

APROBAT
prin Ordinul
Ministerului Finanțelor
nr. 173 din 05 octombrie 2018

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri

Obiectul achiziției: **Reagenți și consumabile de laborator (repetat)**

Cod CPV: **33696500-0**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Polyclinică Cancelariei de Stat**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

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

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

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

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparentă;
- 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 associație 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. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

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

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să 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 la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui 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 associație 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 insolvabilitate 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 eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

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

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

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

prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici 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 stabilește 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 capacitațile 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 ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sunt 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, conținând 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

europeene 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 financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

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

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

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 cataloge 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 prezentația 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 necîștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

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

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

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

- b) ofertantul cîștigător refuză:
- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
 - să semneze contractul conform punctului IPO43.

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

22. Prețuri

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

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

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

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămîne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

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

24. Valuta ofertei

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

25. Formatul ofertei

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

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor 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, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

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

28. Oferte 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 ofertă 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 ofertantii și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor 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, oferte sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă 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 oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;

b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;

c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor oferanți 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 oferanților 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 cîștișoare 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 capacitaților acelui 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 insolabil, 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 **FDA** punctul **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 cantitatele în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor

este mai mare decât 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 neciștișători 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 ciștișător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului ciștișător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

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

43.2. Ofertantul ciștișător 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 căruia faptul el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, 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.

CAPITOLUL II

FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

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

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

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica Cancelariei de Stat, 1006601003924</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Reagenți și consumabile de laborator</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: conform SIA RSAP Tipul procedurii de achiziție: <u>Licitatie deschisă</u></i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>Bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33696500--0</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>Bugetul de Stat perioada bugetară 2019</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>Instituția Medico-Sanitară Publică Polyclinica Cancelariei de Stat</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica Cancelariei de Stat, 1006601003924</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Polyclinica Cancelariei de Stat, 1006601003924</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>Limba română</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>Clarificările și răspunsurile vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	-
1.14.	Tipul contractului:	<i>Vînzare-cumpărare</i>

1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	[nu se aplică]

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr .d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimate (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibile cu Analizatorul automat Siemens ADVIA 2120 I		Conform anexei nr. 1		148000,00
2	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens		Conform anexei nr. 1		331000,00
3	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL		Conform anexei nr. 1		361000,00
4	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul automat Premier Hb9210		Conform anexei nr. 1		40000,00
5	33696500-0	Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400		Conform anexei nr. 1		42000,00
Valoarea estimativă totală						922000,00

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei. Sau pe contul I.M.S.P. Polyclinica Cancelariei de Stat, C/F 1006601003924, mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70, Trezoraria de Stat, TREZMD2X ,IBAN MD28TRPCCC518430E00027AA</i>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<i>Incoterms 2013</i>

3.5.	Termenul de livrare:	15.08.2019-31.12.2019
3.6.	Locul livrării bunurilor:	IMSP Polyclinica Cancelariei de Stat, Mun. Chișinău, str. 31 August 1989 nr. 70
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate se va efectua de către Beneficiar, în lei moldovenești, în termen de 5 zile după recepționarea facturilor fiscale
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	30 zile
3.9.	Ofertele în valută străină:	nu se acceptă

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor , este:	<i>Ofertele vor fi prezentate în formă electronică prin SIA RSAP. Ofertantul ciștagător urmează să prezinte pînă la semnarea contractului oferta și documentele de calificare pe suport de hârtie la adresa autorității contractante</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Data, Ora conform SIA RSAP</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	<i>Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”</i>

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>Nu se aplică</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>Nu se aplică</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: Pe loturi</i>

5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	<i>Nu se aplică</i>
------	---	---------------------

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: Cel mai mic preț cu corespunderea cerințelor tehnice
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5%
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3</i>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea 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:	11 zile

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: _____

CAPITOLUL III

FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

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

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____
[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____. [introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____ [denumirea ofertantului] se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

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

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidentă în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____
[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____ [funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ____ ” 20 ____

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ____ ” 20 ____

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr._____

a fost informată că

[denumirea băncii]

(numit în continuare „Ofertant”)

[numele ofertantului]

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

[obiectul achiziției]

conform anunțului de participare nr. _____ din “ ____ ” 20 ____.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,

[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

(_____)

[suma în cifre]

([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însotite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ____ ” 20 ____.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

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

Data: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE Nr. _____

Noi, [introduceți numele legal și adresa băncii], am fost informați că firmei [introduceți numele deplin al Furnizorului] (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ [obiectul achiziției, descrieți bunurile] conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ [numărul și data procedurii de achiziție publică] (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește [introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte] la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul]¹, și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi suntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

CAPITOLUL IV **SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

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

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Tara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant	Standar de de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Lotul 1. Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu Analizatorul automat Siemens ADVIA 2120 I						
1.1	CBC Timepac				Compatibil cu analizatorul ADVIA 2120 I		
1.2	Diff Timepac				Compatibil cu analizatorul ADVIA 2120 I		
1.3	Perox Sheath				4 x 2725 ml, pentru ADVIA 2120 I		
1.4	Sheath / Rinse				1 x 20 (litri), pentru ADVIA 2120 I		
1.5	EZ Wash				2 x 1620 ml, pentru ADVIA 2120 I		
1.6	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal1				4 x 4 ml, pentru ADVIA 2120 I		
1.7	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal2				4 x 4 ml, pentru ADVIA 2120 I		
1.8	TestPoint 3in1 Hematology Control Normal				4 x 4 ml, pentru ADVIA 2120 I		
2	Lotul.2 Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000 Siemens						

