

Anexă

APROBAT  
prin Ordinul  
Ministerului Finanțelor  
nr. 173 din 5 octombrie 2018

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

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

Obiectul achiziției: Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2019 Cod CPV: 33696500-0

Autoritatea Contractantă: IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii

Procedura achiziției: Cererea ofertelor de preț

**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/entităților contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în 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 sunt 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 cantumul acesteia sunt 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 **DUAE**), 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. Fișă 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 rămînă 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 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 în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

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

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 în 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 criterii și cerințe 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 judecătoarești, 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 hotărîrii judecătoarești;

- 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 judecătoarești, pentru o faptă care a adus atingere etică profesională 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 încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adevcate, 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 adevcate, 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 interes 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 această 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 față 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 evaluatează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt 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 capacitații 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 sunt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei 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 când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabileste cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sunt 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 capacitatele 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 capacitații tehnice și/sau profesionale a oferanților, 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 cînd 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 organisme 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 organisme 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 finanțieră 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 finanțieră, 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 prevazute 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 autoritatea 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 quantumului 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 neciștigători va fi restituitoră 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 ciștigător 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 **FDApunctul 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 **FDApunctul 3.7**.

### **23. Termenul de valabilitate a ofertelor**

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDApunctul 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, îmagine 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 **FDApunctul 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 prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

## **Sectiunea 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 prevazute 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, prevăzînd timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

### **27. Termenul limită de depunere a ofertelor**

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai tîrziu de data și ora specificate în **FDApunctul 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 întîrziate**

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”.

## **Sectiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor**

### **31. Confidențialitate**

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezентate 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 reconfirmă datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta î se respinge și se selectează o altă ofertă cîștigătoare 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 ofertă 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 abdere 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 aritmice, 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 cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute 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 capacitatilor aceluia 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 insolvent, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sunt 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 ofertanților 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, cît și motivul anulării.

## **Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului**

### **39. Criteriul de adjudecare**

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDApunctul 6.1.** aceluia 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 decît valoare 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 ofertanților, 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 ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții neciștagători 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 tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul ciștagător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDApunctul 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 cîștigător 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 adjudicare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului cîștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte documente componente ale contracției.

43.2. Ofertantul cîștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restituî 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 contesațiile vor fi depuse, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă 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 pînă la termenul-limită de depunere a ofertelor.

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 prevale asupra prevederilor din CAPITOL I.

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

## **1. Dispoziții generale**

<b>Nr.</b>	<b>Rubrica</b>	<b>Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii</b>
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii 1003600152570</b>
1.2.	Obiectul achiziției:	<b>Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2019</b>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<b>Nr.: conform SIA RSAP Tipul procedurii de achiziție: COP</b>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<b>bunuri</b>
1.5.	Codul CPV:	<b>33696500-0</b>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<b>Surse CNAM Anul 2019</b>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii</b>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<b>Nu se aplică</b>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii 1003600152570</b>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii 1003600152570</b>
1.11.	Limba de comunicare:	<b>limba de stat</b>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<b>SIA RSAP</b>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<b>Nu se aplică</b>
1.14.	Tipul contractului:	<b>Vînzare-cumpărare</b>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<b>nu se aplică</b>

## 2. Lista bunurilor și specificațiilor tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor/serviciilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificația tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
		<b>Pentru loturi 1-7</b>			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Reagenții să fie adaptați la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagentilor și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagentilor cu analizatorul SELECTRA PRO M, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare.</p> <p>Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p> <p>Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”</p>
1	336965 00-0	Clor pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	3000	<p>linearitatea 461,5mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml</p>
2	336965 00-0	Proteina C reactivă pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	30	<p>Certificat ISO al producătorului CE Marca</p>
3	336965 00-0	Colesterol LDL pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	80	<p>linearitatea 1487,5mmol/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml</p>
4	336965 00-0	Material de control biochimic normal pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	<p>Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml</p>
5	336965 00-0	Material de control biochimic patologic indicii înalți pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	<p>Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml</p>
6	336965 00-0	Material de control biochimic patologic indicii jos pentru	ml	300	<p>Certificat ISO al producătorului CE Marca</p>

		Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”			ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml
7	336965 00-0	Material de control pentru calibrarea investigațiilor biochimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	144	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 3 ml pînă la 10 ml
		<b>Pentru loturi 8-13</b>			Consumabilele să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Consumabilele să fie compatibili la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribitorul să dispună de autorizare de la producător; Consumabilele să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”
8	336965 00-0	Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L
9	336965 00-0	Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L
10	336965 00-0	Eprubete pediatriche 2 ml pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	10000	Certificat ISO al producătorului CE Marca
11	336965 00-0	Eprubete/Cuve 5 ml, prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Selectra ProM,	buc	2000	Certificat ISO al producătorului CE Marca
12	336965 00-0	Rotor chiuvetă pentru 48 reacții pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	12	Certificat ISO al producătorului CE Marca
13	336965 00-0	Set de mentenanță pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383	set	1	Set de mentenanță pentru PRO M /EL 200, 6003-383
14	336965 00-0	Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cetoane, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocite)	buc	7500	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		<b>LOTUL 15 Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60</b>			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie PENTRA 60; Distribitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de

					<p>laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.</p> <p>Cistigatorii vor asigura deservirea tehnica a apartului Pentra ES 60, calibrarea si repararea acestuia.</p> <p>Deservirea va fi efectuata de persoane calificate, instruite la Producator confirmat prin certificat.</p> <p>Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul.</p> <p>Kit-ul (setul) de mentenanță de la producătorul Analizorului complet automat de hematologie PENTRA ES 60 să fie inclus în preț.</p> <p>Mentenanță să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.</p>
1	336965 00-0	ABX Diluent, (canistră 20 L)	Buc	21	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: canistra 20 L
2	336965 00-0	ABX Lysebio - fl 0,4L	Buc	16	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 0,4 L
3	336965 00-0	ABX Eosinofix - fl 1 L	Buc	14	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L
4	336965 00-0	ABX Basolyse- fl 1 L	Buc	32	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L
5	336965 00-0	ABX Cleaner – fl 1 L	Buc	18	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L
6	336965 00-0	Difftrol N, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
7	336965 00-0	Difftrol L, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
8	336965 00-0	Difftrol H, 3 ml*2	Set	4	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
9	336965 00-0	ABX Minoclair 400ml	Cut	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
		<b>LOTUL 16: Consumabile și reagenți pentru analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis)</b>			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis), la necesitate, maximum în 24h de la solicitare.</p> <p>Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p>
1	336965 00-0	Electrod K	Buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
2	336965 00-0	Electrod Na	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
3	336965 00-0	Soluție lichidă internă (Na, K) a electrolizilor	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
4	336965 00-0	Tub din silicon p-u reagenti, ser si deseuri	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV

5	336965 00-0	Valva p-u dozarea reagentului, serului si deseurilor	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
6	336965 00-0	Material de control 3 nivele (L,N,H)	set	2	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
7	336965 00-0	Pachet de reactive ( Standart A, StandartB, solutie de spalare) 800 ml	buc	3	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
8	336965 00-0	Solutie de spalare p-u fiecare zi (6*15 ml)	set	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
9	336965 00-0	Termohirtie p-u analizator K/Na	buc	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
		<b>LOTUL 17: Reagenti pentru analizator de gaze sanguine ABL80 (sistema de tip închis)</b>			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul analizator de gaze sanguine ABL80, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare.</p> <p>Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p>
1	336965 00-0	Casetă de senzori tip "SC80 50/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	unitati	11	Casetă de senzori tip "SC80 25/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
2	336965 00-0	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	17	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
3	336965 00-0	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration Solution", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration Solution", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
4	336965 00-0	Material de control, tip "QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules", compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1	Material de control, tip "QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules", compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
5	336965 00-0	Chitul de mențenanță anuală, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	buc	1	Chitul de mențenanță anuală, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
		<b>Pentru loturi 18-41</b>			<p>Ofertantul prezinta certificatul CE, certificat de inregistrare si punere pe piata in tara de origine. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, termenii de valabilitate, conditiile de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele</p>

