

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reactivi și consumabile de laborator pentru dispozitive medicale de tip închis și semiînchis pentru anul 2023

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Cererea Ofertelor de Prețuri

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de sănătate Nisporeni**
2. IDNO: **1007609005770**
3. Adresa: **or. Nisporeni, str. Toma Ciorba 40**
4. Numărul de telefon/fax: **0 264 2 34 72**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **cs.nisporeni@ms.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP**
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, menționează că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Instituție medicală ce prestează servicii medicale**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se indică pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul 1 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accessorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)			ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-25, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de	223674.61

păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.

		<i>Bilirubin (Direct) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	4	
		<i>Triglycerides 10*50 ml</i>	Ambalaj	11	
		<i>Cholesterol 10*50 ml</i>	Ambalaj	15	
		<i>α-Amylase Direct 5*20 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Aspartate Aminotransferase AST/GOT) 5*50ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Bilirubin (Total) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	18	
		<i>Alanine Aminotransferase (ALT/GPT) 5*50 ml</i>	Ambalaj	18	
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level I 5*5 ml</i>	Ambalaj	3	
		<i>Uric Acid 10*50 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Rheumatoid Factors (RF) 1*50 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>Urea /Bun -UV 5*50 ml</i>	Ambalaj	18	
		<i>C-Reactive Protein (CRP) 2*50 ml</i>	Ambalaj	14	
		<i>Cholesterol LDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	15	
		<i>CRP/CRP-hs STANDART 1 ml</i>	Ambalaj	8	
		<i>Protein (Total) 10*50 ml</i>	Ambalaj	2	
		<i>Human Calibrator 5*5 ml</i>	Ambalaj	5	
		<i>Hemoglobin A1C control (NORMAL) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Creatinine 10*50 ml</i>	Ambalaj	12	

	<i>Anti-Streptolysin O (ASO) 1*50 ml</i>	Ambalaj	14		
	<i>Magnesium 5*20 ml</i>	Ambalaj	5		
	<i>Rheumatoid Factors (RF) STD 3 ml</i>	Ambalaj	10		
	<i>Iron Ferrozine 5*50 ml</i>	Ambalaj	5		
	<i>Rheumatoid Control Serum Level II 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
	<i>Rheumatoid Control Serum Level I 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
	<i>Anti-Streptolysin (ASO) Standart 1 ml</i>	Ambalaj	10		
	<i>Hemoglobin A1C control (ELEVATED) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4		
	<i>Cholesterol HDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	15		
	<i>Alkaline Phosphatase (ALP)-AMP 5*20 ml</i>	Ambalaj	7		
	<i>Hemoglobin A1C- Direct (HbA1C-DIR) 72 ml</i>	Ambalaj	4		
	<i>Biochemistry Human Control Serum Level II 5*5 ml</i>	Ambalaj	3		
	<i>Glucose 10*50 ml</i>	Ambalaj	15		
	<i>Hemoglobin A1C-Direct (Hb1C-DIR) standards 4*0.5 ml</i>	Ambalaj	4		
	<i>Albumine 5*50 ml</i>	Ambalaj	4		
	<i>Calcium Arsenazo 10*50 ml</i>	Ambalaj	2		
	<i>Phosphorus 5*20 ml</i>	Ambalaj	6		
33696500-0	Lotul 2 Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	Ambalaj			185329.18
	<i>Sample Wells (1000 units) (cuva pentru ser)</i>	Ambalaj	17	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
	<i>Reactions Rotor (10 units)</i>	Ambalaj	104	specific p/u A 25 set 10 buc.	

		Washing solution 1L (Solutie de spalare)	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		Concentrated Liquid System 1000 ml (Solutie concentrata de sistem)	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		CONCENTRATED WASHING SOLUTION	Ambalaj	2	fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, Ambalaj termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		Lamp A-25	Ambalaj	2	Halogen lamp pentru A 25 6v 10w timp de lucru >2000 ore	
		Thick probe	Ambalaj	2	material: oțel inoxidabil	
3	33696500-0	Lotul 3 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accessorii	Ambalaj			61022.02

	/consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)				
	M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	Ambalaj	29	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
	M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	10	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
	M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	26	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	

		Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	Ambalaj	25	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray	Ambalaj	6	set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		Hîrtie termo pentru Mindray	Ambalaj	40	Hirtie termo 50 mm x 18 m	
4	33696500-0	Lotul 4 Hematologie				5240
		Diluent ERMA	unit	2	reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine, volumul 20l	
		Soluție de lizare	unit	2	reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml	
		Soluție de spălare	unit	2	detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă, volumul 900 ml	
		Set de control pentru analizatorul hematologic 3 diff, 8 param.	set	1	reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut, crescut, cu o stabilitate bună în timp. Flacon de sticlă cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.	
		Soluție concentrată de hipoclorid 0,5% pentru PCE	unit	1	reagent pentru spălare, volum 1 litru	

	3696500	Lotul 5 HBsAg One Ultra	set	10	Set pentru determinarea HBsAg, , 96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	4200
	33696500	Lotul 6 HCV Ab	set	2	Set pentru determinarea HCV Ab, , 96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	1700
7	33696500	Lotul 7 Tromboplastin	set	10	Set din 6fl a cate 3-4ml	3300
8	33696500	Lotul 8 Fibrinogen	set	2	reagent liofilizat thrombin, uscat, buffer, calibrator, set 400 teste	3800
9	33696500	Lotul 9 RPR carbon	set	5	RPR carbon reagent cu control normal si patologic	1900
10	33696500	Lotul 10 Helicobacter pylori IgG din sînge	teste	2	Anti Helicobacter pylori IgG, , set 96 teste, control "+" și "-", si calibrator	1600
11	33696500	Lotul 11 Sînge ocult	teste	50	Set de teste pentru determinarea sangelui occult în materie fecale, ambalaj 20 teste/casete cu tub cu tampon diluent; fiecare test ambalat individual	1600
12	33696500-0	Lotul 12 Biochimie				5890
		Glucosa PAP cu standard Flacoane cu volumul de la 100 ml pînă la 250 ml în set	ml	1000	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GLUCOZ-OXIDAZA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare produsului</p>	
		ASAT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	625	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>	
		ALAT Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	625	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>	
		Bilirubin total (Total Bilirubin) Flacoane cu	ml	500	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare:</p>	

	volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set				<p>Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>
	Bilirubin direct(Direct Bilirubin) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 125 ml., în set	ml	500		<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>
	Urea UV SL Flacoane cu volumul De la 50 ml pînă la 125 ml., în set	ml	1250		<p>5x125 ml, Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: < 3.0 mg/dl</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>
	Creatinin Jaffe cu standard Flacoane cu volumul de la 50 pînă la 125ml, în set	ml	2000		<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare;</p>
	Cholesterol cu standard (Cholesterol) Flacoane cu volumul De la 100 ml pînă la 250 ml., în set	ml	1000		<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOL/ CHSL</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>

		Alfa-Amilaza (alf-Amylase) Flacoane cu volumul de la 25 pînă la 50 ml., în set	ml	200	<p>Marcaj: CE Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare</p>	
13	33696500-0	Lotul 13 Examenul urinei				75000
		Teste pentru examenul urinei (Leucocite, greutatea specifică, PH, Glucoză, acid ascorbic, cetone, nitrite, proteine, bilirubina, urobilinogen, eritrocite, Hb sîngelui)	set	250	SET 100 teste/11 parametre	
		Set de control pentru proteina si glucoza urinei cu calibrator	set	1	8fl : 0,2 g/l – 10,0 mlx4fl. + 0,4 g/l- 10,0 mlx4 fl.	
14	33696500-0	Lotul 14 Eprubete cu granule	Buc	20000	12x86 mm	20000
15	33696500-0	Lotul 15 Vărfuri galbene	buc	50000	0-200mkl	3600
16	33696500-0	Lotul 16 Vărfuri pentru dozator	buc	5000	1000-5000 mkl	3000
17	33696500-0	Lotul 17 Capilar pentru colectarea sîngelui din deget GK 150 EDTA	buc	15000	100mkl	45000
18	33696500-0	Lotul 18 Capilare Pacenco	Buc	500	1x100 buc	2700
19	33696500-0	Lotul 19 Eprubete K3 EDTA	Buc	20000	1 ml	15000
20	33696500-0	Lotul 20 Eprubete K3 EDTA	Buc	20000	2,5 ml	15000
21	33696500-0	Lotul 21 Eprubeta conica 12ml, PS	Buc	20000	16x105 mm	15600
22	33696500-0	Lotul 22 Cuvă pentru aparat Cuatron	Buc	5000	Ø 10 x 23.4 mm	2500
23	33696500-0	Lotul 23 Container pentru urină nesteril	Buc	25000	120 ml	38000
24	33696500-0	Lotul 24 Container pentru masele fecale, nesteril, cu lingurita	Buc	2000	30 ml	2600
25	33696500-0	Lotul 25 Eprubeta cu capac și etichetă, PP	buc	20000	12x86 mm, 5 ml	19000
26	33696500-0	Lotul 26 Eprubetă cu citrat de natriu 0,25 ml, 3,8%	Buc	1000	12x56 mm, 2,5 ml	1200
27	33696500-0	Lotul 27 Pipete serologice, sterile	Buc	3000	1 ml	6000
28	33696500-0	Lotul 28 Lancete sterile inox, ambalate individual	Buc	30000	1000-2000buc/ambalaj	11400

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

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Livrarea la depozitul instituției, pe parcursul anului 2023, în termen de maxim 10 zile de la comandă, în orele de lucru a instituției 8.00-17.00.

12. Termenul de valabilitate a contractului: Până la 31.12.2023

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

(indicați da sau nu)

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

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

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cerere de participare	Conform Anexei nr. 7 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
2	Declarație privind valabilitatea ofertei	Conform Anexei nr. 8 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
3	Specificații tehnice	Conform Anexei nr. 22 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
4	Specificații de preț	Conform Anexei nr. 23 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
5	DUAE	Se va completa conform modelului atașat în SIARSAP Mtender. Confirmat prin semnătura electronică.	Obligativiu
6	Dovada înregistrării juridice	Copie, Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
7	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Original , Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu

	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativu
9	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani,	Aprobat prin Ordinul MF nr. 145 din 24.11.2020, original, Confirmat prin semnătura electronică În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică,	Obligativu
10	CertIFICATE conform cerințelor specific solicitate în lista reactivelor în ordinul MS nr. 374 din 05.05.2014, nr. 701 din 18.10.2010	Copie, Confirmat prin semnătura electronică	Obligativu

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: _____

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț cu îndeplinirea cerințelor obligatorii.

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] SIA RSAP
- pe: [data] SIA RSAP

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat

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

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

Adresa: mun. Chişinău, bd. Ştefan cel Mare şi Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

29.Data (datele) şi referinţa (referinţele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunţul respective (dacă este cazul): _____

30.În cazul achiziţiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunţurilor viitoare: _____

31.Data publicării anunţului de intenţie sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunţ: _____

32.Data transmiterii spre publicare a anunţului de participare: conform SIA RSAP Mtender

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

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

34.Contractul intră sub incidenţa Acordului privind achiziţiile guvernamentale al Organizaţiei Mondiale a Comerţului (numai în cazul anunţurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____

(se specifică da sau nu)

35.Alte informaţii relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

Tăbăcaru Vera



L.Ş.