2.1	Anti-TG Ab				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a anticorpilor anti tiroglobulina in ser si plasma cu EDTA.</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic</p> <ul style="list-style-type: none"> - reacție imunometrică secvențială - kiturile să conțină : reactivi , ajustori low și high , bile de test, diluent - reactiv: reactivul să conțină cu 11.5 ml fosfataza alcalină (intestin de vitel) conjugată cu anticorpi monoclonali anti IgG uman; reactivul să aibă cod de bare - ajustorii low și high liofilizați, se reconstituie cu cate 4 ml de apă distilată; cu coduri de bare - kitul trebuie să conțină un recipient cu cod de bare continand 200 bile marcate cu TG uman, stabilă la 2-80C pana la data de expirare - Diluent:solutie tampon, fara anti-TG/anti-TPO, 50 ml pentru dilutia a probelor,cu cod de bare - Rezultatele să nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , ale hemoglobinei de pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 4000 mg/dL - Volumul de proba 5 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanentă - Timp de lucru maxim 65 minute -Interval de lucru : 20 - 3000 IU/ml -Sensibilitate analitica ; 2.2 IU/ml -Fara efect "Hook" pana la 55522 IU/ml 		
2.2	Anti-TPO Ab				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativă a anticorpilor anti tiroperoxidază (TPO) în ser și plasma cu EDTA. Metoda : chemiluminiscentă amplificată enzimatic - reacție imunometrică secvențială- kiturile să conțină : reactivi , ajustori low și high, diluent și bile de test-o casetă cu: reactiv care să conțină 11.5 ml fosfataza alcalină (intestin de vitel) conjugată cu anticorpi monoclonali anti IgG uman; reactivul să aibă cod de bare- ajustorii low și high liofilizați, se reconstituie cu cate 4 ml de apă distilată; cu coduri de bare- kitul trebuie să conțină un recipient cu cod de bare continand 200 de bile de test cu TPO uman, stabilă la 2-80C pana la data de expirare- Diluent:solutie tampon, fara anti-TG/anti-TPO, 50 ml pentru dilutia a probelor,cu cod de bare- Rezultatele să nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , ale hemoglobinei de pana la 381 mg/dL, trigliceride pana la 3000 mg/dL- Volumul de proba 5 µL - incubare la 37° C cu agitare permanentă-timp de lucru maxim 65 minute-Interval de lucru : pana la 1000 IU/ml-Sensibilitate analitică: 5 IU/ml- Fara efect "Hook" pana la 16624 IU/ml</p>		
2.3	CEA				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativă a antigenului carcinoembrionic (CEA) în ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscentă amplificată enzimatic</p> <ul style="list-style-type: none"> - reacție imunometrică secvențială - kiturile să conțină : reactivi , ajustori low și high , și bile 		

					<ul style="list-style-type: none"> - o cassetă cu reactivi: reactiv cu 11,5 ml de tampon și 11,5 ml fosfatază alcalină (intestin de vitel) conjugată cu anticorpi polyclonali de iepure anti-CEA; cassetă sa aibă cod de bare pachet cu bile cu coduri de bare - kitul trebuie să conțină un recipient cu cod de bare continand 200 bile acoperite cu Ac anti CEA free murine monoclonal - ajustorii low și high liofilizați, se reconstituie cu 3 ml de apă distilată; sa aibă coduri de bare - pentru probele mai mari decât limita superioară sa se folosească Multidiluent 2, sa aibă coduri de bare - Rezultatele să nu fie afectate de valorile bilirubinei până la 200 mg/L, ale hemoglobinei până la 381 mg/dL - Volumul de probă folosit 15 µL - Timp de lucru maxim 65 minute - Interval de calibrare: până la 550 ng/ml - Sensibilitate analitică ; 0,15 ng/ml - High-dose Hook – fără efect până la 250.000 ng/ml 		
2.4	Free T3				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativă a T3 liber în sânge</p> <p>Metoda : chemiluminiscentă amplificată enzimatică - reacție competitivă- kiturile să conțină : reactivi , ajustori low și high , și bile de test- 3 reactivi în casetă: reactivul A și B cu 10.5 ml T3 marcat cu ligand;reactivul C cu 11.5 ml fosfatază alcalină (intestin de vitel) conjugată cu anti-ligand; casetă cu reactivi, sa aibă coduri de bare-ajustorii low și high liofilizați, se reconstituie cu cate 4 ml de apă distilată; cu coduri de bare- kitul trebuie să conțină un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T3, stabile la 2-80C până la data de expirare- Rezultatele să nu fie afectate de valorile bilirubinei până la 200 mg/L , ale hemoglobinei până la 384 mg/ml - Volumul de probă 100 µL - Incubare la 37°C cu agitare permanentă- Timp de lucru maxim 65 minute-Interval de lucru : 1-40 pg/ml- Sensibilitate analitică : 1 pg/ml</p>		
2.5	FREE T4				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativă a T4 liber în sânge și plasma heparinizată</p> <p>Metoda : chemiluminiscentă amplificată enzimatică - reacție competitivă</p> <p>- kiturile să conțină : reactiv , ajustori low și high , și bile de test</p> <p>- reactiv: reactiv cu 11.5 ml fosfatază alcalină (intestin de vitel) conjugată cu T4; reactivul să aibă coduri de bare</p> <p>- ajustorii low și high , liofilizați, se reconstituie cu cate 2 ml de apă distilată; stabili la 2-80C până la data expirării; cu coduri de bare</p> <p>- kitul trebuie să conțină un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T4, stabile la 2-80C până la data de expirare</p> <p>- Rezultatele să nu fie afectate de valorile bilirubina pînă la 200 mg/L</p>		

					la 200 mg/L , hemoglobina pana la 634 mg/dL trigliceride pana la 1000 mg/dL. - Volumul de proba 10 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de lucru : 0,3-6 ng/dL -Sensibilitate analitica: 0,11 ng/dL		
2.6	HBsAg				Reactiv pentru determinarea calitativa a antigenului de suprafata al Hepatitei B in ser sau plasmaMetoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica seceventiala- kiturile sa contina ; , reactivi , ajustor, bile si controale- caseta cu doi reactivi : reactivul A cu 11,5 ml de tampon proteic;reactivul B cu 11,5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugat cu anticorpi polyclonali de capra anti-HBs; caseta sa aiba coduri de bare- ajustor lichid , 4 ml , sa aiba coduri de bare - un recipient cu cod de bare care sa contina 200 bile marcate cu anticorpi monoclonali anti-HBs, stabile la 2-80C pana la data de expirare-controale: 3 nivele (negativ, low positive si positive), cate un flacon din fiecare nivel, lichizi, 8 ml/flacon, , sa aiba coduri de bare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , - Volumul de proba 100 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta- Timp de lucru maxim 65 minute		
2.7	PSA				Reactiv pentru determinarea cantitativa a PSA in ser metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica seceventiala - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile - Reactivul trebuie sa contina 11,5 mL fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugat cu un anticorpi murinici monoclonali anti-PSA; reactivul trebuie sa aiba cod de bare - ajustorii low si high 1,5 mL fiecare; trebuie sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile marcate cu anticorpi polyclonali de capra anti PSA, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei pana la 200 mg/dl, hemoglobinei pina la 30 µL/mL , trigliceridele pina la 5000 mg/dL mg/dl. - Sensibilitate analitica 0.04 ng/mL - Volumul de proba 10 µL - Timp de lucru maxim 35 minute -Interval de calibrare : 0.04-150 ng/mL [WHO NIBSC 1st IS 96/670] High-dose Hook fara efect pana la 22,500 ng/mL		
2.8	Total T3				Reactiv pentru determinarea cantitativa a T3 total in ser Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie competitiva- kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , bile- caseta reactiv: cu 11 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu T3; caseta sa aiba cod de bare- ajustorii low si high , lichizi, 2 ml/ flacon,		