					componentelor incluse in set.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator sa fie nu mai mic de 12 luni. De la operatorul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei, ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a monstrelor.In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie. Reagentii, solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sunt liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile. In instructiunea de folosire sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor, test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%. Test sistemele sa contin nu mai putin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativa a anticorpilor. Setul sa contina control pozitiv si negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativa a antigenilor si anticorpilor. Seturile sa fie detasabile, posibilitatea de a rupe stripuri si de a folosi cite un godeu.Sa fie posibil de a testa cite o proba.
18	336965 00-0	HBsAg	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
19	336965 00-0	Anticorpilor către HBsAg	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
20	336965 00-0	Anticorpilor către HBC sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
21	336965 00-0	Anticorpilor către HCV sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
22	336965 00-0	Anticorpilor către IgM HAV	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
23	336965 00-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV IgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
24	336965 00-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV / VCAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
25	336965 00-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV /EAIgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
26	336965 00-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV - EBNA IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
27	336965 00-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
28	336965 00-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG	teste	480	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
29	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgM (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set

30	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la borelioza Lyme IgG (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
31	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
32	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM difterici (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
33	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
34	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG pertusici (ELISA)	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
35	336965 00-0	Determinarea anticorpilor IgM anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
36	336965 00-0	Determinarea anticorpilor IgG anti HSV tip1/tip2	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
37	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
38	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la oreion	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
39	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
40	336965 00-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG la rujeolă	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
41	336965 00-0	Hemoglobin Drabkin 3x50 ml	f1	1	ISO-9001,BS EN ISO 9001: 1994 CE Marca
42	336965 00-0	Material de control hemoglobin 3 niveluri 5 ml	set	1	ISO; CE Marca
43	336965 00-0	Material Control suspenzii pentru eritrocite min 2,5 ml	f1	3	ISO; CE Marca
44	336965 00-0	Material Control suspenzii pentru leucocite min2,5 ml	f1	3	ISO; CE Marca
45	336965 00-0	Material Control suspenzii pentru trombocite min 2,5 ml	f1	3	ISO; CE Marca
46	336965 00-0	Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivale, 5x3ml	set	3	ISO; CE Marca
47	336965 00-0	Azur-Eozin Romanovski, 1L	f1	1	ISO; CE Marca
48	336965 00-0	Ulei de imersie 100ml	f1	3	ISO; CE Marca
49	336965 00-0	Plasmă de control normal (nivel normal) Protrombin (f1 1ml)	f1	5	1 flx1ml
50	336965 00-0	Tromboplastină (Quic activity 14-18) 1gr, ISI nu mai mic de 1,1	f1	10	ISO; CE Marca
51	336965 00-0	Transponder 500	set	12	ISO; CE Marca
52	336965 00-0	Țoliclon Anti A 50 doze, 5ml	f1	5	ISO; CE Marca
53	336965 00-0	Țoliclon Anti B 50 doze, 5ml	f1	5	ISO; CE Marca
54	336965	Țoliclon Anti AB 50 doze, 5ml	f1	5	ISO; CE Marca

