

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea Reagenti si consumabile de laborator pentru anul 2022**

(se indică obiectul achiziției)

**prin procedura de achiziție Licitatie deschisa**

(tipul procedurii de achiziție)

- 1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Ungheni**
- 2. IDNO: 1003609150409**
- 3. Adresa: mun.Ungheni , str.Nationala nr.37**
- 4. Numărul de telefon/fax: 0(236) 2-51-49 /(236) 2-21-94**
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:imsp-sr-ungheni@mail.ru**
- 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): Institutie publica , principal gen de activitate acordarea serviciilor medicale**
- 8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):  Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://www.srungheni.md>**
- 9. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
<b>Lot I. Reagenti pentru chimia urinei</b>						<b>2050</b>
1.1	33696500-0	Proteina in urina cu standard	set	1	CE,fotometric cu reactivi splizi,solubili.Flacoane cu cantitatea de 30 grame	
1.2	33696500-0	Material de control proteina in urina + glucoza	set	2	CE,reagent lichizi cu valori predeterminate ale proteinei, cu limite ce defines variatia asteptata, cu valori in domeniul normal , crescut.flacoane cu volum de la 5-10 ml	
	<b>LOT I. Cerințe generale.</b> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător cu standard.Date de identitate (denumire,numărul lotului,seria,termenii de valabilitate,condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Seturile să conțină standarde sau calibratori. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și alitate:sensibilitatea,linearitatea,specificitatea,reproductibilitatea și interferența și să fie prezentate în limba de stat sau rusă. Notă: 1.Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termen de valabilitate cu calibratori și standarde incluse în set..Calibratorii și standardele să fie înregistrati în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu. Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți,adică să fie de la același producător. 2.Ofertanții vor demonstra că reagenți,seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător.(la frigider,frigorife sau încăperi dotate cu echipament specific) 3.La cerere de prezentat mostre pentru testare din contul ofertantului.Ofertantul cîștigător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor					
2	<b>LOT nr.2 Reagenti pentru hemostaza,coagulometru Yumizen G400 tip inchis(compatibili cu analizatorul Horiba)</b>					<b>92820</b>

2.1	33696500-0	PT	set	5	CE,amestec de tromboplastină cu clorură de calciu, liofilizat, solubil în solventul producătorului, cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1,1, pentru determinarea indecelui de protrombină,protrombinei după Quick in plasma,INR, set cu 1000 teste	
2.2	33696500-0	Determinarea timpului de tromboplastină parțial activat	set	2	CE,Reagent APTT liofilizat, standardizat cu acid elagic și fosfolipidă din soe, gata de lucru cu excluderea etapei de diluție și pregătirea pentru lucru, posibilitatea de a efectua teste la toate tipurile de coagulometre. Set 100 teste	
2.3	33696500-0	Determinarea timpului de trombină	set	4	CE,reagent liofilizat, presentat set 4flx3 ml, pentru 50 teste	
2.4	33696500-0	Determinarea fibrinogenului după Clauss cu plasma calibrator	set	5	CE,reagent thrombin liofilizat,uscat,soluție tampon imidazole concentrate,plasma calibrator liofilizat uscat, set-21 ml pentru 100teste.	
2.5	33696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	1	CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mică de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml	
2.6	33696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	1	CE,plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul crescut, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mică de la flacon la flacon.Flacoane cu volum 1 ml	
2.7	33696500-0	Determinarea D-dimer	set	4	CE,fiecare set de reactive să include curba de calibrare prestatibila de producător.Ambalaj 3x2.5 ml.	
2.8	33696500-0	Cuve pentru determinari hemostagice	set	4	Set a cite 2x1000 bucati	
2.9	33696500-0	CaCL2	set	2	Reactive suplimentar pentru determinarea testului TTPA.ambalaj 12x4 ml	
2.10	33696500-0	Imidazol	set	3	Reactive suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen.ambalaj 12x15 ml	
2.11	33696500-0	Hirtie pentru analizator	buc	10	Termohirtie pentru printare	
2.12	33696500-0	Cuve pentru reacții	set	6	Set a cite 1000 bucati,YumizenG	
	<b>LOT II. Reagenți pentru hemostază.</b> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător.Datele de identitate(denumirea,numărul lotului,seria,termen de valabilitate,condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă.Materialul de control propus să fie de la același producător cu reagenții.Totii reagenții să fie compatibili cu analizatorul					
	<b>LOT nr.3 Reagenți pentru imunoematologie</b>					<b>3030</b>
3.1	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-A	flacon	30	CE.Țoliclon anti-B IgM,volumul 10 ml	
3.2	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-B	flacon	30	CE.Țoliclon anti-B IgM,volumul 10 ml	
3.3	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-AB	flacon	2	CE.Țoliclon anti-AB IgM,volumul 10 ml	
3.4	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-D super	flacon	35	CE.Țoliclon anti-D super IgM,volumul 10 ml	
3.5	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-Kell	flacon	4	CE.Țoliclon anti-A IgM,volumul 10 ml	
	<b>LOT III.Reagenți pentru imunoematologie.</b> Termenul de valabilitatea nu mai puțin de 12 luni. Datele de identitate(denumirea,numărul lotului,seria,termen de valabilitate,condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse pe flacon, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă.					
	<b>LOT . nr.4 Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul PCE-210</b>					<b>30106</b>
4.1	33696500-0	Diluent	canistră	20	CE,reagent pentru numărarea și demersiunea celulelor sanguine,volumul 20 litri	
4.2	33696500-0	Solutie Lizer	flacon	20	CE,reagent pentru hemolizare,volumul 500 ml	

