

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea
Reactive și Consumabile pentru Laborator conform necesităților IMSP Spitalul
Clinic de Traumatologie și Ortopedie pentru anul 2023.
prin procedura de achiziție Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)

1. Denumirea autorității contractante:
Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.
2. IDNO: 1003600150598
3. Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190
4. Numărul de telefon/fax: (022) 24-44-05
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: achizitii.imspsecto@gmail.com
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)
8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):
DA

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://scto.imsp.md/>

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Codul CPV 36965000-0

Nr. d/o	Codul CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Ureea 40%-5ml	Flacon	5	Ureea 40% - adaos la mediu Kristensen. Tip reactiv-lichid , amb.-flacoane de 5 ml. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot					300.00
2		Mediu cu MIO (mobilitatea indol, ornitină)	Kilogram	0,1	Se folosește pentru diferențierea stafilococilor prin metoda de însămânțare
Valoarea estimativă totală pe lot					400.00
3		Mediu cu Arabinoză	Kilogram	0,1	Mediu -Praf dehidratat se folosește pentru diferențierea enterobacteriilor prin metoda de însămânțare, amb-0,1kg . Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot					600.00
4		Lotul Rondele cu antibiotic pentru laboratorul bacteriologic			

		Cefepim/acid clavulanik	Buc	2	
		Ceftazidim/Acid Clavulanic	Buc	2	
		Cefotaxim/ Acid Clavulanic	Buc	2	
		Ticarcillina	Buc	1	
		Ticarcillina/acid clavulanic	Buc	1	
		Azlocillina	Buc	1	
		Ampicillina/sulbactam	Buc	8	
Valoarea estimativă totală pe lot					20 00.00
5		Eprubeta sterilă cu tampon	Bucata	1500	Tab din polipropilenă cu tampon steril. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot					2700.00
6		Tampon steril în ambalaj individual	Bucata	2000	Tampon steril pe baghetă de lemn cu lungimea- 15- 20 cm în ambalaj individual. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot					2500.00
7		Cutii Petri steril	Bucata	3000	Cutii Petri cu diametru 8-10 cm. Standarde de referință ISO 9001:2008 ISO 13485:2004
Valoarea estimativă totală pe lot					4000.00
8		Test bio pentru controlul autoclavelor (1fl.*25)	Set	1	Test imbibat cu b. Stearothermophylus pentru controlul autoclavelor
Valoarea estimativă totală pe lot					600.00
9		Coloranți după Gram	Set.	1	Pentru vopsirea frotiurilor
Valoarea estimativă totală pe lot					1000,00

Lotul 10 Reagenți pentru analizorul biochimic "RESPONS 910" sistem închis

Nr Ord	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	ALAT/GPT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
2	ASAT/GOT	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
3	Albumina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	4
4	Fosfotaza alcalină	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
5	Alfa-Amilaza	Ambalaj cu cod de bare 4x120teste	set	3
6	Bilirubina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
7	Bilirubina directă	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
8	Colesterol	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	3
9	Creatinina	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	4
10	Glucoza	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	7
11	Ureea	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	5
12	Acid uric	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	2
13	Proteina totală	Ambalaj cu cod de bare 4x200teste	set	6
14	Cleaner respons 910	Ambalaj cu cod de bare 4x60ml	set	5
15	Calibrator universal cu	Flacocne de 3 ml	flacocne	10

	parametri pentru Respons 910			
16	Control cu valori normale p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
17	Control cu valori patologice p/u Respons910	Flacoane de 5ml	flacoane	10
18	Cuve de reagenți	256x15	cutie	5
19	Proteina Creativă	Ambalaj cu cod de bare 4x200 teste	set	5
20	Calibrator CRP	Flacocne de 5X2	set	1
21	Control proteină (level I)	Flacocne de 3X2	set	1
22	Control proteină (level II)	Flacocne de 3X2	set	1
23	Lampă fotometrică		buc	1
24	Set annual mentenanță		set	1

Valoarea estimativă totală pe lot

132010,00

1. Documente de calificare pentru analizor de la producător, anexa pentru calibrator universal și controale.
2. Cerințe reagenți-containere compatibile cu RESPONS 910, cu cod de bare, mono- și bireagenți.
3. Calibrator universal din ser uman cu toți parametrii indicați în lista de reagenți.
4. Control Normal și Patologic din ser uman cu indicii pentru toți parametrii indicați în lista de reagenți cu valori pentru RESPONS 910.

Lotul 11 Reagenți pentru analizatorul hematologic automatizat Ymizen H500

Nr Ord	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Reactiv pentru împrejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului (DILUENT) ABX Diluent (20 L/kit)	ABX Diluent, 20 L 0901020 Compoziție: - Tampon organic < 5 % - Conservanți < 0,1 % - Agenți tensiactivi < 0,1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și necolorată la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Ambalajul standard pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.	set	12
2	Lizant unic ce asigură numărarea și diferențierea	Whitediff, 1L 1210906022 Compoziție:	set	20

	<p>leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei. (WHITEDIF) WHITEDIF (1 L/kit)</p>	<p>-Agent lizant < 5% -Surfactanți < 5% -Conservanți < 1% Stabilitate după deschidere: -2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Soluție apoasă limpede, culoare galben pal, la bidon de 1L/set. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.</p>		
3	<p>Reactiv pentru curățarea analizorului (CLEANER) ABX Cleaner (1L/kit)</p>	<p>ABX CLEANER, 1L 0903010 Compoziție: -Tampon organic < 5 % -Enzimă proteolitică < 1 % Conservanți < 0,1 % Stabilitate după deschidere: -3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab glabenă, la bidon de 1 L/kit . Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500</p>	set	10
4	<p>Reactiv pentru întreținerea periodică a aparatului (MINOCLAIR) ABX Minocclair (0.5 L/kit)</p>	<p>ABX Minocclair (0.5 L/kit) Compoziție: - Agent chimic de curățare < 5 % - Conservanți < 1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab glabenă, cu miros de înălbitor, la bidon de 0.5 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă</p>	set	4
5	<p>Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (L)</p>	<p>QC Difftrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: -Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C</p>	set	6

	ABX Diffrol L (2 flacoane/kit)	Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă		
6	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (N) ABX Diffrol N (2 flacoane/kit)	QC Diffrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500.Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasmă. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	set	6
7	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF(H) ABX Diffrol H (2 flacoane/kit)	QC Diffrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500.Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	set	6
8	Material de calibrare a analizatorului (Minocal) ABX Minocal (1fl/kit)	Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere: -1 zi la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 1 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	set	1
9	Set anual de mentenanță		set	1
Valoarea estimativă totală pe lot				205321.00

Lotul 12 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei

Nr Ord	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Canti tatea
1	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza	Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+	Set (100 teste)	50
Valoarea estimativă totală pe lot				9100.00

**Lot Reagenți și veselă pentru investigații manuale
pentru laboratorul clinic**

Nr Ord	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea	Suma
13	ASLO	Flacon 5 ml, 100 teste	set	5	800,00
14	Factor reumatoid	Flacon 5 ml, 100 teste	set	5	775,00
15	Troponin I	Teste imunocromatografice	Bucăți	400	4800,00
16	D - dimeri	Teste imunocromatografice	Bucăți	500	17750,00
17	Aluam de potasiu		kg	1	250,00
18	Eozină		g	50	250,00
19	Fuxinp	Colorant praf	g	50	250,00
20	Polisterol		kg	1	250,00
21	Plasnetă din polisterol pentru sedimentul urinar cu 10 camere		Bucăți	500	3715,00
22	Hârtie de filtru	rulou	kg	10	1200,00
23	Eprubetă vacutainer pentru hematologie K3 EDTA 9-10 ml	K3 EDTA 9-10 ml 16X100mm	buc	500	2000,00

Lotul 24 Veselă pentru Banca de țesuturi umane

	Lame de sticlă 24x24 mm	24x24 mm	buc	1000	
	Pâlnii de sticlă	Diametru 150 mm	buc	6	
	Cilindru gradat de sticlă de 500 ml	500 ml	buc	2	
	Cilindru gradat de sticlă de 1000 ml	1000 ml	buc	2	
	Colbe conice gradate din sticlă 1000 ml	1000 ml	buc	4	
	Colbe conice 3000 ml, cu dop de cauciuc	3000 ml	buc	4	
	Pahare de sticlă gradate 100 ml	100 ml	buc	4	
	Container 30 ml din plastic, nesteril cu capac filetat	30 ml	buc	1000	
	Spiritieră		buc	2	
Valoarea estimativă totală pe lot					7000,00

Lotul 25 Reagenți pentru coagulometru Helena 1C

Nr Ord	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
1	Control plasma normal		set	1
2	Control plasma Patologică nivel B		set	1
3	Control plasma Normal nivel H		set	1
4	Cuvete Coagulometru Helena 1 C		bucăți	15000

5	Fibrinogen 50 Clauss		set	14
6	Tromboplastin		fl	20
Valoarea estimativă totală pe lot				14052.00

Lotul 26 Consumabile pentru analizorul electroliti E1, sistem inchis				
	Denumirea	Specificarea tehnică deplină solicitată	Unitatea de masura	Cantitatea
1	Cartus 300 oQC	Cartus 300 oQC	buc	12
3	Control Nivel 1	Control Nivel 1	Set 1ml x 30 fl	1
4	Control Nivel 2	Control Nivel 2	Set 1ml x 30 fl	1
5	Control Nivel 3	Control Nivel 3	Set 1ml x 30 fl	1
Valoarea estimativă totală pe lot				168600.00
Total				582223.000

Cerințele generale

1. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
2. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate în limba de stat.
3. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate mai mari.
4. Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu!
5. Reagenții propuși să fie de la același producător.
6. Calibratorii, standardele și materiale de control trebuie să corespundă setului de reagenți, adică să fie incluse în setul de reagenți.
7. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 3 zile înainte de data semnării contractului.

9.

Achiziționarea produselor va avea loc la necesitate.

Informație financiară: Sursa de finanțare: Compania Națională de Asigurări în Medicină

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

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: din momentul semnării contractului până la 31.12.2023, la solicitare

Livrarea va avea loc până la orele 15:30

13. Termenul de valabilitate a contractului : 31.12.2023.

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
------------	--	-----------------------------	-------------

Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	<i>da</i>
Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Propunerea tehnică (specificații tehnice)	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Propunerea financiară (specificații de preț)	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Raportul financiar/Situația financiară	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (IMSP SCTO) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020. Confirmata prin aplicarea semnăturii electronice.	<i>da</i>
Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	<i>da</i>
Declarația de la ofertat cu privire la înregistrarea în Registru de stat al Dispozitivelor	Operatorul va prezenta numărul de înregistrare la AMDM	<i>da</i>
Cerințe obligatorii :	Operatorii economici la solicitare vor prezenta mostre și alte clarificări asupra ofertei în termen de 72 de ore	<i>da</i>

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: nu este cazul
18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Licitația electronică, 3 runde, pasul minim 1%.
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu

20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț per lot și în conformitate cu criteriile de atribuire, stabilite de către autoritatea contractantă
21. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	Cel mai mic preț per lot și în conformitate cu criteriile de atribuire, stabilite de către autoritatea contractantă	

22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: *Data: conform platformei SIA RSAP*
23. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

24. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile
25. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
26. Ofertele întârziate vor fi respinse.
27. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
28. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:
Limba de stat – Română
29. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
30. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652; 022 820-651, contestatii@ansc.md
31. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): nu este cazul
32. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: 20.02.2024
33. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:
34. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *Data: conform platformei SIA RSAP*
- 35 În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se va utiliza
sistemul de comenzi electronice	Se va utiliza
facturarea electronică	Se va utiliza
plățile electronice	Se va utiliza

36. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu
37. Persoană de contact: 078913550

Conducătorul grupului de lucru: Coșpormac Igor _____