	00-0				
55	336965 00-0	Țoliclon Anti D Super 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca
56	336965 00-0	Acid acetic glacial	kg	0,5	ISO; CE Marca
57	336965 00-0	Acid azatic H NO3	kg	0,5	ISO; CE Marca
58	336965 00-0	Fenol (acid carbonic)	kg	0,5	ISO; CE Marca
59	336965 00-0	Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină	teste	1500	ISO; CE Marca
60	336965 00-0	Acid sulfosalicilic cu standard pentru determinarea proteinei în urină 600 ml	ml	7800	ISO; CE Marca
61	336965 00-0	Lamele 24x24 mm (set 100 buc)	set	22	24x24 mm (set 100 buc) Certificat calitate de la producător
62	336965 00-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 10 kg	buc	8	10 kg Certificat calitate de la produsător
63	336965 00-0	Eprubete K3EDTA 1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	8000	1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă Certificat calitate de la produsător
64	336965 00-0	Eprubete coagulogramă Citrat Na 3,8%, volum singe 3ml	buc	1000	Coagulogramă Citrat Na 3,8%, volum singe 3ml Certificat calitate de la produsător
65	336965 00-0	Eprubete plastic conice cu capac, volum singe 8-10 ml	buc	10000	Plastic conice cu capac, volum singe 8- 10 ml Certificat calitate de la produsător
66	336965 00-0	Eprubete borosilicate pentru Stat-Fax	buc	2000	Pentru Stat-Fax Certificat calitate de la produsător
67	336965 00-0	Marker p/u sticla, negru	buc	15	P/u sticla, negru
68	336965 00-0	Plancete slaiduri pentru sedimentul urinei	buc	500	Certificat calitate de la producător
69	336965 00-0	Container pentru colectarea urinei 170 ml, nesteril cu capac	buc	18000	170 ml, nesteril cu capac Certificat calitate de la producător
70	336965 00-0	Container pentru colectarea maselor fecale, plastic, cu capac, cu lopătică, nesteril	buc	10000	Plastic, cu capac, cu lopătică, nesteril Certificat calitate de la producător
71	336965 00-0	Hârtie de filtru	kg	2	Hârtie de filtru
72	336965 00-0	Dozator automat cu volum variabil 100-1000 mcl	buc	3	Volum variabil 100-1000 mcl
73	336965 00-0	Dozator automat cu volum variabil 5-50 mcl	buc	3	Volum variabil 5-50 mcl Certificat calitate de la producător
74	336965 00-0	Dozator automat cu volum variabil 20-200 mcl	buc	3	Volum variabil 20-200 mcl Certificat calitate de la producător
75	336965 00-0	Dozator automat cu volum variabil 10-100 mcl	buc	3	Volum variabil 10-100 mcl Certificat calitate de la producător

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p><i>[forma garanției a/b/c]</i></p> <p>a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</p> <p>sau</p> <p>b) Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității</p>

		<p><i>contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: MF-Trezoreria de Stat</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003600152570</i></p> <p><i>Contul de decontare: MD20TRPCBW518430B00349AA</i></p> <p><i>Contul trezorerial: TREZMD2X</i></p> <p><i>Contul bancar:</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</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>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<b>1% din valoarea ofertei fără TVA.</b>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b>Incoterms 2013</b>
3.5.	Termenul de livrare:	<b>Prima zi de la înregistrarea contractului-31.12.2019, în termen de 5 zile de la înregistrarea comenzi beneficiarului.</b>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<b>IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, mun. Chisinau, str. Lomonosov 49</b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	<b>În termen de 30 de zile după livrarea fiecărei partidei de bunuri, prin transfer bancar.</b>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<b>45 zile</b>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<b>nu se acceptă</b>

#### **4. Depunerea și deschiderea ofertelor**

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

	au fost depuse prin SIA “RSAP”).	
--	-------------------------------------	--

## 5. Evaluarea și compararea ofertelor

	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<b><i>lei MD</i></b>
5.1.	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<b><i>BNM</i></b>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<b><i>Data deschiderii ofertelor</i></b>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<b><i>Evaluarea va fi efectuată pe loturi</i></b>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<b><i>Prețul cel mai scăzut</i></b>

## 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b><i>Se va aplica criteriul de evaluare: prețul cel mai scăzut</i></b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b><i>5 %</i></b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<p><b><i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i></b></p> <p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială conform formularului F3.3 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Beneficiarul plătii: IMSP Spitalul Clinic Municipal de Boli Contagioase de Copii</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Denumirea Băncii: MF-Trezoreria de Stat</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Codul fiscal: 1003600152570</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Contul de decontare; MD20TRPCBW518430B00349AA</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Contul trezorerial: TREZMD2X</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Contul bancar:</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>Trezoreria regională:</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea</i></p>

		<i>contractantă.</i>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia associerea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<i>Nu se aplică</i>
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: \_\_\_\_\_