4.3	33696500-0	Soluție de spălare	canistra	8	CE,detergent enzymatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 5 litri		
4.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	2	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		
4.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		
4.6	33696500-0	Hirtie termicăbucata a cite 20metri	bucată	250	CE,hirtie cu densitatea 4, lățimea 55 mm.		
	<b>LOT IV. Reagenți și consumabile, piese pentru analizatorul hematologic PCE-210.</b> Pentru analizatoarele hematologice, care efectuiază diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adăsuri speciale, care modifică membrana leucocitelor, numărarea și demenționarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine. Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagenții. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare. <b>Pozițiile 1,2,3,4,5,6 obligatoriu de la același producător</b>						
	<b>LOT V Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul Emmerald 101</b>						<b>55791</b>
5.1	33696500-0	Diluent CELL-DYN	canistra	16	CE,reagent pentru numărarea și demenționarea celulelor sanguine,volumul 10 litri		
5.2	33696500-0	Lyse	flacon	4	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 960 ml		
5.3	33696500-0	Cleaner	flacon	10	CE,detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 960 ml		
5.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		
5.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		
	<b>LOT V. Reagenți și consumabile, piese pentru analizatorul hematologic Emmerald 101.</b> Diluentul –reagent pentru ,numărarea și demenționarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine.Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagenții. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.						
	<b>LOT VI Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul BeneSphera</b>						<b>26538</b>
6.1	33696500-0	Diluent	canistră	14	CE,reagent pentru numărarea și demenționarea celulelor sanguine,volumul 20 litri		
6.2	33696500-0	Cymet	flacon	14	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml		
6.3	33696500-0	Detectoterge	flacon	28	CE,detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 900 ml		
6.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru		
6.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.		
	<b>LOT VI. Reagenți și consumabile, piese pentru analizatorul hematologic BeneSphera.</b> Pentru analizatoarele hematologice, care efectuiază diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adăsuri speciale, care modifică membrana leucocitelor, numărarea și demenționarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine.Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagenții. Calibratorii și materialile						

