54. Set de cuve cu bilă din plastic pentru investigații Trombotimer-4	120	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la acelaș producator , sub acelaș lot. set de 1200-1250 buc, legate în patru buc., cuve cu bilă pereții transparenți, din polistiren, diam.ex 8,3 mm.Compatibile cu aparatul Trombotimer-4.
55	33100000-1	Lot 55. Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometre optico-mecanice	100	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometre optico-mecanice set 100-200 teste, reagent liofilizat, determinarea cu soluție de trombin fara diluția plasmei, linearitate pina la 10 g/l.
56	33100000-1	Lot 56. Set de calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, 5 nivele	1	set	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Set de calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, 5 nivele, cu set de fibrinogen de acelaș producator sub acelaș Lot.
57	33100000-1	Lot 57. Plasma calibrator 100-105 %	2	fl	Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Plasma calibrator 100-105 %
58	33100000-1	Lot 58. Acid acetic glaciari	0.2	l	Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid acetic glaciari
59	33100000-1	Lot 59. Acid sulfosalicylic	3	kg	Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid sulfosalicylic
60	33100000-1	Lot 60. Acid boric	200	gr	Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid boric
61	33100000-1	Lot 61. Tetraborat de sodiu	200	gr	Reactivi chimici pentru analize de retina, Tetraborat de sodiu
62	33100000-1	Lot 62. Citrat de sodiu Na 3-06 H5 07x5 H20	0.75	kg	Reactivi chimici pentru analize de retina, Citrat de sodiu Na 3-06 H5 07x5 H20
63	33100000-1	Lot 63. Albastru de metilen	0.2	kg	Reactivi chimici pentru analize de retina, Albastru de metilen
64	33100000-1	Lot 64. Polyethyleneglycol 6000	0.5	kg	Reactivi chimici pentru analize de retina, Polyethyleneglycol 6000
65	33100000-1	Lot 65. Strip-test la troponin I în ser	1550	strip	Expres teste diagnostice p/u analiza, Prioritate pentru testele cu cea mai înaltă sensibilitate și specificitate.
66	33100000-1	Lot 66. Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	2500	buc	Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)
67	33100000-1	Lot 67. Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina	700	buc	Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina
68	33100000-1	Lot 68. Teste pentru determinarea proteinei în urina	200	buc	Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea proteinei în urina

69	33100000-1	Lot 69. Fixator Main-Griunvald-Reactiv p/u fixarea preparatelor hematologice.	27	1	Reactivi p/u hematologie, Fixator Main-Griunvald-Reactiv p/u fixarea preparatelor hematologice.
70	33100000-1	Lot 70. Azur-eozin Romanovschi-Reactiv p/u vopsirea preparatelor hematologice.	27	1	Reactivi p/u hematologie, Azur-eozin Romanovschi-Reactiv p/u vopsirea preparatelor hematologice.
71	33100000-1	Lot 71. Ulei de imersie	2100	ml	Reactivi p/u hematologie, Ulei de imersie
72	33100000-1	Lot 72. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	2	set	reagenți pentru clinică, Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator
73	33100000-1	Lot 73. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	8	set	Reagenți pentru clinică, Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. În pașaportul set să fie indicat conc.medie a proteinei cu limit.de control/ X*-2S/. Sol de control sînt gata pentru lucru. Caracteristica analitică: Concentrații /0,2-0,4/ g/l. Coeficientul de variație nu mai mult 10%.
74	33100000-1	Lot 74. Reagent monoclonal Anti A, cu pipetă, pentru 100 doze	3400	ml	Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti A, cu pipetă, pentru 100 doze
75	33100000-1	Lot 75. Reagent monoclonal Anti B, cu pipetă, pentru 100 doze	3400	ml	Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti B, cu pipetă, pentru 100 doze
76	33100000-1	Lot 76. Reagent monoclonal Anti AB, cu pipetă, pentru 100 doze	830	ml	Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti AB, cu pipetă, pentru 100 doze
77	33100000-1	Lot 77. Reagent monoclonal Anti D (Ig M), cu pipetă, pentru 100 doze	2400	ml	Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti D (Ig M), cu pipetă, pentru 100 doze
78	33100000-1	Lot 78. Indicator chimic pentru controlul eficientei sterilizarii cu vapori 120°C -45 minute)	3000	buc	Reactivi p/u microbiologia, Indicator chimic pentru controlul eficientei sterilizarii cu vapori 120°C -45 minute)
79	33100000-1	Lot 79. Resazurin-indicator al anaerobiozei	50	buc	Reactivi p/u microbiologia, Resazurin-indicator al anaerobiozei
80	33100000-1	Lot 80. Anaerogen 2,5 L	50	buc	Reactivi p/u microbiologia, Anaerogen 2,5 L
81	33100000-1	Lot 81. Indicator biologic Bacillus stearothtermophilus spore pe strip 25/ambalaj	1	set	Reactivi p/u microbiologia, Indicator biologic Bacillus stearothtermophilus spore pe strip 25/ambalaj
82	33100000-1	Lot 82. Termohirtie cu densitatea №4	300	buc	Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic PCE-210, ERMATermohirtie cu densitatea №4
83	33100000-1	Lot 83. Bloc de 15 cuve Star Dust MC15	500	buc	Consumabile pentru analizator bioch. semiautomat Star Dust MC15 compatibil cu analizatorul Star Dust MC15
84	33100000-1	Lot 84. Ser control normal pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	150	ml	Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive si consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15Ser control normal pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml

85	33100000-1	Lot 85. Ser de control patologic pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml,	150	ml	Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive și consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15 Ser de control patologic pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml,
86	33100000-1	Lot 86. Cloride	250	set	Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive și consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15 Metoda de determinare - Determinare Spectrofotometrică; Tipul reagenților - Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator; Material pentru investigații - Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set ≤ 2.0 g/l; Interferențe - Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l; Flacoane cu volumul de la 10 până la 20 ml.
87	33100000-1	Lot 87. Lactat	400	set	Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive și consumabile pentru analizator biochimic semiautomat Star Dust MC 15 Metoda de determinare - Enzimatic colorimetric; Tipul reagenților - lichid, stabil, gata pentru folosire, bireagent, cu calibrator; Material pentru investigații - Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detecție pentru set $\leq 0,044$ U/l; Interferențe - Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l; Flacoane cu volumul de la 5 până la 10 ml.
88	33100000-1	Lot 88. Test HBs Ag	1	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori
89	33100000-1	Lot 89. Test Anti HCV	1	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori
90	33100000-1	Lot 90. Test Anti HCV IgM	4	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori
91	33100000-1	Lot 91. Test Anti HDV	9	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori
92	33100000-1	Lot 92. Test Anti HDV IgM	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori
93	33100000-1	Lot 93. Test Anti-ds DNA	28	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul "+" și "-" calibratori