					stabili la 2-80C pana la data expirarii, sa aiba coduri de bare - un recipient cu cod de bare care sa contine 200 bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T3, stabile la 2-80C pana la data de expirare; - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L ,trigliceride pana la 3000 mg/dL.- Volumul de proba 25 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta-Interval de lucru : 40-600 ng/dL- Sensibilitate analitica 35 ng/dL - Timp de lucru maxim 35minute		
2.9	Total T4				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a T4 total in ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic</p> <ul style="list-style-type: none"> - reactie competitiva - kiturile sa contine : reactiv , ajustori low si high , si bile de test - reactiv: reactiv cu 21 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu T4; reactivul sa aiba coduri de bare - ajustorii low si high , lichizi, 2 ml/ flacon; stabili la 2-80C pana la data expirarii, cu coduri de bare - kitul trebuie sa contine un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate cu anticorpi monoclonali anti T4, stabile la 2-80C pana la data de expirare - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobina pana la 512 mg/dL triglyceride pana la 5000 mg/dL. - Volumul de proba 15 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta -Interval de lucru : 1-24 µg/dL -Sensibilitate analitica 0,3 µg/dL - Timp de lucru maxim 35 minute 		
2.10.	TSH				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a TSH in ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica - kiturile sa contine : reactiv , ajustori low si high , si bile de test- reactiv: reactiv cu 21 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi policlonali de capra anti TSH; reactivul sa aiba cod de bare- ajustorii low si high, liofilizati, se reconstituie cu cate 4 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii; cu coduri de bare- kitul trebuie sa contine un recipient cu cod de bare continand 200 de bile de test cu anticorpi monoclonali anti TSH, stabile la 2-80C pana la data de expirare- Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobina pana la 381 mg/dL, triglyceride pana la 3000 mg/dL.- Volumul de proba 75 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta- timp de lucru maxim 35 minute-Interval de lucru : pana la 75 µIU/mL- Sensibilitate analitica 0,01 µIU /mL- Fara efect “Hook” pana la 7200 µIU/ml</p>		
2.11	CA-125				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a antigenului CA 125 in ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic</p> <ul style="list-style-type: none"> - reactie imunometrica secventiala 		

					<ul style="list-style-type: none"> - kiturile sa contina : reactivi , ajustori low si high , si recipient cu bile - o caseta cu :reactiv 11,5 ml de tampon proteic si 11,5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi monoclonali anti Ca 125; caseta sa aiba cod de bare - ajustorii low si high lichizi, 3 ml fiecare, sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile acoperite cu Ac anti CA125 free murine monoclonal - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , ale hemoglobinei de pana la 192 mg/dL, ale trigliceridelor de pana la 3000 mg/dL - Volumul de proba 50 µL - Timp de incubare maxim 60 minute -Interval de calibrare : pana la 500 U/ml -Sensibilitate analitica ; 1 U/ml -High-dose Hook – fara efect pana la 80000 U/ml 		
2.12	Calcitonina				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a calcitoninei in ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , bile- o caseta cu: reactiv cu 11,5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi polyclonali de capra anti calcitonina; caseta sa aiba cod de bare- ajustorii low si high, liofilizati, se reconstituie cu cate 3 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii , sa aiba coduri de bare - un recipient cu cod de bare care sa contina 200 bile marcate cu anticorpi monoclonali anti calcitonina, stabile la 2-80C pana la data de expirare;</p> <p>- Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobina pana la 550 mg/dL, triglyceride pana la 3000 mg/dL.</p> <p>- Volumul de proba 75 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta-Interval de lucru : 2-2000 pg/mL-</p> <p>Sensibilitate analitica 2 pg/mL-High-dose Hook – fara efect pana la 25000 pg/ml- Timp de lucru maxim 65 minute</p>		
2.13	PSA Free				<p>Reactiv pentru determinarea cantitativa a PSA liber in ser</p> <p>Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica</p> <ul style="list-style-type: none"> - kiturile sa contin : reactivi , ajustori low si high , si bile - o caseta cu 2 reactivi: contine 11,5 de tampon proteic si 11,5 fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu anticorpi polyclonali de capra anti PSA liber; reactivul sa aiba coduri de bare - ajustorii low si high liofilizati, se reconstituie cu 3 ml de apa distilata; sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile acoperite cu Ac anti PSA free murine 		

					monoclonal Pentru probe mai mari decat limita superioara sa se foloseasca Multi-Diluent 2 - rezultatele sa nu fie afectate de conc hematii 30 µL/mL, valorile bilirubinei de pana la 200 mg/L , trigliceridele pina la 3000 mg/dl. - Volumul de proba 25 µL - timp de lucru maxim 65 minute -Interval de raportare: 0.07 to 25 ng/mL (WHO NIBSC 1st IS 96/668) – -Sensibilitate functionala in conformitate cu CLSI EP17-A25: 0.07 ng/mL -High-dose Hook – fara efect pana la 15,118 ng/ml		
2.14	Tiroglobulina				Reactiv pentru determinarea cantitativa a tiroglobulinei in ser sau plasma heparinizata Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie imunometrica- kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si bile de test- o caseta cu: reactiv cu 11.5 ml anticorpi monoclonali anti-tiroglobulina marcati cu ligand si fosfataza alcalina conjugata cu anticorpi polyclonali de oaie anti-tiroglobulina; reactivul sa aiba cod de bare- ajustorii low si high , liofilizati, se reconstituie cu cate 4 ml de apa distilata; stabili la 2-80C pana la data expirarii, cu coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 de bile marcate anti-ligand, stabile la 2-80C pana la data de expirare- Rezultatele sa nu fie afectate de valorile bilirubina pina la 200 mg/L , hemoglobina pana la 30µL/mL triglyceride pana la 3000 mg/dL.- Volumul de proba 50 µL - Incubare la 37° C cu agitare permanenta-Timp de lucru maxim 65 minute-Interval de lucru : pana la 300 ng/mL-Sensibilitate analitica: 0,2 ng/mL- Sensibilitate functionala:0,9 ng/mL-Fara efect “hook” pana la valori de 500000 ng/mL		
2.15	Testosteron				Reactiv pentru determinarea cantitativa a testosteronului total in ser sau plasma heparinizata Metoda : chemiluminiscenta amplificata enzimatic - reactie competitiva - kiturile sa contina : reactiv , ajustori low si high , si recipient cu bile - Reactiv: 11.5 ml fosfataza alcalina (intestin de vitel) conjugata cu testosteron in buffer; Stabil la 2–8°C pana la data expirarii, reactivii sa aiba coduri de bare - ajustorii low si high 2 mL fiecare; sa aiba coduri de bare - kitul trebuie sa contina un recipient cu cod de bare continand 200 bile coperite cu Ac polyclonali de iepure anti testosteron - Rezultatele sa nu fie afectate de valorile hemoglobinei pina la 270 mg/dl , trigliceridele pina la 500 mg/dl. - Volumul de proba 20 µL - Timp de lucru maxim 65 minute		