	de calibrare trebuie să fie înregisterate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare. Pozițiile 1,2,3,4,5 obligatoriu de la acelaș producător.						
	<b>LOT VII Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 311</b>						<b>950876</b>
7.1	33696500-0	ALP IFCC	set	6	Set pentru determinarea fosfatazei alcaline cu numărul de teste 200.		
7.2	33696500-0	ALTL	set	22	Set pentru determinarea alaninaminotran cu numărul de teste 500		
7.3	33696500-0	AMYL	set	17	Set pentru determinarea amilazei totale cu numărul de teste 300		
7.4	33696500-0	ASTL	set	22	Set pentru determinarea aspartataminotran cu numărul de teste 500		
7.5	33696500-0	CK-MB	set	9	Set pentru determinarea creatinchinazei miocardice cu numărul de teste 100		
7.6	33696500-0	CKT	set	11	Set p/u determinarea creatinchinazei cu numărul de teste 200		
7.7	33696500-0	GGT	set	11	Set pentru determinarea gamaglutamattranspetidazei cu numărul de teste 400		
7.8	33696500-0	LDH total	set	16	Set pentru determinarea lactatdehidrogenazei cu numărul de teste 300		
7.9	33696500-0	ALB BCG	set	11	Set pentru determinarea albuminei cu numărul de teste 200		
7.10	33696500-0	Bil-D	set	26	Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 350		
7.11	33696500-0	Bil-T-DPD	set	35	Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 250		
7.12	33696500-0	CA	set	11	Set pentru determinarea calciului cu numărul de teste 300		
7.13	33696500-0	CHOL HiCo	set	12	Set pentru determinarea colesterolului cu numărul de teste 400		
7.14	33696500-0	HDL-C	set	8	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate joasă cu numărul de teste 200		
7.15	33696500-0	LDL-C	set	15	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate înaltă cu numărul de teste 175		
7.16	33696500-0	CREAJ	set	14	Set pentru determinarea creatininăi cu numărul de teste 700		
7.17	33696500-0	GLUC	set	15	Set pentru determinarea glucozei cu numărul de teste 800		
7.18	33696500-0	IRON	set	19	Set pentru determinarea fierului cu numărul de teste 200		
7.19	33696500-0	MG	set	7	Set pentru determinarea magneziului cu numărul de teste 175		
7.20	33696500-0	Phos	set	6	Set pentru determinarea fosforului cu numărul de teste 250		
7.21	33696500-0	TP	set	12	Set pentru determinarea proteinei totale cu numărul de teste 300		
7.22	33696500-0	TRIG	set	15	Set pentru determinarea trigliceridelor cu numărul de teste 250		
7.23	33696500-0	UA	set	8	Set pentru determinarea acidului uric cu numărul de teste 400		
7.24	33696500-0	UREA	set	19	Set pentru determinarea ureei cu numărul de teste 500		
7.25	33696500-0	ASLO	set	19	Set pentru determinarea antistreptolizinei cu numărul de teste 200		
7.26	33696500-0	CRP	set	33	Set pentru determinarea proteinei C reactive cu numărul de teste 250		
7.27	33696500-0	FR	set	15	Set pentru determinarea factorului reumatoid cu numărul de teste 100		
7.28	33696500-0	NaOH-D(soluție de spălare alcalină)	set	22	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		
7.29	33696500-0	SMS (soluție de spălare acidă)	set	1	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		
7.30	33696500-0	SMS	set	1	Soluție acidă de spălare, prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni		