94	33100000-1	Lot 94. Test ANA (Anticorpii Anti-Nucleari)	32	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori
95	33100000-1	Lot 95. Test Anti-MPO (p-Antocpii citoplasmatici anti neutrofile)	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
96	33100000-1	Lot 96. Test Anti-PR3 (c-Antocpii citoplasmatici anti neutrofile)	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
97	33100000-1	Lot 97. Test Anticorpii antifosfolipidici IgG/IgM	8	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
98	33100000-1	Lot 98. Test Anticorpii anti-cardiolipini IgG/IgM	8	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
99	33100000-1	Lot 99. Test Anti-SS–A	8	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
100	33100000-1	Lot 100. Test Anti-SS–B	8	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
101	33100000-1	Lot 101. Test Anti-Scl–70	8	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
102	33100000-1	Lot 102. Test Anti sm/RNP	6	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
103	33100000-1	Lot 103. Test Anti-Centromere B	6	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
104	33100000-1	Lot 104. Test Anticorpii Anti – Mitocondriali	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
105	33100000-1	Lot 105. Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale
106	33100000-1	Lot 106. Test Anti Helicobacter Pylori Ig G	6	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.
107	33100000-1	Lot 107. Test Anti CCP	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.
108	33100000-1	Lot 108. Test anticorpi anti- lamblia	30	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși controlul “+”și “-”
109	33100000-1	Lot 109. Test anticorpi la toxocara Ig G	30	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși controlul “+”și “-”

110	33100000-1	Lot 110. Anticorpi IgE specific anti-septonest	6	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-septonest (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
111	33100000-1	Lot 111. Anticorpi IgE specific anti-lidocain	4	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-lidocain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
112	33100000-1	Lot 112. Anticorpi IgE specific anti-scandonest	5	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-scandonest (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
113	33100000-1	Lot 113. Anticorpi IgE specific anti-ubistezin	4	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ubistezin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
114	33100000-1	Lot 114. Anticorpi IgE specific anti-ultracain	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ultracain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
115	33100000-1	Lot 115. Anticorpi IgE specific anti-adrenalin	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-adrenalin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
116	33100000-1	Lot 116. Anticorpi IgE specific anti-dexametazon	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-dexametazon (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)

117	33100000-1	Lot 117. Anticorpi IgE specific anti-lincomicin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-lincomicin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
118	33100000-1	Lot 118. Anticorpi IgE specific anti-augumentin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-augumentin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
119	33100000-1	Lot 119. Anticorpi IgE specific anti-atropin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-atropin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
120	33100000-1	Lot 120. Anticorpi IgE specific anti-fentanil	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-fentanil (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
121	33100000-1	Lot 121. Anticorpi IgE specific anti-promedol	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-promedol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
122	33100000-1	Lot 122. Anticorpi IgE specific anti-midazolam	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-midazolam (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)
123	33100000-1	Lot 123. Anticorpi IgE specific anti-propofol	3	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-propofol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)

124	33100000-1	Lot 124. Anticorpi IgE specific anti-ketamin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ketamin(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
125	33100000-1	Lot 125. Anticorpi IgE specific anti-arduan	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-arduan(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
126	33100000-1	Lot 126. Anticorpi IgE specific anti-analgin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-analgin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
127	33100000-1	Lot 127. Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
128	33100000-1	Lot 128. Anticorpi IgE specific anti-bupivacain	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-bupivacain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori,controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
129	33100000-1	Lot 129. Anticorpi IgE specific anti-ditilin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ditilin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
130	33100000-1	Lot 130. Anticorpi IgE specific anti-dimedrol	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-dimedrol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)

131	33100000-1	Lot 131. Anticorpi IgE specific anti-diazepam	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-diazepam(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
132	33100000-1	Lot 132. Anticorpi IgE specific anti-morfin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-morfin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
133	33100000-1	Lot 133. Anticorpi IgE specific anti-thiopental Na	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-thiopental Na (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
134	33100000-1	Lot 134. Anticorpi IgE specific anti-tramadol	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-tramadol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
135	33100000-1	Lot 135. Anticorpi IgE specific anti-metrogil	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-metrogil (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
136	33100000-1	Lot 136. Anticorpi IgE specific anti-ceftriaxon	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ceftriaxon (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
137	33100000-1	Lot 137. Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)

138	33100000-1	Lot 138. Anticorpi IgE specific anti-cefazolin	2	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-cefazolin(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)
139	33100000-1	Lot 139. Multicalibrator	10	flacon	Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive si consumabile pentru analizator biochimic semiautomat Star Dust MC 15 flacoane a câte 3 ml, compatibil cu an.biochimic Flexor XN
140	33100000-1	Lot 140. Seruri hemolitice titru 1:3000	10	ml	Specificații standard pentru investigații imunologice, Seruri hemolitice titru 1:3000
141	33100000-1	Lot 141. Test RPR destinat detectării anticorpilor prin testul la sifilis	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice, Ambalaj per kit - 500 teste. Suspensie antigenică prezintă antigen VDRL modificat: microparticule de cărbune acoperite cu complexe lipidice: cardiolipina, lecitina și colesterol, cu conservant.. Set conține în mod obligator: - Antigen RPR Carbon – suspensie de carbon, pentru 500 teste. -Control negativ: preparat din ser uman cu conservant (1 ml), rezultat valid după 8 minute; -Control pozitiv: preparat din ser imun cu anticorpii contra T. Pallidum, cu conservant. (1 ml), rezultat pozitiv la nivelul titrului 1/4 cu + sau – unu dublu dilutie după 8 minute. Carduri pentru testare: de unică folosință sau carduri reutilizabili până la 10 locuri rotunde cu marginea colorată sau evidențiată, incluse în set pentru 500 teste. Baghete pentru etalarea probei: de unică folosință în set pentru 500 teste. Flaconas-dispenser din masa plastica cu virf. Sensibilitate si specificitate maximala posibila.
142	33100000-1	Lot 142. Phenilalanine Malonate broth(bulion)	0.1	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Phenilalanine Malonate broth(bulion) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
143	33100000-1	Lot 143. Geloza sulfat cu fier(total pregatit)	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Geloza sulfat cu fier (total pregatit) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
144	33100000-1	Lot 144. Mediu MRS lichid	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediu MRS lichid. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
145	33100000-1	Lot 145. Medium Bifidobacterium broth(bulion)	1	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice Medium Bifidobacterium broth (bulion). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
146	33100000-1	Lot 146. Disc cu bacitracin 0,04-0,05 ME p/u S.pyogenes	100	buc	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Disc cu bacitracin 0,04-0,05 ME p/u S.pyogenes
147	33100000-1	Lot 147. Mediul Sabouroud lichid (bulion)	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul Sabouroud lichid (bulion) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg

148	33100000-1	Lot 148. Mediul MacConkey agar	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul MacConkey agar Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
149	33100000-1	Lot 149. Mediul Tioglicolic	2.5	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul Tioglicolic. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
150	33100000-1	Lot 150. Agar hiperclorurat cu manitol	3	kg	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Agar hiperclorurat cu manitol Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>[nu vor fi acceptate]</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p>[forma garanției a/b/c]</p> <p>a) <i>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 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițanu”, Chișinău</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003600150783</i></p> <p><i>Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448</i></p> <p><i>Codul bancar: MOLDM2X302:</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. ____ din ____”.</i></p> <p><i>Garanția pentru ofertă se va reține în cazul în care:</i></p> <p><i>a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;</i></p> <p><i>b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;</i></p> <p><i>c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei.</i></p>
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:	<i>DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013</i>
3.5.	Termenul de livrare:	<i>Pe parcursul anului 2021, în termen de 30 de zile de la solicitare</i>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. <i>Prin transfer, în termen de 30 zile, după livrarea fiecărei partide</i>

3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	90 zile
3.9.	Ofertele în valută străină:	nu se acceptă

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1.	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	SIA RSAP
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	Informația o găsiți în SIA RSAP/www.achizitii.md
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP"

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	lei MD
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	Data deschiderii ofertelor
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Evaluarea va fi efectuată pe: loturi
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	Nu se aplică

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5%
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</p> <p>a) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</p> <p>b) Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</p> <p>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun.Chișinău, str.Testemițanu, 29</p> <p>Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițanu”, Chișinău</p> <p>Codul fiscal: 1003600150783</p> <p>Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448</p> <p>Codul bancar: MOLDM2X302</p> <p>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocieria grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	Nu se aplică

6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>5 zile</i>
------	--	---------------

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: _____ Alexandru Ferdohleb

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

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

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	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__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate 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 în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

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 **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne 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 **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

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.

Semnat: _____

[semnătura 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 hârtie specială protejată.]

_____ [Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____

_____ [numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ___ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

_____ a fost informată că
_____ [denumirea băncii]

_____ (numit în continuare „Ofertant”)
_____ [numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ___ ” _____ 20__ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea _____

conform anunțului de participare nr. _____ [obiectul achiziției]
dîn “ ___ ” _____
20__.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
_____ [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, însoțite 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 câștigător, 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]

Garanție de bună execuție (F3.3)

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

Data: “ ___ ” _____ 20__

Procedura de achiziție publică 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 _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (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 târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ *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 sîntem 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.”*

CAPITOLUL IV SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
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 procedurii de achiziție Conform SIA RSAP din Conform SIA RSAP

Denumirea procedurii de achiziție: **Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021**

Cod CPV	Denumirea bunurilor	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
Bunuri							
33100000-1	Lot 1. Ansa bacteriologică nihrom d=1 mm				Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică nihrom d=1 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 2. Ansa bacteriologică din nihrom d=2 mm				Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică din nihrom d=2 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 3. Ansa bacteriologică d=4 mm, 10mkl sterila din polistirol				Materiale și consumabile de laborator, Ansa bacteriologică d=4 mm, 10mkl, sterila din polistirol, Ambalate cite 20 buc		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 4. Spatula bacteriologică sterilă din polisterol în formă "L"				Materiale și consumabile de laborator, Spatula bacteriologică sterilă din polisterol în formă "L" în ambalaj individual		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 5. Container steril, din polisterol, cu lopatica, cu etichetă, volumul 30 ml, cu capac filetat, în ambalaj individual				Materiale și consumabile de laborator, Container steril, din polisterol, cu lopatica, cu etichetă, volumul 30 ml, cu capac filetat, în ambalaj individual		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 6. Container pentru urină, volumul 2500 ml "24 h" rezervor cu capac filetat, polietilen.				Materiale și consumabile de laborator, Container pentru urină, volumul 2500 ml "24 h" rezervor cu capac filetat, polietilen.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 7. Etichete autoadezive diam. mm 40x30				Materiale și consumabile de laborator, Etichete autoadezive diam. mm 40x30		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 8. Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionată împreună cu pipete)				Materiale și consumabile de laborator, Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionată împreună cu pipete)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 9. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu dop, cu substanța aditivă "K3EDTA", mărimea 12x56 mm Volumul de umplere 1,0 ml. valabilitate 18 luni				Materiale și consumabile de laborator, Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionată împreună cu pipete)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 10. Eprubete din polipropilen de unică folosință, volum 10 ml 16x100 mm grad. 2,5-5 ml				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu dop, cu substanța aditivă "K3EDTA", mărimea 12x56 mm Volumul de umplere 1,0 ml. valabilitate 18 luni		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 11. Eprubeta cu tampon steril, polisterol și bumbac				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete din polipropilen de unică folosință, volum 10 ml 16x100 mm grad. 2,5-5 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 12. Eprubeta din polisteren cu capac filetat, sterilă, volum 14- 16 ml cu etichetă în ambalaj individual				Materiale și consumabile de laborator, Eprubeta cu tampon steril, polisterol și bumbac		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 13. Vîrfuri de pipeta sterile (0.5 -230 ul)				Materiale și consumabile de laborator, Eprubeta din polisteren cu capac filetat, sterilă, volum 14- 16 ml cu etichetă în ambalaj individual		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 14. Ependorf 0.5ml cu capac				Materiale și consumabile de laborator, Vîrfuri pipeta, cu filtru, vol. 5-230 µl, DNase/RNase-free, non- pyrogenic, sterile, PP, cutie 96 buc.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 15. Pipete Paster de plasti 1,0 ml				Ependorf 0.5ml cu capac		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 16. Saci pentru autoclav, 50kg				Pipete Paster plastic transparente		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 17. Saci pentru autoclav 2-3kg				Saci pentru autoclav, 50kg; Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 40 x75 cm	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 18. Saci pentru autoclav 3-5kg				Materiale și consumabile de laborator, Saci pentru autoclav. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 17 x30 cm	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 19. Saci deșeuri (galbene) 50 kg				Saci deșeuri (galbene) 50 kg Volumul 50 kg; Cu pictograma "Pericol biologic"; Culoare galbenă; Rezistență mecanică mare, nu permite scurgerea lichidelor; Sacul să poată fi închis ușor și sigur; Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Dimensiunea 40 x75 cm	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 20. Hîrtie de filtru				Materiale și consumabile de laborator, Hîrtie de filtru	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 21. Lamele 24x24 mm				Materiale și consumabile de laborator, Lamele 24x24 mm	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 22. Marcher CD -PEN				Materiale și consumabile de laborator, Marcher CD -PEN rezistent la apa, culoarea neagra	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 23. Pipetă serologica sterilă de 1 ml				Materiale și consumabile de laborator, Pipeta serologica, 1 ml, div. 1/100, sterila, Dnase/Rnase- free, Apirogena, amb. ind.	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 24. Plăci Petri din polistirol (pătrate) 120x120 mm, pentru antibiograma, sterile				Materiale și consumabile de laborator, Plăci Petri din polistirol (pătrate) 120x120 mm, pentru antibiograma, sterile		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 25. Placi Petri sterile din polisterol, 100 mm				Materiale și consumabile de laborator, Placi Petri sterile din polisterol, 100 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 26. Tampon nesteril din lemn și bumbac				Materiale și consumabile de laborator, Tampon nesteril din lemn și bumbac		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 27. Tampon steril din lemn și cotton 150mm				Materiale și consumabile de laborator, Tampon steril din lemn și cotton 150mm ambalat individual, cutia 100 buc. Obligator prezentarea mostrelor nu mai puțin de 10 buc..		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 28. Planșete pentru aprecierea grupei sangvine din plastic, 50 godeuri (190x290mm)				Materiale și consumabile de laborator, Planșete pentru aprecierea grupei sangvine din plastic, 50 godeuri (190x290mm)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 29. Spirtiera 100 ml				Materiale și consumabile de laborator, Spirtiera 100 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 30. Lamele pentru camera Goreaev				Materiale și consumabile de laborator, Lamele pentru camera Goreaev		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 31. Lame din sticla, netede, marimea 70-80 x 20-30 mm. 2-3 mm, cu margine slefuita, mată				Materiale și consumabile de laborator, Lame din sticla, netede, marimea 70-80 x 20-30 mm. 2-3 mm, cu margine slefuita, mată		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 32. Eprubete vol. 5 ml 75x13 mm din polisteren				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vol. 5 ml 75x13 mm din polisteren - obligatoriu (transparente)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 33. Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu activator de coagulare, volum 4,5ml, 13/75 mm				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu activator de coagulare, volum 4,5ml, 13/75 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 34. Eprubete vacumate din PET plastic, eticheta largă, capac , cu K3EDTA 3 ml 13/75 mm				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacumate din PET plastic, eticheta largă, capac , cu K3EDTA 3 ml 13/75 mm		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 35. Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu citrat de sodiu 3,8%, volum 3,5ml, 13/75 mm				Materiale și consumabile de laborator, Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu citrat de sodiu 3,8%, volum 3,5ml, 13/75 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 36. Holder lung 6,5-7 x 3-3,5mm pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate				Materiale și consumabile de laborator, Holder lung 6,5-7 x 3-3,5mm pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 37. Ace subțire, cu canulă transparentă, cu lumen lărgit 21G pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate				Materiale și consumabile de laborator, Ace subțire cu canulă transparentă, cu lumen lărgit 21G pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 38. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 10 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm				Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 10 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 39. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 20 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm				Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 20 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 40. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 40-60 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm				Materiale și consumabile de laborator, Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 40 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 41. Psihrometru (diapazon de masurare a temperaturii 14-40°C) Prezența certificatului de confirmare corespunzător standardelor ISO, autorizație de la producător. Verificat metrologic, înregistrat în Registrul de Stat RM				Materiale și consumabile de laborator, Prezența certificatului de confirmare corespunzător standardelor ISO, autorizație de la producător. Verificat metrologic, înregistrat în Registrul de Stat RM diapazon de masurare a temperaturii 14-40°C		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 42. Perie p-u curățarea eprubetelor				Materiale și consumabile de laborator, Perie p-u curățarea eprubetelor		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 43. Stativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri				Materiale și consumabile de laborator, Stativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 44. Tuburi de polistiren sterile (clare 12 x 75 mm)				Materiale și consumabile de laborator, Tuburi de polistiren sterile (clare 12 x 75 mm)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 45. Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml				Materiale și consumabile de laborator, Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 46. Chiuvete pentru spectrofotometrie 70 ml				Materiale și consumabile de laborator, Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 47. Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT)				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set de 100 teste , compatibil cu Trombotimer-4		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 48. Reagent tromboplastin - calciu pentru determinarea timpului protrombinic după Quick, reagent liofilizat , ISI 1,05				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Reagent liofilizat, ISI-1,05 Pentru determinarea protrombinei după Quick , ind. protrombinic, INR în plasmă. amb – 10 fl x10 ml, cu CaCl ₂ inclus în set		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 49. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) cu acid elagic				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA), 1 Set minim 480 teste . Componenta set: APTT-EI reagent : creier de epură <1.0% , acid elagic. Sodium azide <0.01% . CaCl ₂ 002 mol/l, Sodium azide <0.01% ,		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 50. Plazma de control - nivel normal 1ml, cu valorile urmatorilor parametri:Timpul protrombinic; protrombina dupa Quick; INR;TTPA;Timpul trombinic;Fibrinogen, ISI 1,0-1,1				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Componenta set:Plasma N 6*1 ml, Azidă de sodiu<0.01%, liofilizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 51. Plazma de control - nivel patologic 1ml, cu valorile urmatorilor parametri:Timpul protrombinic;protrombina dupa Quick;INR;TTPA;Timpul trombinic;Fibrinogen, ISI 1,0-1,1				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Componenta set:Plasma P 6*1 ml. Azidă de sodiu<0.01%, liofilizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 52. Set p/u determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. Set include plasma control- plus și control- minus.Varianta in flacoane set 100 determinari		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 53. Set pentru determinarea D-dimerilor prin testul de latex				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Set include suspensia de latex, control pozitiv si negativ, tampon glicina, 0,1 mol/l, pH 8,2), pentru min 80 de teste		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 54. Set de cuve cu bilă din plastic pentru investigații Trombotimer-4				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Reagenții , plazma de control, consumabile de la același producător , sub același lot. set de 1200-1250 buc, legate în patru buc., cuve cu bilă pereții transparenți,din polistiren, diam.ex 8,3 mm.Compatibile cu aparatul Trombotimer-4.		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 55. Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometre optico-mecanice				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometre optico-mecanice set 100-200 teste, reagent liofilizat, determinarea cu soluție de trombin fara dilutia plasmei, linearitate pina la 10 g/l.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 56. Set de calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, 5 nivele				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4 Set de calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, 5 nivele, cu set de fibrinogen de acelaș producator sub acelaș Lot.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 57. Plasma calibrator 100-105 %				Cercetarea sistemului de hemostază coagulometru optico-mecanic semiautomat, Trombotimer-4Plasma calibrator 100-105 %		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 58. Acid acetic glaciari				Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid acetic glaciari		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 59. Acid sulfosalycilic				Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid sulfosalycilic		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 60. Acid boric				Reactivi chimici pentru analize de retina, Acid boric		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 61. Tetraborat de sodiu				Reactivi chimici pentru analize de retina, Tetraborat de sodiu		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 62. Citrat de sodiu Na 3-06 H5 07x5 H20				Reactivi chimici pentru analize de retina, Citrat de sodiu Na 3-06 H5 07x5 H20		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 63. Albastru de metilen				Reactivi chimici pentru analize de retina, Albastru de metilen		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 64. Polyethyleneglycol 6000				Reactivi chimici pentru analize de retina, Polyethyleneglycol 6000		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 65. Strip-test la troponin I în ser				Expres teste diagnostice p/u analiza, Prioritate pentru testele cu cea mai înaltă sensibilitate și specificitate.		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 66. Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)				Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 67. Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina				Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 68. Teste pentru determinarea proteinei în urina				Expres teste diagnostice p/u analiza, Teste pentru determinarea proteinei în urina		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 69. Fixator Main-Griunvald-Reactiv p/u fixarea preparatelor hematologice.				Reactivi p/u hematologie, Fixator Main-Griunvald-Reactiv p/u fixarea preparatelor hematologice.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 70. Azur-eozin Romanovschi-Reactiv p/u vopsirea preparatelor hematologice.				Reactivi p/u hematologie, Azur-eozin Romanovschi-Reactiv p/u vopsirea preparatelor hematologice.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 71. Ulei de imersie				Reactivi p/u hematologie, Ulei de imersie		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 72. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator				reagenți pentru clinică, Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 73. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator				Reagenți pentru clinică, Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. În pașaportul set să fie indicat conc.medie a proteinei cu limit.de control/ X*-2S/. Sol de control sînt gata pentu lucru. Caracteristica analitică: Concentrații /0,2-0,4/ g/l. Coeficientul de variație nu mai mult 10%.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 74. Reagent monoclonal Anti A, cu pipetă, pentru 100 doze				Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti A, cu pipetă, pentru 100 doze		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 75. Reagent monoclonal Anti B, cu pipetă, pentru 100 doze				Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti B, cu pipetă, pentru 100 doze		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 76. Reagent monoclonal Anti AB, cu pipetă, pentru 100 doze				Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti AB, cu pipetă, pentru 100 doze		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 77. Reagent monoclonal Anti D (Ig M), cu pipetă, pentru 100 doze				Reactivi p/u hematologie, Reagent monoclonal Anti D (Ig M), cu pipetă, pentru 100 doze		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 78. Indicator chimic pentru controlul eficienței sterilizării cu vapori 120°C - 45 minute)				Reactivi p/u microbiologia, Indicator chimic pentru controlul eficienței sterilizării cu vapori 120°C -45 minute)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 79. Resazurin-indicator al anaerobiozei				Reactivi p/u microbiologia, Resazurin-indicator al anaerobiozei		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 80. Anaerogen 2,5 L				Reactivi p/u microbiologia, Anaerogen 2,5 L		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 81. Indicator biologic Bacillus stearothermophilus spore pe strip 25/ambalaj				Reactivi p/u microbiologia, Indicator biologic Bacillus stearothermophilus spore pe strip 25/ambalaj		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 82. Termohirtie cu densitatea №4				Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic PCE-210, ERMA Termohirtie cu densitatea №4		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 83. Bloc de 15 cuve Star Dust MC15				Consumabile pentru analizator bioch. semiautomat Star Dust MC15 compatibil cu analizatorul Star Dust MC15		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 84. Ser control normal pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml				Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive și consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15 Ser control normal pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 85. Ser de control patologic pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml,				Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive și consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15 Ser de control patologic pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml,		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 86. Cloride				<p>Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive si consumabile pentru analizator biochimic seautomat Star Dust MC 15Metoda de determinare - DeterminareSpectrofoto-metrica; Tipul reagenților - Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator; Material pentru investigatii - Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detectie pentru set ≤ 2.0 g/l; Interferențe - Acid Ascorbic pînă la1,7 mmol/l,Bilirubina pînă la 0,7mmol/l,Lipemie pînă la 5,6 g/l,Hemoglobina pînă la5,5 g/l,Magneziu pînă la 8mmol/l; Flacoane cu volumul de la 10 pînă la 20 ml.</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 87. Lactat				<p>Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive si consumabile pentru analizator biochimic semiautomat Star Dust MC 15Metoda de determinare - Enzimatic colorimetric; Tipul reagenților - lichid, stabil, gata pentru folosire, bireagent, cu calibrator; Material pentru investigatii - Ser, plasma EDTA sau heparinizată; Limita minimă de detectie pentru set $\leq 0,044$U/l; Interferențe - Acid Ascorbic pînă la1,7 mmol/l,Bilirubina pînă la 0,7mmol/l,Lipemie pînă la 5,6 g/l,Hemoglobina pînă la5,5 g/l,Magneziu pînă la 8mmol/l; Flacoane cu volumul de la 5 pînă la 10 ml.</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 88. Test HBs Ag				<p>Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerinte generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 89. Test Anti HCV				<p>Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerinte generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 90. Test Anti HCV IgM				<p>Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerinte generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori</p>	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 91. Test Anti HDV				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 92. Test Anti HDV IgM				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 93. Test Anti-ds DNA				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 94. Test ANA (Anticorpii Anti-Nucleari)				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul “+”și “-” calibratori	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 95. Test Anti-MPO (p-Antocrprii citoplasmatici anti neutrofile)				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 96. Test Anti-PR3 (c-Antocrprii citoplasmatici anti neutrofile)				Specificații standard pentru investigații imunologiceMetoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 97. Test Anticorpii antifosfolipidici IgG/IgM				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 98. Test Anticorpii anti-cardiolipini IgG/IgM				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 99. Test Anti-SS–A				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 100. Test Anti-SS–B				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 101. Test Anti-Scl–70				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 102. Test Anti sm/RNP				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 103. Test Anti-Centromere B				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 104. Test Anticorpilor Anti – Mitocondriali				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 105. Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 106. Test Anti Helicobacter Pylori Ig G				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 107. Test Anti CCP				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 108. Test anticorpi anti-lambliia				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși controlul “+” și “-”	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 109. Test anticorpi la toxocara Ig G				Specificații standard pentru investigații imunologice, Metoda ELISA, test cantitativ, vezi cerințe generale, de asemenea să fie incluși controlul “+” și “-”	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 110. Anticorpi IgE specific anti-septonest				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-septonest (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 111. Anticorpi IgE specific anti-lidocain				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-lidocain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 112. Anticorpi IgE specific anti-scandonest				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-scandonest (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 113. Anticorpi IgE specific anti-ubistezin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ubistezin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 114. Anticorpi IgE specific anti-ultracain				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ultracain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 115. Anticorpi IgE specific anti-adrenalin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-adrenalin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 116. Anticorpi IgE specific anti-dexametazon				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-dexametazon (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 117. Anticorpi IgE specific anti-lincomicin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-lincomicin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 118. Anticorpi IgE specific anti-augumentin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-augumentin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 119. Anticorpi IgE specific anti-atropin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-atropin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 120. Anticorpi IgE specific anti-fentanil				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-fentanil (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate, solutia de spalare, substrat bufer, solutia stop, pozitiv control, negativ control, reference set, reference inel, microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 121. Anticorpi IgE specific anti-promedol				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-promedol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni,calibratori,controale,solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 122. Anticorpi IgE specific anti-midazolam				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-midazolam(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori,controale,solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 123. Anticorpi IgE specific anti-propofol				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-propofol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori,controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control, reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 124. Anticorpi IgE specific anti-ketamin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ketamin(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 125. Anticorpi IgE specific anti-arduan				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-arduan(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 126. Anticorpi IgE specific anti-analgin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-analgin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 127. Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 128. Anticorpi IgE specific anti-bupivacain				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-bupivacain (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 129. Anticorpi IgE specific anti-ditilin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ditilin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 130. Anticorpi IgE specific anti-dimedrol				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-dimedrol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, soluție și consumabile (Conjugate, soluția de spălare, substrat bufer, soluția stop, pozitiv control, negativ control, referențe set, referențe inel, microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 131. Anticorpi IgE specific anti-diazepam				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-diazepam(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 132. Anticorpi IgE specific anti-morfin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-morfin (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 133. Anticorpi IgE specific anti-thiopental Na				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-thiopental Na (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 134. Anticorpi IgE specific anti-tramadol				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-tramadol (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale,solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 135. Anticorpi IgE specific anti-metrogil				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-metrogil (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 136. Anticorpi IgE specific anti-ceftriaxon				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ceftriaxon (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile(Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 137. Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina (un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 138. Anticorpi IgE specific anti-cefazolin				Specificații standard pentru investigații imunologice, Anticorpi IgE specific anti-cefazolin(un set = 96 teste) disc sau inel cu alergeni, calibratori, controale, solutie si consumabile (Conjugate,solutia de spalare,substrat bufer,solutia stop,pozitiv control, negativ control,reference set,reference inel,microplate ELISA)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 139. Multicalibrator				Specificații standard pentru investigații biochimice, Reactive si consumabile pentru analizator biochimic semiautomat Star Dust MC 15 flacoane a câte 3 ml, compatibil cu an.biochimic Flexor XN		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 140. Seruri hemolitice titru 1:3000				Specificații standard pentru investigații imunologice, Seruri hemolitice titru 1:3000		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 141. Test RPR destinat detectării anticorpilor prin testul la sifilis				<p>Specificații standard pentru investigații imunologice, Ambalaj per kit - 500 teste. Suspensie antigenică prezintă antigen VDRL modificat: microparticule de cărbune acoperite cu complexe lipidice: cardiolipina, lecitina și colesterol, cu conservant. Set conține în mod obligator: - Antigen RPR Carbon – suspensie de carbon, pentru 500 teste. -Control negativ: preparat din ser uman cu conservant (1 ml), rezultat valid după 8 minute; -Control pozitiv: preparat din ser imun cu anticorpii contra T. Pallidum, cu conservant. (1 ml), rezultat pozitiv la nivelul titrului 1/4 cu + sau – un dublu diluție după 8 minute. Carduri pentru testare: de unică folosință sau carduri reutilizabili până la 10 locuri rotunde cu marginea colorată sau evidențiată, incluse în set pentru 500 teste. Baghete pentru etalarea probei: de unică folosință în set pentru 500 teste. Flaconas-dispenser din masă plastică cu vîrf. Sensibilitate și specificitate maximă posibilă.</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 142. Phenilalanine Malonate broth(bulion)				<p>Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Phenilalanine Malonate broth(bulion) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 143. Geloza sulfid cu fier(total pregătit)				<p>Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Geloza sulfid cu fier (total pregătit) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 144. Mediu MRS lichid				<p>Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediu MRS lichid. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 145. Medium Bifidobacterium broth(bulion)				<p>Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice Medium Bifidobacterium broth (bulion). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg</p>	CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 146. Disc cu bacitracin 0,04-0,05 ME p/u S.pyogenes				<p>Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Disc cu bacitracin 0,04-0,05 ME p/u S.pyogenes</p>	CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 147. Mediul Sabouroud lichid (bulion)				Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul Sabouroud lichid (bulion) Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 148. Mediul MacConkey agar				Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul MacConkey agar Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 149. Mediul Tioglicolic				Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Mediul Tioglicolic. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 150. Agar hiperclorurat cu manitol				Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Agar hiperclorurat cu manitol Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
	TOTAL						

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 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție Conform SIA RSAP din Conform SIA RSAP

Denumirea procedurii de achiziție: Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA), lei	Preț unitar (cu TVA), lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
33100000-1	Lot 1. Ansa bacteriologică nihrom d=1 mm	buc	20					Pe parcursul anului 2021, în termen de 30 de zile de la solicitare	Conform SIA RSAP
33100000-1	Lot 2. Ansa bacteriologică din nihrom d=2 mm	buc	10						
33100000-1	Lot 3. Ansa bacteriologică d=4 mm, 10mkl sterila din polistirol	buc	5000						
33100000-1	Lot 4. Spatula bacteriologică sterilă din polisterol în formă "L"	buc	500						
33100000-1	Lot 5. Container steril, din polisterol, cu lopatica, cu etichetă, volumul 30 ml, cu capac filetat, în ambalaj individual	buc	500						
33100000-1	Lot 6. Container pentru urină, volumul 2500 ml "24 h" rezervor cu capac filetat, polietilen.	buc	150						
33100000-1	Lot 7. Etichete autoadezive diam. mm 40x30	buc	600						
33100000-1	Lot 8. Slaiduri pentru sedimentarea urinei 1 x 10 investigații (trebuie aprovizionate împreună cu pipete)	buc	2000						
33100000-1	Lot 9. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu dop, cu substanța aditivă "K3EDTA", mărimea 12x56 mm Volumul de umplere 1,0 ml. valabilitate 18 luni	buc	6000						
33100000-1	Lot 10. Eprubete din polipropilen de unică folosință, volum 10 ml 16x100 mm	buc	2500						

	grad. 2,5-5 ml						
33100000-1	Lot 11. Eprubeta cu tampon steril, polisterol si bumbac	buc	2000				
33100000-1	Lot 12. Eprubeta din polisteren cu capac filetat, sterila, volum 14- 16 ml cu etichetă în ambalaj individual	buc	2000				
33100000-1	Lot 13. Vîrfuri de pipeta sterile (0.5 -230 ul)	buc	5000				
33100000-1	Lot 14. Ependorf 0.5ml cu capac	buc	1000				
33100000-1	Lot 15. Pipete Paster de plasti 1,0 ml	buc	20500				
33100000-1	Lot 16. Saci pentru autoclav, 50kg	buc	4800				
33100000-1	Lot 17. Saci pentru autoclav 2-3kg	buc	4500				
33100000-1	Lot 18. Saci pentru autoclav 3-5kg	buc	3000				
33100000-1	Lot 19. Saci deșeuri (galbene) 50 kg	buc	4000				
33100000-1	Lot 20. Hîrtie de filtru	kg	45				
33100000-1	Lot 21. Lamele 24x24 mm	buc	5000				
33100000-1	Lot 22. Marcher CD -PEN	buc	440				
33100000-1	Lot 23. Pipetă serologica sterilă de 1 ml	buc	6500				
33100000-1	Lot 24. Plăci Petri din polistirol (pătrate) 120x120 mm, pentru antibiograma, sterile	buc	4000				
33100000-1	Lot 25. Placi Petri sterile din polisterol, 100 mm	buc	35000				
33100000-1	Lot 26. Tampon nesteril din lemn și bumbac	buc	5500				
33100000-1	Lot 27. Tampon steril din lemn si cotton 150mm	buc	6000				
33100000-1	Lot 28. Planșete pentru aprecierea grupei sangvine din plastic, 50 godeuri (190x290mm)	buc	60				
33100000-1	Lot 29. Spirtiera 100 ml	buc	6				
33100000-1	Lot 30. Lamele pentru camera Goreaev	buc	20				
33100000-1	Lot 31. Lame din sticla,netede,marimea 70-80 x 20-30 mm.2-3 mm, cu margine slefuita, mată	buc	1000				

33100000-1	Lot 32. Eprubete vol. 5 ml 75x13 mm din polisteren	buc	42000				
33100000-1	Lot 33. Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu activator de coagulare, volum 4,5ml, 13/75 mm	buc	95000				
33100000-1	Lot 34. Eprubete vacumate din PET plastic, eticheta largă, capac , cu K3EDTA 3 ml 13/75 mm	buc	70000				
33100000-1	Lot 35. Eprubete vacumate din PET plastic, cu eticheta, cu citrat de sodiu 3,8%, volum 3,5ml, 13/75 mm	buc	55000				
33100000-1	Lot 36. Holder lung 6,5-7 x 3-3,5mm pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate	buc	1500				
33100000-1	Lot 37. Ace subțire, cu canulă transparentă, cu lumen lărgit 21G pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacumate	buc	15000				
33100000-1	Lot 38. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 10 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	buc	5				
33100000-1	Lot 39. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 20 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	buc	5				
33100000-1	Lot 40. Ștativ pentru eprubete din sticla biologice 40-60 cuiburi din plastic, pentru eprubete d 16 mm	buc	20				
33100000-1	Lot 41. Psihrometru (diapazon de masurare a temperaturii 14-40°C) Prezența certificatului de confirmare corespunzător standardelor ISO, autorizație de la producător. Verificat metrologic, înregistrat în Registrul de Stat RM	buc	4				
33100000-1	Lot 42. Perie p-u curățarea eprubetelor	buc	80				
33100000-1	Lot 43. Stativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri	buc	2				
33100000-1	Lot 44. Tuburi de polistiren sterile (clare	buc	9000				

	12 x 75 mm)						
33100000-1	Lot 45. Chiuvete pentru spectrofotometrie 4,5 ml	buc	5000				
33100000-1	Lot 46. Chiuvete pentru spectrofotometrie 70 mkl	buc	300				
33100000-1	Lot 47. Reagenți p/u determinarea timpului de trombină (TT)	set	35				
33100000-1	Lot 48. Reagent tromboplastin - calciu pentru determinarea timpului protrombinic după Quick, reagent liofilizat , ISI 1,05	set	160				
33100000-1	Lot 49. Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) cu acid elagic	set	90				
33100000-1	Lot 50. Plazma de control - nivel normal 1ml, cu valorile urmatorilor parametri:Timpul protrombinic; protrombina dupa Quick; INR;TTPA;Timpul trombinic;Fibrinogen, ISI 1,0-1,1	fl	180				
33100000-1	Lot 51. Plazma de control -nivel patologic 1ml, cu valorile urmatorilor parametri:Timpul protrombinic;protrombina dupa Quick;INR;TTPA;Timpul trombinic;Fibrinogen, ISI 1,0-1,1	fl	160				
33100000-1	Lot 52. Set p/u determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante	set	6				
33100000-1	Lot 53. Set pentru determinarea D-dimerilor prin testul de latex	set	54				
33100000-1	Lot 54. Set de cuve cu bilă din plastic pentru investigații Trombotimer-4	set	120				
33100000-1	Lot 55. Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometre optico-mecanice	set	100				
33100000-1	Lot 56. Set de calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, 5 nivele	set	1				
33100000-1	Lot 57. Plasma calibrator 100-105 %	fl	2				

33100000-1	Lot 58. Acid acetic glaciari	l	0.2				
33100000-1	Lot 59. Acid sulfosalicylic	kg	3				
33100000-1	Lot 60. Acid boric	gr	200				
33100000-1	Lot 61. Tetraborat de sodiu	gr	200				
33100000-1	Lot 62. Citrat de sodiu Na 3-06 H5 07x5 H2O	kg	0.75				
33100000-1	Lot 63. Albastru de metilen	kg	0.2				
33100000-1	Lot 64. Polyethyleneglycol 6000	kg	0.5				
33100000-1	Lot 65. Strip-test la troponin I în ser	strip	1550				
33100000-1	Lot 66. Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	buc	2500				
33100000-1	Lot 67. Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina	buc	700				
33100000-1	Lot 68. Teste pentru determinarea proteinei în urina	buc	200				
33100000-1	Lot 69. Fixator Main- Griunvald-Reactiv p/u fixarea preparatelor hematologice.	l	27				
33100000-1	Lot 70. Azur-eozin Romanovschi-Reactiv p/u vopsirea preparatelor hematologice.	l	27				
33100000-1	Lot 71. Ulei de imersie	ml	2100				
33100000-1	Lot 72. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	set	2				
33100000-1	Lot 73. Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	set	8				
33100000-1	Lot 74. Reagent monoclonal Anti A, cu pipetă, pentru 100 doze	ml	3400				
33100000-1	Lot 75. Reagent monoclonal Anti B, cu pipetă, pentru 100 doze	ml	3400				
33100000-1	Lot 76. Reagent monoclonal Anti AB, cu pipetă, pentru 100 doze	ml	830				
33100000-1	Lot 77. Reagent monoclonal Anti D (Ig M), cu pipetă, pentru 100 doze	ml	2400				
33100000-1	Lot 78. Indicator chimic pentru controlul	buc	3000				

	eficienței sterilizării cu vapori 120°C -45 minute)						
33100000-1	Lot 79. Resazurin-indicator al anaerobiozei	buc	50				
33100000-1	Lot 80. Anaerogen 2,5 L	buc	50				
33100000-1	Lot 81. Indicator biologic Bacillus stearothermophilus spore pe strip 25/ambalaj	set	1				
33100000-1	Lot 82. Termohirtie cu densitatea №4	buc	300				
33100000-1	Lot 83. Bloc de 15 cuve Star Dust MC15	buc	500				
33100000-1	Lot 84. Ser control normal pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	150				
33100000-1	Lot 85. Ser de control patologic pe baza serului uman cu param. cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml,	ml	150				
33100000-1	Lot 86. Cloride	set	250				
33100000-1	Lot 87. Lactat	set	400				
33100000-1	Lot 88. Test HBs Ag	set	1				
33100000-1	Lot 89. Test Anti HCV	set	1				
33100000-1	Lot 90. Test Anti HCV IgM	set	4				
33100000-1	Lot 91. Test Anti HDV	set	9				
33100000-1	Lot 92. Test Anti HDV IgM	set	2				
33100000-1	Lot 93. Test Anti-ds DNA	set	28				
33100000-1	Lot 94. Test ANA (Anticorpii Anti-Nucleari)	set	32				
33100000-1	Lot 95. Test Anti-MPO (p-Antocrpai citoplasmatici anti neutrofile)	set	10				
33100000-1	Lot 96. Test Anti-PR3 (c-Antocrpai citoplasmatici anti neutrofile)	set	10				
33100000-1	Lot 97. Test Anticorpii antifosfolipidici IgG/IgM	set	8				
33100000-1	Lot 98. Test Anticorpii anti-cardiolipini IgG/IgM	set	8				

33100000-1	Lot 99. Test Anti-SS-A	set	8				
33100000-1	Lot 100. Test Anti-SS-B	set	8				
33100000-1	Lot 101. Test Anti-Scl-70	set	8				
33100000-1	Lot 102. Test Anti sm/RNP	set	6				
33100000-1	Lot 103. Test Anti-Centromere B	set	6				
33100000-1	Lot 104. Test Anticorpii Anti – Mitochondriali	set	10				
33100000-1	Lot 105. Test Anticorpilor Anti - LKM 1 IgG	set	10				
33100000-1	Lot 106. Test Anti Helicobacter Pylori Ig G	set	6				
33100000-1	Lot 107. Test Anti CCP	set	3				
33100000-1	Lot 108. Test anticorpi anti- lamblia	set	30				
33100000-1	Lot 109. Test anticorpi la toxocara Ig G	set	30				
33100000-1	Lot 110. Anticorpi IgE specific anti-septonest	set	6				
33100000-1	Lot 111. Anticorpi IgE specific anti-lidocain	set	4				
33100000-1	Lot 112. Anticorpi IgE specific anti-scandonest	set	5				
33100000-1	Lot 113. Anticorpi IgE specific anti-ubistezin	set	4				
33100000-1	Lot 114. Anticorpi IgE specific anti-ultracain	set	3				
33100000-1	Lot 115. Anticorpi IgE specific anti-adrenalin	set	3				
33100000-1	Lot 116. Anticorpi IgE specific anti-dexametazon	set	2				
33100000-1	Lot 117. Anticorpi IgE specific anti-lincomicin	set	2				
33100000-1	Lot 118. Anticorpi IgE specific anti-augumentin	set	2				
33100000-1	Lot 119. Anticorpi IgE specific anti-atropin	set	2				
33100000-1	Lot 120. Anticorpi IgE specific anti-fentanil	set	3				

33100000-1	Lot 121. Anticorpi IgE specific anti-promedol	set	2				
33100000-1	Lot 122. Anticorpi IgE specific anti-midazolam	set	3				
33100000-1	Lot 123. Anticorpi IgE specific anti-propofol	set	3				
33100000-1	Lot 124. Anticorpi IgE specific anti-ketamin	set	2				
33100000-1	Lot 125. Anticorpi IgE specific anti-arduan	set	2				
33100000-1	Lot 126. Anticorpi IgE specific anti-analgin	set	2				
33100000-1	Lot 127. Anticorpi IgE specific anti-ketoprofen	set	2				
33100000-1	Lot 128. Anticorpi IgE specific anti-bupivacain	set	2				
33100000-1	Lot 129. Anticorpi IgE specific anti-ditilin	set	2				
33100000-1	Lot 130. Anticorpi IgE specific anti-dimedrol	set	2				
33100000-1	Lot 131. Anticorpi IgE specific anti-diazepam	set	2				
33100000-1	Lot 132. Anticorpi IgE specific anti-morfin	set	2				
33100000-1	Lot 133. Anticorpi IgE specific anti-thiopental Na	set	2				
33100000-1	Lot 134. Anticorpi IgE specific anti-tramadol	set	2				
33100000-1	Lot 135. Anticorpi IgE specific anti-metrogil	set	2				
33100000-1	Lot 136. Anticorpi IgE specific anti-ceftriaxon	set	2				
33100000-1	Lot 137. Anticorpi IgE specific anti-ciprofloxacina	set	2				
33100000-1	Lot 138. Anticorpi IgE specific anti-cefazolin	set	2				
33100000-1	Lot 139. Multicalibrator	flacon	10				
33100000-1	Lot 140. Seruri hemolitice titru 1:3000	ml	10				
33100000-1	Lot 141. Test RPR destinat detectării	set	10				

	anticorpilor prin testul la sifilis						
33100000-1	Lot 142. Phenilalanine Malonate broth(bulion)	kg	0.1				
33100000-1	Lot 143. Geloza sulfite cu fier(total pregatit)	kg	0.5				
33100000-1	Lot 144. Mediu MRS lichid	kg	0.5				
33100000-1	Lot 145. Medium Bifidobacterium broth(bulion)	kg	1				
33100000-1	Lot 146. Disc cu bacitracin 0,04-0,05 ME p/u S.pyogenes	buc	100				
33100000-1	Lot 147. Mediul Saburoud lichid (bulion)	kg	0.5				
33100000-1	Lot 148. Mediul MacConkey agar	kg	0.5				
33100000-1	Lot 149. Mediul Tioglicolic	kg	2.5				
33100000-1	Lot 150. Agar hiperclorurat cu manitol	kg	3				
	Total						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F 5.1	Contract-model



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. 06-1/_____

**de achiziționare a Consumabilelor și reagenților de laborator de tip deschis
pentru anul 2021**

Cod CPV: 33000000-0

_____. 2020

mun. Chișinău

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>_____.</p> <p>reprezentată prin director, dl. _____,</p> <p>care acționează în baza Statutului,</p> <p>denumit în continuare <i>Vînzător</i></p> <p>pe de o parte,</p>	<p>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, reprezentată prin director, dl. Andrei UNCUȚA,</p> <p>care acționează în baza Regulamentului,</p> <p>denumit în continuare <i>cumpărător</i>,</p> <p>pe de alta parte,</p>

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

- a. Achiziționarea **Consumabilelor și reagenților de laborator de tip deschis pentru anul 2021**, denumite în continuare Bunuri, Cod CPV:33100000-1, conform **Licitație Publică nr. _____** din **Conform SIA RSAP**, în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului nr. _____ din _____.2020.
- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
 - a) Specificația tehnică;
 - b) Specificație de preț;
 - c) Garanția de bună execuție.
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepante sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului Bunurile și să înlătore defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate 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 garanție [*valabilitate, după caz*] a Serviciilor sînt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător, în condiții Incoterms 2013, DDP – Franco destinație vămuit, pe parcursul anului 2021, în decurs de 30 de zile de la solicitare.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- a) *Originalele facturilor;*
- b) *Act de primire predare;*
- c) *Certificat de inofensivitate/Certificatul de conformitate conform specificației prezentului contract;*

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 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: _____ (_____, 00 bani) MLD.

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: prin transfer, **în decurs de 30 de zile după livrarea fiecărei partide.**

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

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător și recepționate de către Cumpărător dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vânzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vânzător 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 în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea

7.1. Neexecutarea obligației este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului acestuia și dacă părții nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. Totuși, dacă întîrzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, partea poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Obligația corelativă de asemenea se stinge. În cazul obligațiilor contractuale, efectele restitutive ale acestei stingeri sînt reglementate prin dispozițiile art. 926-932, care se aplică în mod corespunzător.

7.5. Partea are obligația de a asigura ca creditorul să primească o notificare despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, într-un termen rezonabil după ce prima parte a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe. Partea informată despre neexecutare are dreptul la despăgubiri pentru orice prejudiciu rezultat din neprimirea respectivei notificări.

7.6. Impedimentul justificator nu exonerează partea de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului cînd cealaltă parte nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea

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

8.2. Părțile au dreptul la rezoluțiune în mod unilateral în următoarele cazuri:

- a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
- b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
- c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
- d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor

înaintate conform prezentului Contract;

e) În temeiul prevederilor legislației în vigoare.

8.3. Partea inițiatoare a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice în termen de 15 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 15 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatoare va iniția rezoluțiunea.

9. Reclamații

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

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de 10 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 suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, 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 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 _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile 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 5% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor nelivrate. În cazul în care întîrzierea depășește 30 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile 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% din suma datoriei, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a datoriei.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

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 sînt 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, câte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător și contabilitatea cumpărătorului.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat și intră în vigoare la data semnării, fiind valabil pînă la **31 decembrie 2021**.

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	Autoritatea contractantă
_____	IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”
Adresa poștală:	Adresa poștală: MD-2025, mun. Chișinău, str. N. Testemițanu, 29
Tel./Fax:	Telefon: cont: 022 403 484; fax: 022 729 033;
Cod IBAN:	Cod IBAN: MD38TRPCCC518430A00076AA
Banca:	MF - Trezoreria de Stat
Codul băncii:	Adresa: str. Constantin Tănase, 9
Cod fiscal:	Codul băncii: TREZMD2X
Cod TVA:	Cod fiscal: 1003600150783

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____ : _____	Andrei UNCUTA: _____
L.Ș.	L.Ș.