					-Interval de calibrare : 20–1600 ng/dL (0.7–55 nmol/L) -Sensibilitate analitica 15 ng/dl		
2.16	Probe wash				Solutie de spalare solutie concentrata- Phosphate buffer , Detergent Triton X-100: < 0.9 % cu 2 sticle cu 200 ml fiecare -Fiecare trebuie diluata cu 1800 ml apa distilata Stabila nedesfacuta 15 - 28 °C pana la data expirarii. -Stabil on board 30 zile la 15 - 28 °C pana la data expirarii.		
2.17	Probe cleaning				Solutie folosita pentru decontaminare 100 mL de solution de Sodium Hypochlorite < 4.4 %). Trebuie sa fie stabile la 15 – 28 °C nedeschisa pana la data expirarii		
2.18	Cupe de reactie (Sample Cups)				Cupe de proba folosite pentru ser, specifice aparatului IMMULITE. Punga contine 1000 de cupe de capacitate 500 microlitri.		
2.19	Substrat Chemiluminiscent				Solutie de chemiluminiscenta adamantil dioxetane fosfat ester in buffer de AMP cu imbogatire compatibila cu aparatul Immulite 2000, ce se utilizeaza impreuna cu kiturile de reactivi pentru obtinerea unor rezultate quantitative -Kitul trebuie sa contine doua sticle a 205 ml cu 1000 teste fiecare -Ambalajul trebuie sa protejeze impotriva lumini Substratul sa fie stabil la bord la 15-30 °C timp de 30 zile		
2.20	Control Imunologic				Control Imunologic Nivel 1 ACTH, AFP, Aldosterone, B2 Microglobulin, CA 15-3, CA 19-9, CA 125, CEA, C-peptide, hCG, Cortisol, DHEA Sulphate, Estriol, Ferritin, Folate, Free T3, Free T4, FSH, Growth Hormone, IgE, Insulina, Leutinising Hormone, Oestradiol, Progesterone, Prolactin, PSA (Free), PSA (Total), PTH, 17-OH-progesterone, SHBG, Testosterone, Testosterone (free), Thyroglobulin, Total T3, Total T4, TSH, T Uptake, Valproic Acid, Vitamin B12, 1-25-(OH)2 Vitamin D, 25-OH-Vitamin D Liofilizat. Bazat pe ser uman. Stabilitate cel putin 7 zile din momentul reconstituirii la +2-8oC sau 30 zile la -20oC C.Compatibil cu Immulite 2000		
2.21	Control Imunologic				Control Imunologic Nivel 2 ACTH, AFP, Aldosterone, B2 Microglobulin, CA 15-3, CA 19-9, CA 125, CEA, C-peptide, hCG, Cortisol, DHEA Sulphate, Estriol, Ferritin, Folate, Free T3, Free T4, FSH, Growth Hormone, IgE, Insulina, Leutinising Hormone, Oestradiol, Progesterone, Prolactin, PSA (Free), PSA (Total), PTH, 17-OH-progesterone, SHBG, Testosterone, Testosterone (free), Thyroglobulin, Total T3, Total T4, TSH, T Uptake, Valproic Acid, Vitamin B12, 1-25-(OH)2 Vitamin D, 25-OH-Vitamin D Liofilizat. Bazat pe ser uman. Stabilitate cel putin 7 zile din momentul reconstituirii la +2-8oC sau 30 zile la -20oC C.Compatibil cu Immulite 2000		

3	Lotul 3 . Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL						
3.1	Glucoza FS				<p>Glucoza : reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea glucozei din ser, plasma si urina</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: Enzimatic UV cu hexokinase -compozitie: <p>R1: TRIS buffer pH 7.8 100 mmol/L, Mg²⁺ 4 mmol/L,ATP 2.1 mmol/L,NAD 2.1 mmol/L</p> <p>R2: Mg²⁺ 4 mmol/L,Hexokinase (HK) ≥ 7.5 kU/L,Glucose-6-phosphatedehydrogenase (G6P-DH) ≥ 7.5 kU/L</p> <ul style="list-style-type: none"> -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser,plasma, urina 0-500 mg/dl; -impachetare:(R1: minim 570 teste, R2: minim 760 teste) 		
3.2	Ureea FS				<p>Uree: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ureei din ser, plasma,urina, -principiul metodei: UV enzimatic cu Urease - GLDH -compozit R1: TRIS pH 7.8 150 mmol/L, 2-Oxoglutarate 9 mmol/L, ADP 0.75 mmol/L,Urease ≥ 7 kU/L, GLDH (Glutamate dehydrogenase) ≥ 1 kU/LR2: NADH 1.3 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis- stabilitate on board : minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: ser, plasma, urina: 2- 300 mg/dl-impachetare: (R1: minim 690 teste + R2: minim 920 teste)</p>		
3.3	Creatinina PAP FS				<p>Creatinina: reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatininei din ser, plasma,urina,</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: Jaffe, Alkaline Picrate; fara deproteinizare -compozitie: <p>R1 Sodium hydroxide 0.2 mol/L; R2 Picric Acid 20 mmol/L.</p> <ul style="list-style-type: none"> -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 8 zile - stabilitatea calibrarii – minim 1 zi -liniaritate: ser, plasma, urina 0,1-14 mg/dl; -impachetare: R1 minim 315 teste 		
3.4	GOT (ASAT) FS				<p>Aspartat Aminotransferaza (AST/GOT): reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea aspartate aminotransferase din ser, plasma,</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: UV- optimizat in acord cu IFCC -compozitie: 		

					R1:TRIS (pH 7.65) 110 mmol/L, L-Aspartate 320 mmol/L;MDH≥ 800 U/L LDH ≥ 1200 U/L R2: 2-oxoglutarat 65 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrarii: minim 6 zile -liniaritate: 0.6 – 600 U/L		
3.5	GOT (ALAT) FS				Alanin Aminotransferaza (ALT/GPT): reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alanine aminotransferase din ser, plasma, -principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC -compozitie: R1:TRIS (pH 7.15) 140 mmol/L, L-Alanine 700 mmol/L;LDH ≥ 2300 U/L R2: 2-oxoglutarat 85 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrarii: minim 6 zile -liniaritate: 1.2 – 600 U/L -impachetare:R1 minim 230 teste		
3.6	FOSFATAZA ALCALINA FS				Alkaline Phosphatase(ALP): reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alkaline phosphatase din ser, plasma, -principiul metodei: IFCC -compozitie:R1: 2-Amino-2-methyl-1-propanol (pH 10.4) . 1 m o l/L, Magnesium acetate 2 mmol/L, Zinc sulphate 0.5 mmol/L, EDTA 2.5 mmol/LR2: p-Nitrophenylphosphate 80 mmol/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;- stabilitate on board: minim 11 zile- stabilitatea calibrarii: minim 11 zile- liniaritate: 0.6 – 1400 U/L- impachetare: R1 minim 220 teste/		
3.7	GGT FS				GGT (gamma-glutamyltransferase): reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea gamma-glutamyltransferase din ser, plasma, -principiul metodei: cinetica in acord cu Szasz, standardizare IFCC -compozitie: R1: TRIS pH 8.28 135 mmol/L, Glycylglycine 135 mmol/L R2: L-Gamma-glutamyl-3-carboxy- pH 6.00,4-nitroanilide 22 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 1.2 – 1200 U/L -impachetare: R1 minim 380 teste		
3.8	Bilirubina totala FS				Bilirubina totala: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei totale din ser, plasma, -principiul metodei DCA;		