7.31	33696500-0	9% NaCl	set	1	Diluent pentru probe, prezentare prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni	
7.32	33696500-0	Detergent I NaOH(2x1,8l)	set	8	Soluție alcalină de spălare suplimentară pentru celulele de reacție, prezentare set 2x1,8 litri	
7.33	33696500-0	Sample cleaner	set	1	Soluție de spălare ac, prezentare 1x59 ml	
7.34	33696500-0	ECOTergent prezentare caseta 1x50 ml	set	22	Soluție antibacteriană,antispumantă,	
7.35	33696500-0	ISI internal standard	set	6	Soluție tampon pentru calibrarea standardului intern,prezentare set 5x300 ml	
7.36	33696500-0	ISI referens electrolit	set	10	Soluție KCl 1 mmol/l,pentru măsurarea electrolitilor de referință, prezentare set 5x300 ml	
7.37	33696500-0	ISI diluent	set	7	Soluție tampon pentru diluția probelor in raport 1:31	
7.38	33696500-0	Lampa halogen	set	2	Lampa fotometrică compatibilă	
7.39	33696500-0	ISE-LOW-standard cu nivel scăzut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.40	33696500-0	ISE-HIGH-standard cu nivel crescut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.41	33696500-0	Cfas CK-MB	set	1	Calibrator pentru CK-MB,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.42	33696500-0	Cfas protein	set	1	Calibrator pentru CRP,set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.43	33696500-0	Preciset RF	set	1	Calibrator pentru FR,set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.44	33696500-0	Calibrator Prealbumin	set	1	Calibrator pentru ASLO,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.45	33696500-0	Cfas lipids-calibrator lipidic	set	1	Calibrator pentru HDL-C,LDL-C,set flacoane cu volum3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.46	33696500-0	CFAS	set	1	Ser liofilizat,set cu flacoane 3 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni pentru calibrarea indicilor ALP,ALT,AMYL,AST,GGT,LDH,CK,BilD,BilT,CHOL,TRIGL,MG,P,Fe,CREJ,TP,ALB,UREA,GLUC,UA.	
7.47	33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	1	Solutie de spalare siste,ul ISE	
7.48	33696500-0	Lampa halogen cobas c 311	buc	2	Lampa fotometrica	
7.49	33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni cobas c 311	set	1	Kit pentru efectuarea mentenanței 6 luni	
7.50	33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni cobas c 311	set	1	Kit pentru efectuarea mentenanței 12 luni	
7.51	33696500-0	Cartridge Na	buc	1	Electrod de Na pentru sistemul ISE	
7.52	33696500-0	Cartridge K	buc	1	Electrod de K pentru sistemul ISE	
7.53	33696500-0	Cartridge Cl	buc	1	Electrod de Cl pentru sistemul ISE	
7.54	33696500-0	Cartridge referens	buc	1	Electrod de referinta pentru sistemul ISE	
7.55	33696500-0	Mixed-bod resin MBH 100	set	1	Rasina schimbatoare de ioni pentru curatarea apei	
7.56	33696500-0	Set de filtre și membrane pentru sistemul de deionizare a apei	set	2	Set de filter pentru osmoza inversa	
7.57	33696500-0	Set de cellule de reacție	set	1	Set de cellule pentru efectuarea reacțiilor in analizator	
7.58	33696500-0	PCCC1 PeciCONTROLClinChem - material de control cu nivel normal	set	1	Ser liofilizat,set cu flacoane 5 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni,cu o stabilitate buna in timp si o variație mica de la flacon ALP,ALT,AMYL,AST,GGT,LDH,CK,BilD,BilT,CHOL,TRIGL,MG,P,Fe,CREJ,TP,ALB,UREA,GLUC,UA,Na,K,Cl,HDL-C,LDL-C,CK-MB,CRP.	

7.59	33696500-0	PCCC2 PeciCONTROLClinChem -material de control cu nivel crescut	set	1	Ser liofilizat,set cu flacoane 5 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni, cu o stabilitate buna in timp si o variatie mica de la flacon la flacon ALP,ALT,AMYL,AST,GGT,LDH,CK,BilD,BilT,CHOL,TRIGL,MG,P,Fe,CREJ,TP,ALB,UREA,GLUC,UA,Na,K,Cl,HDL-C,LDL-C,CK-MB,CRP.
<b>LOT VII Reagenți și consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic cobas c 311 Roche Diagnostic system închis</b>					
Cerințe generale: 1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2.Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu identificarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul Cobas c 311 (sistem închis) de la producătorul utilajului. 4.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactive care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul Cobas c 311(sistem închis). 5.Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 6.Ofertanții vor demonstra că reagenți, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător.Date de identitate (denumirea,numărul lotului,seria,termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.					
<b>LOT VIII Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul immunologic tip inchis cobas e 411</b>					381375
8.1	33696500-0	Anti-HBcor total	set	17	Set pentru depistarea anticorpilor HB cor IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.2	33696500-0	Anti-HCV	set	17	Set pentru depistarea anticorpilor HCV IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.3	33696500-0	HBsAg	set	22	Set pentru depistarea antigenului superficial la hepatita virală B IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.4	33696500-0	Anti-HBs	set	4	Set pentru depistarea anticorpilor la Anti-HBs, cu numar de teste 100
8.5	33696500-0	ProCell	set	12	Soluție tampon tripropilamină pentru curățarea celulelor de măsurare
8.6	33696500-0	CleanCell	set	12	Soluție pentru curățarea celulelor de măsurare după petrecerea reacției.
8.7	33696500-0	Sys Wash	set	3	Soluție pentru reumplerea recipientului de apă din sistem,prevenirea dezvoltării bacterioriilor și transferului de reactivi.
8.8	33696500-0	PreciControl Anti-HBcor	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-HBcor
8.9	33696500-0	PreciControl Anti-HCV	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-HCV
8.10	33696500-0	PreciControl HBsAg	set	1	Control cu 2 nivele pentru HBsAg
8.11	33696500-0	Assay Tips	set	8	Virfuri pentru prelevarea probelor ,set 160x120
8.12	33696500-0	Assay Cups	set	4	Pupițe pentru reacții set 160x60
8.13	33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanță de 6 luni
8.14	33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanță de 12 luni
8.15	33696500-0	Diluent universal	set	1	Soluție universal pentru diluție 2x36 ml
8.16	33696500-0	Anti-TPO	set	3	Set pentru determinarea anticorpilor A-TPO in ser,plasma cu numar de teste 100
8.17	33696500-0	FT3	set	1	Set pentru determinarea hormonilui FT3,cu numar de teste 200
8.18	33696500-0	FT4	set	4	Set pentru determinarea hormonilui FT4,cu numar de teste 200
8.19	33696500-0	TSH	set	4	Set pentru determinarea hormonilui TSH,cu numar de teste 200
8.20	33696500-0	IgE	set	3	Set pentru determinarea imunoglobulinei IgE total, cu numar de teste 100