					<p>-compozitie: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L, HCl 130 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii : minim 4 saptamani - liniaritate: 0.03–30 mg/dL - impachetare: R1 minim 315 teste</p>		
3.9	Bilirubina directa FS				<p>Bilirubina directa : reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei directe din ser, plasma, - principiul metodei DCA; -compozitie:R1: EDTA-Na2 0.1 mmol/L,NaCl 150 mmol/L,Sulfamic acid 100 mmol/LR2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 0.5 mmol/L,HCl 900 mmol/L, EDTA-Na2 0.13 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board : minim 4 saptamanani- stabilitate calibrare : minim 9 zile- liniaritate: 0.01 – 10 mg/dL - impachetare: R1 minim 150 teste</p>		
3.10	Alfa Amilaza FS				<p>Amilaza: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L,NaCl 62.5 mmol/L,MgCl2 12.5 mmol/L ,Glucosidase ³ 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L - impachetare: R1 minim 150 teste</p>		
3.11	Lipaza FS				<p>Lipaza: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea lipazelui din ser, plasma, -principiul metodei: Colorimetric rate, standardizareIFCC, substrat in microemulsie -compozitie R1: Good's buffer pH 8.0 50 mmol/L,Taurodesoxycholate 4.3 mmol/L,Desoxycholate 8.0 mmol/L Calcium chloride 15 mmol/L,Colipase 2.2 mg/L R2: Tartrate buffer pH 4.0 7.5 mmol/L,Taurodesoxycholate 17.2 mmol/L,Color substrate 0.65 mmol/L. -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 12 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 12 saptamani -liniaritate: 3 – 300 U/L -impachetare: R1 minim 315 teste/kit</p>		

3.12	Acid uric FS				<p>Acid uric (UA): reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea acid uric din ser, plasma,urina, -principiul metodei: TOOS (N-ethyl-N-(hydroxy-3-sulphopropyl)-m-toluidin; -compozitie: R1: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L,TOOS 1.25 mmol/L,Ascorbate oxidase 1,2 kU/L,R2: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 1.5 mmol/L,K4[Fe(CN)6] 50 µmol/L,Peroxidase (POD) 5 kU/L,Uricase U/L ³ 250 mmol/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.24 -20.0 mg/dl;- impachetare R1 minim 315 teste</p>		
3.13	Proteina totală				<p>Proteine totale: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din ser, plasma, -principiul metodei: Biuret -compozitie: R1: Sodium hydroxide 100 mmol/L,Potassium sodium tartrate 17 mmol/L R2: Sodium hydroxide 500 mmol/L,Potassium sodium tartrate 80 mmol/L,Potassium iodide 75 mmol/L,Copper sulphate 30 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 7 zile -stabilitatea calibrarii: minim 7 zile -liniaritate: ser, plasma: 0.05 – 14 g/dL -impachetare: R1 minim 315 teste</p>		
3.14	Trigliceride				<p>Triglyceride: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea trigliceridelor din ser, plasma, -principiul metodei : enzimatic colorimetrica ce foloseste GPO -compozitie: Good's buffer pH 7.2 50 mmol/L,4-Chlorophenol 4 mmol/L,ATP 2 mmol/L,Mg²⁺ 15 mmol/L,Glycerokinase (GK) 0.4 kU/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Lipoprotein lipase (LPL) 2 kU/L,4-Aminoantipyrine 0.5 mmol/L Glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO) 0.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitatea on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.5 –1000 mg/dL -impachetare: R1 minim 530 teste R2 minim 350 teste</p>		
3.15	Colesterol				<p>Colesterol: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea colesterolului din ser, plasma, -principiul metodei: Enzymatic CHOD-PAP-compozitie: Goods buffer (pH 6.7) 50 mmol/L, Phenol 5 mmol/L, 4-Amoniypyrrine 0.3 mmol/L, Cholesterol eswterase (CHE) ≥ 200 U/L,</p>		

					Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 50 U/L, Peroxidase (POD) ≥ 3 kU/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board; minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.05 – 750 mg/dL -impachetare: R1 minim 530 teste/		
3.16	HDL Colesterol				<p>HDL Colesterol: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea HDL colesterol din ser, plasma,</p> <p>-principiul metodei: imuno inhibitie directa -compozitie:</p> <p>R1: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 0.75 mmol/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Ascorbate oxidase 2.25 kU/L,Anti-human b-lipoprotein antibody (sheep)</p> <p>R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 4 kU/L,Cholesterol oxidase (CHO) 20 kU/L</p> <p>N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)- 3,5-dimethoxy-4-fluoroaniline, sodium salt (F-DAOS) 0.8 mmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>-stabilitate on board: minim 6 saptamani</p> <p>-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani</p> <p>-liniaritate: 5–180mg/dL</p> <p>-impachetare:R1 minim 315 teste</p>		
3.17	LDL Colesterol				<p>LDL Cholesterol: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDL-ului colesterol din ser, plasma,</p> <p>-principiul metodei: determinare selectiva a LDL-ului -compozitie</p> <p>R1: Good's buffer pH 6.8 20 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 2.5 kU/L ,holesterol oxidase (CHO) 2.5 kU/L</p> <p>N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-,3,5-dimethoxyaniline (H-DAOS),0.5 mmol/L,Catalase 500 kU/L</p> <p>R2: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 3.4 mmol/L, Peroxidase (POD) 15 kU/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>- stabilitate on board: minim 4 saptamani</p> <p>-stabilitatea calibrarii: minim 4 saptamani</p> <p>-liniaritate: 1 – 400 mg/dl</p> <p>-impachetare: R1 minim 150 teste</p>		
3.18	CK-NAC FS				<p>CK (creatin kinaza): reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatin kinazei din ser, plasma, -principiul metodei:UV- optimizat IFCC/DGKC; -compozitie: R1: Imidazole pH 6.0 60 mmol/L,Glucose 27 mmol/L,N-Acetylcysteine (NAC) 27 mmol/L,Magnesium acetate 14 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.7 mmol/L,Hexokinase (HK) ³ 5 kU/LR2: Imidazole pH 9.0 160 mmol/L,ADP 11 mmol/L,AMP 28 mmol/L,Diadenosine pentaphosphate 55 μmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH)</p>		

					14 kU/L EDTA-Na2 2 mmol/L, Creatine phosphate 160 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 12 saptamani - stabilitatea calibrarii : minim 12 saptamani- liniaritate: 0.6 – 1200 U/L- impachetare: R1 minim 315 teste		
3.19	CK-MB FS				<p>CK-MB: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea CK-MB- ului din ser, plasma,</p> <p>-principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC</p> <p>-compozitie:</p> <p>R1:Imidazole/Good`s buffer 120 mmol/L, Glucose 25 mmol/L, N-Acetylcysteine (NAC) 25 mmol/L,Magnesium acetate 12.5 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.5 mmol/L,Hexokinase (HK) 5 kU/L, Monoclonal antibodies against human CK-M; inhibiting capacity 2500 U/L</p> <p>R2: Imidazole/Good's buffer 90 mmol/L,ADP 10 mmol/L AMP 28 mmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH) 15 kU/L, Diadenosine pentaphosphate 50 µmol/L, Creatine phosphate 150 mmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>- stabilitate on board: minim 5 saptamani</p> <p>- stabilitatea calibrarii: minim 5 saptamani</p> <p>- liniaritate:1.2-1920 U/L</p> <p>- impachetare: R1 minim 150 teste</p>		
3.20	Fier FS Ferene				<p>Fier : reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea fierului din ser, plasma,</p> <p>-principiul metodei: Ferene</p> <p>-compozitie:</p> <p>R1 Acetate buffer 1 mmol/L,Thiourea 120 mmol/L</p> <p>R2: Ascorbic acid 240mmol/L; Ferene 240 mmol/L, Thiourea 120 mmol/L</p> <p>-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;</p> <p>-stabilitate on board: minim 6 saptamani</p> <p>-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani</p> <p>-liniaritate: ser, plasma 2.2-1000 µg/dL</p> <p>-impachetare: R1 minim 150 teste</p>		
3.21	Calciu FS				<p>Calciu: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea calciului din ser, plasma,urina, -principiul metodei: fotometric cu Phosphanozo III-compozitie: R1: Malonic acid buffer pH 5.0 150 mmol/L, Phosphonazo III 150 µmol/LR2: Malonic acid 150 mmol/L,Chelating agent < 150 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 3 saptamani- liniaritate: ser, plasma 0.1-25 mg/dL - impachetare : R1 minim 315 teste</p>		

3.22	Magneziu FS				Magneziu: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma,urina -principiul metodei: Xylidyl blue in solutie alcalina -compozitie: Ethanolamine pH 11.0 750 mmol/L, GEDTA (Glycoletherdiamine tetraacetic acid) 60 µmol/L, Xylidyl blue 110 µmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate:ser,plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste		
3.23	LDH FS				LDH: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDH-ului din ser, plasma, -principiul metodei UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC -compozitie: R1: N-Methyl-D-Glucamine pH 9.40 420 mmol/L, L-Lactate 65 mmol/L R2: NAD+ 50 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 2 saptamani -liniaritate: 6-1200 U/L -impachetare R1 minim 150 teste/kit		
3.24	Imunoglobulina A FS				Imunoglobulina A: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea Imunoglobulinei A din ser, plasma, -principiul metodei : imunoturbidimetrica -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, NaCl 300 mmol/L, Anti-human IgA antibody (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii : minim 6 saptamani -liniaritate: 5 -900 mg/dL -impachetare: R1 minim 90 teste/		
3.25	Imunoglobulina M FS				Imunoglobulina M: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea Imunoglobulinei M din ser, plasma, - principiul metodei : imunoturbidimetrica-compozitie:R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L, NaCl 150 mmol/L,R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, NaCl 1150, Anti-human IgM antibody (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: 1-750 mg/dL -impachetare R1 minim 90 teste		
3.26	Imunoglobulina G FS				Imunoglobulina G : reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea imunoglobulinei G din ser, plasma,		

					-principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L, NaCl 300 mmol/L,Anti-human IgG antibody (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: 4 saptamani -liniaritate: 1-3200 mg/dL -impachetare R1 minim 90 teste		
3.27	CRP FS				CRP (C-reactive protein):reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinei C reactive din ser, plasma, -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human CRP antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L -impachetare R1 minim 380 teste		
3.28	ASL-O FS				ASL-O:reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ASL-O din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human ASL-O antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L -impachetare R1 minim 380 teste		
3.29	Factorul Reumatoid (RF) FS				RF: reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea RF din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie-compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/LR2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human RF antibodies (goat)-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: 0.1 -250 mg/L-impachetare R1 minim 380 teste		
3.30	Pancreatic amylase FS				Pancreatic Amylase: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L,NaCl 62.5 mmol/L,MgCl ₂ 12.5 mmol/L ,Glucosidase ³ 2 kU/L		

					R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L - impachetare: R1 minim 150 teste		
3.31	Albuminuria FS				Albuminuria: reactiv gata de utilizare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din urina , LCR -principiul metodei: Pyrogalol red -compozitie:R Pyrogalol Red 400 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; 60 zile dupa deschidere -liniaritate: urina, LCR 0 – 3000 mg/L -impachetare R1 minim 200 teste		
3.32	Phosphor FS				Phosphor: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermedie de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma,urina -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate:ser,plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste		
3.33	Calibrator Universal				Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 12 fl x 3 ml/kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
3.34	Calibrator Albuminuria				Produs de calibrare, gata de utilizare utilizat pentru calibrarea proteinelor urinare Impachetare 6 x 3 mL		
3.35	Calibrator CRP				Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea proteinei C reactiveImpachetare 5 x 2 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C		
3.36	Calibrator ASL-O				Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea ASL-O reactive Impachetare 5 x 2 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C		
3.37	Calibrator FR				Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea RF reactive Impachetare 5 x 2 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C		
3.38	Calibrator Lipid				Ser de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea HDL/LDL. Impachetare: 3 fl x 2 mL/kit Stabilitate dupa deschidere: 30 zile la congelator		
3.39	Calibrator universal Lvl1+Lvl2				Ser control , liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml (3 fl control normal + 3 fl control patologic)		

					Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
3.40	Control normal				Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 12 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
3.41	Control patologic				Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 12 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
3.42	Solutie spalare Cuvette Wash				Solutie de spalare a cuvelor dupa efectuarea testelor cu codul Cat. No. 980114. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: hidroxid de sodium 3.6 %. Se pastreaza la 50-250C.		
3.43	Solutie spalare Conditioner Wash				Solutie de verificare a cuvelor inainte de efectuarea testelor cu codul Cat. No.980115. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: acid sorbic de potasiu 0.2%, acid citric 0,07%, surfactant. Se pastreaza la 50-250 C.		
3.44	Reagent Probe Wash K				Detergent cu codul Cat. No. 980104 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.45	Reagent Probe Wash 1250 mL				Detergent cu codul Cat. No. 980106 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.46	Reagent Probe Wash 2				Detergent cu codul Cat. No. 980107 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.47	Reagent Probe Wash S-500mL				Detergent cu codul Cat. No. 980116 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.48	Fluorinert Dialetkika FC-43-5 kg				Ulei baie de incubare cu codul Cat. No.980001 Compozitie : fluorocarbon non- reactiv . Se pastreaza la 150-300 C. Impachetare: 1x5 L		
3.49	Solutie spalare Ace 1				Solutie de spalare1 a acului dupa pipetare Impachetare 1x 250 ml/kit . Compozitie: hidroxid de sodium 3.6 %. Se pastreaza la 50-250 C.		
3.50	Solutie spalare Ace 2				Solutie de spalare 2 a acului dupa pipetare Impachetare 1x 250 ml/kit. Compozitie: acid oxalic 3%, acid hidroxiacetic 20%, alcool metilic 4,8%, PEG -400 3%. Se pastreaza la 50-250 C.		

3.51	Solutie spalare Ace 3				Solutie de spalare 3 a acului dupa pipetare Impachetare 500 ml/kit Compozitie acid poliacrilic de sodium 4%, hidroxid de potasiu 4.5%, hidroxid de sodium 4.7%, surfactant. Se pastreaza la 50-250 C.		
3.52	Solutie Racire Lampa				Agent de racire a lampii, Impachetare:kit 50 ml. Compozitie: alcool amina<10%, benzotriazol<10%. Se pastreaza la 150-300 C.		
3.53	ISE Detergent				Detergent pentru modulul ISE cu codul 980108: hipoclorit de Na 6%. Impachetare 2x 100 ml		
3.54	ISE buffer				ISE buffer cu codul Cat. No. 980112: solutie tampon folosita pe modulul ISE pentru determinare Na, K, Cl, Compozitie :solutie de formaldehida < 1%, fosfat < 1%, Trietanolamina < 2%, Tampon, conservant Impachetare: 1 x 3 L /kit		
3.55	ISE Serum Standard Set (NA)				Ser Standard cu codul Cat. No. 980110 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.56	Filtre osmoza				Fitre osmoza pentru statia de apa. Impachetare buc.		
3.57	Filtre textile tratament				Filtru textile tratament pentru statia de apa Impachetare buc.		
3.58	Filtre carbune tratament				Filtru carbune tratament pentru statia de apa Impachetare buc.		
3.59	Na Electrode				Na Electrode cu codul Cat. No. 980130 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.60	K Electrode				K Electrode cu codul Cat. No. 980131 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
3.61	Cl Electrode				Cl Electrode cu codul Cat. No. 980132 compatibil cu analizator biochimic JCA-BM6010/C JEOL		
4	Lotul 4 Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210						
4.1	Kit cu următorul conținut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500 1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL 2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL 3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L 4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL 5. 01-03-099 Coloana chromatografică - 1				Kit cu reagenți compatibili cu analizatorul Premier Hb9210		
4.2	HbA1c (GHb) Controls kit, Levels I, II				Kit cu control, compatibili cu analizatorul Premier Hb9210		
4.3	HbA1c (GHb) Calibrators kit, Levels I, II				Kit cu calibrator, compatibili cu analizatorul Premier Hb9210		
5	Lotul 5.						

	Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400						
5.1	Yumizen G Cuvettes				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.2	Reagent Yumizen G PT S				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.3	Reagent Yumizen G PT liquid 4				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.4	Reagent Yumizen G PT Reco 10				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400.sau echivalent		
5.5	Reagent Yumizen G APTT 4				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400.sau echivalent		
5.6	Reagent Yumizen G APTT liquid 4				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.7	Reagent Yumizen G CaCl2 4				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.8	Reagent Yumizen G FIB 2				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400, Cat. No.: 1300036386 Reagent cu coduri de bare cu curba de calibrare sau echivalent		
5.9	Reagent Yumizen G IMIDAZOL				Reagent compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400.sau echivalent		
	TOTAL						

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

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către oferant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

	laborator Compatibil cu analizatorul cu chemiluminiscentă Immulite 2000 Siemens								
	Anti-TG Ab	teste	200,00						
	Anti-TPO Ab	teste	2.400,00						
	CEA	teste	200,00						
	Free T3	teste	400,00						
	FREE T4	teste	1.600,00						
	HBsAg	teste	600,00						
	PSA	teste	4.000,00						
	Total T3	teste	1400,00						
	Total T4	teste	1000,00						
	TSH	teste	3000,00						
	CA-125	teste	200,00						
	Calcitonina	teste	200,00						
	PSA Free	teste	200,00						
	Tirioglobulina	teste	200,00						
	Testosteron	teste	200,00						
	Probe wash	set	5,00						
	Probe cleaning	set	5,00						
	Cupe de reactie (Sample Cups)	buc	10.000,00						
	Substrat Chemiluminiscent	set	5,00						
	Control Imunologic	kit	1,00						
	Control Imunologic	kit	1,00						

33696500-0	Lotul 3 Reagenți și consumabile de laborator Compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL							
	Glucoza FS	set (4*570 teste)	12,00					
	Ureea FS	set (4*570 teste)	7,00					
	Creatinina PAP FS	set (4*570 teste)	7,00					
	GOT (ASAT) FS	set (6*230 teste)	22,00					
	GOT (ALAT) FS	set (6*230 teste)	22,00					
	FOSFATAZA ALCALINA FS	set (4*220 teste)	6,00					
	GGT FS	set (4*570 teste)	4,00					
	Bilirubina totală FS	set (6*315 teste)	9,00					
	Bilirubina directă FS	set (6*315 teste)	9,00					
	Alfa Amilaza FS	set (6*150 teste)	7,00					
	Lipaza FS	set (4*120 teste)	6,00					
	Acid uric FS	set (4*315 teste)	3,00					
	Proteina totală	set (6*315 teste)	2,00					

	Trigliceride	set (6*320 teste)	10,00						
	Colesterol	set (4*530 teste)	8,00						
	HDL Colesterol	set (6*315 teste)	3,00						
	LDL Colesterol	set (6*315 teste)	3,00						
	CK-NAC FS	set (4*120 teste)	3,00						
	CK-MB FS	set (4*150 teste)	2,00						
	Fier FS Ferene	set (4*120 teste)	15,00						
	Calciu FS	set (6*315 teste)	2,00						
	Magneziu FS	set (6*160 teste)	2,00						
	LDH FS	set (6*150 teste)	6,00						
	Imunoglobulina A FS	set (4*90 teste)	2,00						
	Imunoglobulina M FS	set (4*90 teste)	2,00						
	Imunoglobulina G FS	set (4*90 teste)	2,00						
	CRP FS	set (4*380 teste)	6,00						
	ASL-O FS	set (4*380 teste)	6,00						
	Factorul Reumatoid (RF) FS	set (4*380 teste)	6,00						