8.21	33696500-0	CS FT4	set	1	Calibrator pentru FT4	
8.22	33696500-0	CS TSH	set	1	Calibrator pentru TSH	
8.23	33696500-0	CS Anti-TPO	set	1	Calibrator pentru Anti-TPO	
8.24	33696500-0	CS IgE	set	1	Calibrator pentru IgE tot	
8.25	33696500-0	PC Universal	set	2	Control cu 2 nivele pentru hormonii tireoidieni si IgE	
8.26	33696500-0	PC Anti-TPO	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-TPO	

	<b>LOT VIII Reagenți și consumabile și accesorii pentru analizatorul immunologic cobas e 411 Roche Diagnostic system închis</b> , Anexa nr.1 Cerințele generale la lotul "Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorul Cobas 4000 (Cobas E411 și Cobas C311), Roche Diagnostic. Sistem închis": 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător). 3. Ofertanții vor demonstra că reagentii, seturile de reagenti se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific). 4. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai putin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set. 5. Instrucțiunile de utilizare a truselor să contină caracterisicele de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat. Anexa 2 .Cerințe generale la lotul Accesorii consumabile/piese de schimb pentru Analizator Cobas E411, Roche Diagnostics, Germania, sistem închis. 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitativ r a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizarea produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniul. 5. Prezența instruirii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.	
--	---	--

	<b>LOT IX Teste pentru analiza chimică a urinei la analizatorul Mission U 120</b>					<b>12598</b>
--	---	--	--	--	--	--------------

9.1	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 2 parametri in urină	set	4	Teste pentru determinarea glucozei și corpilor cetonici in urină	
9.2	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 11 parametri in urină	set	100	Teste pentru determinarea: sange, urobilinogen, bilirubin, protein, densitatea, pH, glucoza, nitriti, leucocite compatibile cu analizatorul.	
9.3	33696500-0	Hirtie termică	bucăți	50	Compatibilă cu analizatorul	

	<b>LOT X Teste pentru analizatorul immunologic cantitativ Getein FIA1000(compatibile cu analizatorul)</b>					<b>100884</b>
--	---	--	--	--	--	---------------

10.1	33696500-0	D-dimeri	test	900	Test pentru determinarea cantitativa a D-dimeri	
10.2	33696500-0	CK-MB/CTnI/MYO	test	100	Test pentru determinarea cantitativa a markerilor cardiari	
10.3	33696500-0	Troponine I	test	200	Test pentru determinarea cantitativa a troponinei TI	
10.4	33696500-0	Hirtie	bucata	10	Hirtie termica pentru imprimanta	
10.5	33696500-0	Hemoglobina glicozilata	test	100	Test pentru determinarea cantitativa a hemoglobinei glicolozate.	

	<b>LOT XI Reagenți pentru hemostaza,coagulometru Helena</b>					<b>29577</b>
--	---	--	--	--	--	--------------

11.1	33696500-0	Tromboplastin	set	10	CE amestec de tromboplastina cu clorura de calciu lichid, cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1.2 pentru determinarea indicelui de protrombina, protrombinei după Quick in plasma, INR, set cu 1000 teste	
11.2	33696500-0	Determinarea timpului de tromboplasina parțială	set	5	CE, Reagent APTT, standardizat cu acid elagic și fosfolipida de soie, cu excluderea etapei de diluție și pregătire pentru lucru, set 100 teste	

		activat				
11.3	33696500-0	Determinarea timpului de trombina	set	5	CE,reagent liofilizat,prezentat a cite 4 flacoane x 3 ml, pentru 50 teste	
11.4	33696500-0	Determinarea fibrinogenului dupa Clauss cu calibrator	set	20	CE, reagent liofilizat thrombin, uscat, solutie tampon imidazole concentrante, calibrator, set 100 teste	
11.5	33696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	6	CE,plasma cu valori in domeniul normal, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon,volum-1 ml	
11.6	33696500-0	Control plasma cu nivel scazut	flacon	6	CE,plasma cu valori in domeniul scazut, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon, volum-1 ml	
11.7	33696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	2	CE,plasma cu valori in domeniul crescut, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon,volum-1 ml	
	<b>LOT XI Reagenti pentru hemostaza,coagulometru Helena</b> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termen de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă. Materialul de control propus să fie de la același producător cu reagentii. Toti reagentii să fie compatibili cu analizatorul.					
	<b>LOT XII Reagenti pentru analizatoril hematologic de tip inchis ICON</b>					<b>96150</b>
12.1	33696500-0	Pask de reagent care contine: Diluent, volum-3550 ml Solutie de lizare volum-750 ml Solutie de spalare volum-1150 ml	set	15	Set de reagent de 5450 ml, compatibil cu analizatorul hematologic Norma Icon 3, pentru 500 teste, compatibil cu camera de bord a analizatorului, identifica setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producătorul Norma	
12.2	33696500-0	Material de control scazut,normal,inalt	set	4	Control hematologic compatibil cu analizatorul Norma Icon 3, camera de bord trebuie să identifice setul prin citirea codului QR imprimat pe cutie de catre producătorul Norma. Ambalaj 3 eprubete a cite 2.5 ml cu disceta de programare automata, minimum 22 parametri.	
	<b>LOT XII.Reagenti pentru analizatorul hematologic ICON 3</b> Pentru analizatoarele hematologice, care efectuează diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adăsuri speciale, care modifică membrana leucocitelor, numărarea și demensiunea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine. Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagentii. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.					
	<b>LOT XIII Reagenti, consumabile pentru analizatorul biochimic de tip inchis coba c111</b>					<b>123345</b>
13.1	33696500-0	ALT	set	5	Set pentru determinarea ALT cu numar de teste 400,ambalaj 4x100	
13.2	33696500-0	AST	set	5	Set pentru determinarea AST cu numar de teste 400, ambalaj 4x100	
13.3	33696500-0	BIL D	set	40	Set pentru determinarea BIL D cu numar de teste 100, ambalaj 2x50	
13.4	33696500-0	BIL T	set	13	Set pentru determinarea BIL T cu numar de teste 400,ambalaj 4x100	
13.5	33696500-0	GLUC	set	12	Set pentru determinarea Glucozei cu numar 400, ambalaj de teste 4x100	
13.6	33696500-0	UREA	set	10	Set pentru determinarea ureei cu numar de teste 4x100	
13.7	33696500-0	NaCl 9%	set	1	Solutie diluent,ambalaj 4x12 ml	
13.8	33696500-0	Cleaner basisch	set	1	Solutie alcalina pentru spalari special.ambalaj 4x21 ml	
13.9	33696500-0	Cobas Integra Cleaner	set	12	Solutie de spalare zilnica, ambalaj 1000 ml	
13.10	33696500-0	Mico cuvette Segment	set	12	Microcuvete pentru reactii, ambalaj 1680 bucăt/set	
13.11	33696500-0	Lampa halogen	bucata	1	Lampa halogenAssy 12V/20W 05344620001	
13.12	33696500-0	Hirtie termica	bucata	10	Thermos-printer paper(U-411) 5 pcs 04352483001	
	<b>LOT XIII.Reagenti pentru analizatorul biochimie automat cobas c 111 tip inchis.</b> 1.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul Cobas c 311 (sistem închis) de la producătorul utilajului.					

	2.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactive care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul Cobas c 311(sistem închis). 3.Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 4.Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător.Date de identitate (denumirea,numărul lotului,seria,termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.					
	<b>LOT XIV Reagenti,consumabile pentru analizatorul de gaze, ioni si metabolite Rapid Point 500</b>					<b>267600</b>
14.1	33696500-0	Teste de masurare compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	bucata	14	Cartus de masurare pentru 100 teste compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	
14.2	33696500-0	Teste de spalare compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	set	12	Cartus de spalare pentru compatibile cu analizatorul Rapid Point 500, set a cîte 4 cartuse.	
14.3	33696500-0	Hirtie termostabilă compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	bucata	12	Hirtie termică pentru imprimanta, rola 57mmx30m compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	
14.4	33696500-0	Seringi heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	set	5	Seringi sterile heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul Rapid Point 500, set 250 seringi.	
	<b>Lot.15 AzurEozin dupa Romanovschi</b>					<b>446</b>
15	33696500-0	AzurEozin dupa Romanovschi	litri	2	Vopsea gata pentru vopsirea frotiurilor de sange	
	<b>LOT.16 Azopiram</b>					<b>1241</b>
16	33696500-0	Azopiram	set	30	Set,R-1= 2x5 gr;R-2= 2x0,1 gr pentru 500 determinari, valabilitatea 12 luni	
	<b>LOT.17 Ulei de imersie</b>					<b>127</b>
17	33696500-0	Ulei de imersie	flacon	8	Flacon cu volum de 100 ml	
	<b>LOT.18 Containere pentru colectarea urinei</b>					<b>25500</b>
18	33696500-0	Containere pentru colectarea urinei	bucata	15000	Containere cu capac și eticheta de o singura folosinta, volum 250 ml	
	<b>Lot nr.19 Containere pentru colectarea maselor fecale</b>					
19	33696500-0	Containere pentru colectarea maselor fecale	bucata	1000	Containere cu capac și eticheta de o singura folosinta, cu lingurita	<b>800</b>
	<b>Lot nr.20 Cuve cu bile pentru investigatii hemostagice</b>					<b>2150</b>
20	33696500-0	Cuve cu bile pentru investigatii hemostagice	bucata	6000	Compatibile cu coagulometru HELENA	
	<b>Lot nr.21- Cuve pentru investigatii hemostagice</b>					<b>4100</b>
21	33696500-0	Cuve pentru investigatii hemostagice	bucata	10000	Compatibile cu coagulometru BENK	
	<b>Lot nr.22- Eprubete de unica folosinta</b>					<b>4920</b>
22	33696500-0	Eprubete de unica folosinta	bucata	10000	Eprubete din polisterin cu pereti transparenti, conice cu capac	
	<b>Lot nr.23- Eprubete cu K3EDTA volum 1 ml</b>					<b>27650</b>
23	33696500-0	Eprubete cu K3EDTA volum 1 ml	buc	15000		
	<b>Lot nr.24 Eprubete cu K3EDTA volum 2.5 ml</b>					<b>306</b>
24	33696500-0	Eprubete cu K3EDTA volum 2.5 ml	buc	500		
	<b>Lot nr.25- Test-latex determinarea celulelor lupice</b>					<b>1280</b>
25	33696500-0	Test-latex determinarea celulelor lupice	set	1		
	<b>Lot nr.26- Test rapid determinarea sangelui occult</b>					<b>1280</b>
26	33696500-0	Test rapid determinarea sangelui occult	set	2	Set de teste pentru determinarea <b>sangelui occult</b> , ambalaj 20 teste fiecare test ambalat individual.	
	<b>Lot nr.27- Tampoane imbilate cu alcool</b>					<b>1700</b>
27	33696500-0	Tampoane imbilate cu alcool	buc	10000		
	<b>Lot nr.28- Vopsea dupa Gram</b>					<b>521</b>

28	33696500-0	Vopsea dupa Gram	set	1	ISO/CESet,BioGramm, ambalaj5x100ml,BGR4-K-100	
	<b>Lot nr.29- Determinarea anticorpilor Anti-HDV sumar</b>					<b>8400</b>
29	33696500-0	Determinarea anticorpilor Anti-HDV sumar	set	4	CE.Set pentru determinarea Anti-HDV,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	<b>Lot nr.30- Determinarea anticorpilor Anti-Toxocara carini</b>					<b>1700</b>
30	33696500-0	Determinarea anticorpilor Anti-Toxocara carini	set	1	CE.Set pentru determinarea Anti-Toxocara,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	<b>Lot nr.31- Determinarea anticorpilor Anti-Lamblia</b>					<b>1000</b>
31	33696500-0	Determinarea anticorpilor Anti-Lamblia	set	1	CE.Set pentru determinarea Anti-Lamblia,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	<b>Lot nr.32- Determinarea anticorpilor Anti-Ascaridoz</b>					<b>2000</b>
32	33696500-0	Determinarea anticorpilor Anti-Ascaridoz	set	1	CE.Set pentru determinarea Anti-Ascaridoz,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	<b>Lot nr.33- Antigen cardiolipinic</b>					<b>1000</b>
33	33696500-0	Antigen cardiolipinic	set	2	Set pentru efectuarea reactiei de MRS, pentru 1000 determinari	
	<b>Valoarea estimativa totală</b>					<b>2 258 861</b>

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) **Pentru toate loturile;**
- 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant.

**11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** **nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

**12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicități:** pentru perioada anului 2022.

**13. Termenul de valabilitate a contractului:****31.12.2022**

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

(indicați da sau nu)

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

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAЕ	DUAЕ aprobat prin ordinul ministrului finanțelor nr. 72/2020 din 11.06.2020- (modificat prin ord. MF nr.146 din 24.11.2020) Completat si semnat electronic;	Obligatoriu
2	Cerere de Participare	Anexa nr. 7 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligatoriu

3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Doc. Standard completat-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligatoriu
4	Specificații de preț	Anexa nr. 22 la Doc. Standard completat-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligatoriu
5	Specificații tehnice	Anexa nr. 23 la Doc. Standard completat-confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligatoriu
6.	Garantia pentru oferta in valoare de 1% din suma ofertei fara TVA.	Anexa nr.9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau ordin de plată transferat pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or. Ungheni str.Nationala 37 Trezoreria regionala centruUngheni TREZMD2X Cont 2264061002 c/t 518430D00328AA ,IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA	Obligatoriu
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/ EXTRAS din Registrul de Stat al persoanelor juridice -copic, confirmată cu semnătura electronică a Operatorului economic	Obligatoriu
	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatoriu
9	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie-confirmată prin semnătura electronică a Operatorului economic	Obligatoriu
10	Certificat privind deținerea unui cont bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatoriu
11	Garantia de buna execuție a contractului 5%din valoarea totală a contractului.	conform <b>Anexei nr. 10</b> din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 originalul garanției pentru ofertă emis de banca deținătoare de cont în marime de 5%, sau prin transfer pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or Ungheni str.Nationala 37 , Trezoreria regionala centru-Ungheni TREZMD2X Cont 2264061002 c/t 518430D00328AA ,IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA ,	Obligatoriu
12	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.	Original- Declaratia Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finante <b>nr.145 din 24 noiembrie 2020</b> , cu semnătura electronică a Operatorului economic Doar pentru agentii economici castigatori .	Obligatoriu
13	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile. Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatoriu
14	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligatoriu la semnarea contractului

**17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânsă și al procedurii negociate), după caz,\_nu se aplica\_**

**18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplica \_**

**19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):**  
**Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic pret pe lot și corespunderea cerințelor solicitate .**

**20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Pondere%

	Nu se aplica	
--	--------------	--

**21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: *[ora exactă]* **Informația o gasiți în SIA RSAP**
- pe: *[data]* **Informația o gasiți în SIA RSAP**

**22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

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

**23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile**

**24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întîrziate vor fi respinse.*

**25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**

*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".*

**26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română**

**27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplica**

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

**28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*

*Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

**29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):nu se aplica.**

**30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:nu se aplica .**

**31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:Informația o gasiți în SIA RSAP.**

**32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: Informația o gasiți în SIA RSAP.**

**33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**

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

**34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu se aplica**

(se specifică da sau nu)

**35. Alte informații relevante:**

Conducătorul grupului de lucru: **POPOVICI Vladimir**

**L.S.**