	Pancreatic amylase FS	set (6*150 teste)	3,00						
	Albuminuria FS	set (4*200 teste)	2,00						
	Phosphor FS	set (6*315 teste)	4,00						
	Calibrator Universal	kit (12 fl*3ml)	1,00						
	Calibrator Albuminuria	kit (5 fl*1ml)	1,00						
	Calibrator CRP	set (5*2ml)	2,00						
	Calibrator ASL-O	set (5*2ml)	2,00						
	Calibrator FR	set (5*2ml)	2,00						
	Calibrator Lipid	kit (3 fl*2ml)	1,00						
	Calibrator universal Lvl1+Lvl2	kit (6 fl*5ml)	1,00						
	Control normal	set (6 fl*5 ml)	1,00						
	Control patologic	set (6 fl*5 ml)	1,00						
	Solutie spalare Cuvette Wash	bidoane (1*2000 ml)	15,00						
	Solutie spalare Conditioner Wash	bidoane (1*2000 ml)	8,00						
	Reagent Probe Wash K	kit (3 pcs/box- 3x500 mL)	1,00						
	Reagent Probe Wash 1250 mL	kit (5pcs- 5x250mL)	1,00						
	Reagent Probe Wash 2	kit (5pcs/box - 5x250mL)	1,00						

	Reagent Probe Wash S-500mL	kit (1pc-1x500 mL)	1,00						
	Fluorinert Dialektika FC-43-5 kg	can/2,5 L	1,00						
	Solutie spalare Ace 1	kit (1*250 ml)	1,00						
	Solutie spalare Ace 2	kit (1*250 ml)	1,00						
	Solutie spalare Ace 3	kit (1*500 ml)	1,00						
	Solutie Racire Lampa	kit (1*50 ml)	2,00						
	ISE Detergent	kit (2pcs/box - 2*100ml)	1,00						
	ISE buffer	kit (1pc-1x2 L)	2,00						
	ISE Serum Standard Set (NA)	kit (1pc/box-1x100 mL)	1,00						
	Filtre osmoza	buc	2,00						
	Filtre textile tratament	buc	2,00						
	Filtre carbune tratament	buc	2,00						
	Na Electrode	set	1,00						
	K Electrode	set	1,00						
	Cl Electrode	set	1,00						
33696500-0	Lotul 4 Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul automat Premier Hb9210	Conform anexei nr.1	Conform anexei nr.1						
	Kit cu următorul conținut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500	kit (500 teste)	4,00						

	1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL 2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL 3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L 4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL 5. 01-03-099 Coloana cromatografică - 1								
	HbA1c (GHb) Controls kit, Levels I, II	kit	2						
	HbA1c (GHb) Calibrators kit, Levels I, II	kit	2						
33696500-0	Lotul 5 Reagenți și consumabile de laborator Compatibil cu analizatorul Horiba Yumizen G400								
	Yumizen G Cuvettes	kit (500 buc)	8,00						
	Reagent Yumizen G PT S	kit(5x5ml) 250 teste	1,00						
	Reagent Yumizen G PT liquid 4	kit (12x4ml) 480 teste	1,00						
	Reagent Yumizen G PT Reco 10	kit (10x10ml) 5000 teste	2,00						
	Reagent Yumizen G APTT 4	kit (6x4ml) 480 teste	2,00						
	Reagent Yumizen G APTT liquid 4	kit (12x4ml) 960 teste	1,00						
	Reagent Yumizen G CaCl2 4	kit (12x4ml) 960 teste	1,00						
	Reagent Yumizen G FIB 2	kit(12x2 ml) 480 teste	1,00						
	Reagent Yumizen G IMIDAZOL	kit(12x15 ml) 2000	1,00						

		teste									
	TOTAL										

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

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F5.1	Contract-model



CONTRACT Nr. _____

de achiziționare _____

Cod CPV: 33100000-1

“ ____ ” 2019

mun. Chișinău
(localitatea)

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
<p>, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin _____, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza _____, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Vînzător</i> _____, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de o parte,</p>	<p>IMSP Polyclinic Cancellaria de Stat, (denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației) reprezentată prin director Grigore GOJAN, (funcția, numele, prenumele) care acționează în baza regulamentului, (statut, regulament, hotărîre etc.) denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> 1006601003924, (se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat) pe de altă parte,</p>

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

- Achiziționarea _____,
(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip _____ nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din
„____ ” _____ 20 _____.
b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
 - Specificația tehnică;
 - Specificația de preț;

- c) *Factura fiscală*
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

- 1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile de Vînzător.
- 1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.
- 1.4. Termenele de garanție [*valabilitate, după caz*] a Bunurilor sunt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

- 2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în termenele prevăzute de graficul de livrare.
- 2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:
[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]
- 2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel îrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezентate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

- 3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.
- 3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.
(suma cu cifre și litere)
- 3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.
- 3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:
[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

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

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător [destinatar, după caz] dacă:

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

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de ____ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător [destinatar, după caz], în termenele stabilite, în corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător [destinatar, după caz].

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

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

7. Forță majoră

7.1. Părțile sunt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de

acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe

8. Rezilierea

- 8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.
- 8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:
 - a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
 - b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;
 - c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
 - d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.
- 8.3. Partea inițatoare a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de ____ zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.
- 8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de ____ zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițatoare va iniția rezilierea.

9. Reclamații

- 9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.
- 9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorului în termen de ____ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.
- 9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de ____ zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.
- 9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de ____ zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.
- 9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.
- 9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificat de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sunt suportate de partea vinovată.

10. Sanctiuni

- 10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în quantum de ____% din valoarea contractului.
- 10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de ____% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.
- 10.3. Pentru livrarea cu întârziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de ____% din suma Bunurilor nelivrante, pentru fiecare zi de întârziere, dar nu mai mult de ____% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întârzierea depășește _____ zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea

a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de ____% [indicați procentajul] din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de ____% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărora:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 noiembrie 2019.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Adresa poștală: Telefon:	Adresa poștală: mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70 Telefon:022-25-15-08; 022-25-15-05

Cont de decontare:	Cont de decontare: MD14TRPCCC518430A00027AA
Banca:	Banca: MF Trezoreria de Stat
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod:	Cod:TREZMD2X
Cod fiscal:	Cod fiscal:1006601003924

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată: L.Ş.	Semnătura autorizată: Director Grigore GOJAN L.Ş.
	Contabil șef Înregistrat Nr.: Trezoreria: Data:

Contabil șef **Tamara CURNIC**

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: