

**FORMULARUL STANDARD AL DOCUMENTULUI UNIC
DE ACHIZIȚIÎI EUROPEAN**

APROBAT
prin Ordinalul
Ministrului Finanțelor
nr. 72 din 30.06.2020

- Documentul uric de achiziții europene, (în continuare, DUAE) este o declaratie pe proprie răspundere, prin care operatorul economic confirmă îndeplinirea criteriilor de calitate și selecție necesare în cadrul procedurilor de achiziție publică în Republica Moldova.
- Formularul este completat, semnat electronic și transmis autorității contractante la depunerea ofertei.
- Un DUAE depus de către operatorul economic în cadrul unei proceduri de achiziție publică anterioară poate fi reutilizat, cu condiția ca informațiile cuprinse în formular să fie corecte și valabile la data depunerii acestuia.
- Oferăndă care prezintă în DUAE informații false sau documente false sau documente justificative nu confirmă informația indicată în documentul prezentat este exclus din procedura de achiziție publică și/sau poate răspunde conform legislației.
- Formulatul I. este constituit din 7 capitulo. și urmă:

 - Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă,
 - Capitolul II. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică;
 - Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică;
 - Capitolul IV. Criteriile de selecție a operatorilor economici;
 - Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de selecție a operatorilor economici;
 - Capitolul VI. Presecție candidaților pentru procedura de atribuire a contractului;
 - Capitolul VII. Declarații finale.

- Prezentarea formularului DUAE la depunerea ofertei care nu este conform cu cerințele stabilite în Documentația de atruire duce la respingerea ofertei.

Capitolul I. Informații privind procedura de achiziție publică și autoritatea/entitatea contractantă

Cod pozitie	Conținutul cerinței	Răspuns
1	A. Informații despre publicare	
1A.1	Nunțările anunțului/inviantelor publicate în Buletinul achizițiilor publice, și după caz numărul anunțului publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene	Anunțul de participare conform datelor SIA RSSAP Monitor
B. Identitatea autorității/entității contractante		
IB.1	Denumirea autorității/entității contractante	IMSP CENTRUL COVID-19, CHISINAU cf102660013951
IB.2	Număr unic de identificare (IDNO) a autorității/entității contractante	

Capitolul II. Informații referitoare la operatorul economic

Cod pozitie	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	A. Informații privind operatorul economic	
2A.1	Denumirea operatorului economic	CBG-MLD
2A.2	Tara	Moldova
2A.3	Cod postal	MD-2001
2A.4	Oras/Locitate	Chișinău
2A.5	Adresa juridică	Tighina 65, of 607 www.gbg.md
2A.6	Pagina web	
2A.7	Personala sau persoanele de contact	Tudor Ceacovschi 022-54-91-21
2A.7.1	Telefon	
2A.7.2	Adresa de e-mail	offic@gbg.md
2A.8	Număr unic de identificare (IDNO/IDNP)	1003600117582
2A.9	Numărul cod TVA	0205086
2A.10	Forma organizatorică/juridică a activității de întreprindere	Societate cu răspundere limitată
2A.11	Numele acționarilor/ asociatorilor	Tudor Ceacovschi
2A.12	• întreprindere mică	întreprindere mijlocie
2A.13	• înregistrare mijlocie	
2A.13	în cazul în care achiziția este rezervată, operatorul economic este un atelier/proiect sau o întreprindere socială, sau va asigura execuțarea contractului în contextul programelor de angajare protejată?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
2A.14	Dacă da, care este principala consecință a lucrării cu	
2A.14	dizabilității sau defavorizării	

Capitolul III. Motive de excludere din cadrul procedurii de achiziție publică

Cod pozitie	Conținutul cerințelor	Răspuns
1	A.. Motive referitoare la condamnări prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești	
3A.1	Participare la o organizație criminată.	
3A.2	Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrație, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pronunțate prin/o hotărâre definitivă pentru a participa la o organizație criminată, prin/tr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urma sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
3A.3	Corupție.	
3A.3	Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrație, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru corupție pronunțate prin/tr-o hotărâre definitivă, prin/tr-o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
3A.4	Fraude.	
3A.4	Operatorul economic însuși sau orice persoană care este membru al organismului de administrație, de conducere sau de supraveghere al acestuia sau care are putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia a făcut obiectul unei condamnări pentru fraudă pronunțate prin/o hotărâre definitivă, prin/o condamnare pronunțată cu cel mult cinci ani în urmă sau în care continuă să se aplice o perioadă de excludere prevăzută în mod direct în condamnare?	<input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
3A.4	Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste.	

Cod MOLDAVIA
Da Nu

Cod pozitie	Conținutul cerințelor	Răspuns	Referință la secțiunea documentației
	1	2	3
A. Capacitatea de execuție a activității profesionale			
4A.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra înălțarea acestuia?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4A.1.1	Dacă Da, indicăți acelăi de înregistrare a activității antreprenoriale și genul (genurilor) de activitate determinată de legislație, aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în baza căreia înregistrarea are dreptul să execute vîctorul contract de achiziție publică		
4A.1.2	Actele de înregistrare a activității antreprenoriale, sunt disponibile gratuit pentru autorități dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația permise verificarea.		
4A.2	Activitatea antreprenorială detine o certificare și/sau o autorizare echivalentă aferent obiectului procedurii de atribuire a contractului, în cadrul unui sistem național?		
4A.2.1	Dacă Da, operatorul economic este în măsură să furnizeze documentul/documentele prin care se va demonstra certificarea și/sau autorizarea activității acestuia?		
4A.2.3	Actele privind certificarea sau autorizarea sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.		
4A.3	Genurile de activitate, și/sau certificarea, și/sau autorizarea privind activitatea de întreprindere, scopără criteriile de selecție impuse de autoritatea/suținătoarea contractantă în anumul/invitația de participare?		
B. Capacitatea economică și financiară			
4B.1	Declaratii bancare		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze declaratiile bancare sau, după caz, doveză privind asigurarea riscului profesional în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4B.1.1	Informația menționată la punctul 4B.1 este disponibilă gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea ei.		
4B.2	Cifra de afaceri anuală (volumul vânzărilor)		
	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră de afaceri anuală, după cum urmează:	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
	Nouă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada		
4B.2.1	Specificați care este cifra de afaceri anuală, conform datelor din raportul financiar.		
	Cifra de afaceri medie anuală		
4B.3	Operatorul economic este în măsură să demonstreze o cifră medie anuală de afaceri, după cum urmează:	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
	Nouă. Se completează de către autoritatea contractantă valoarea și perioada		
4B.3.1	Specificați cifra de afaceri, conform datelor din raportul financiar.		
4B.4	Report financiar		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze raportul financiar înregistrat, extrase din raportul financiar?	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4B.5	Informații privind situația economică și financiară sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.		

C. Capacitatea tehnică și/sau profesională			Referință la secțiunea documentației
	1	2	3
4C.1	Operatorul economic este în măsură să furnizeze documentele solicitate de către autoritatea/entitatea contractantă în anumăt de participare, care demonstrează capacitatea tehnică și/sau profesională pentru execuția vîctorii contract	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4C.2	Extracă din Registrul de stat al persoanelor juridice, Statoul român, numărul, numele și adresa de reședință, numărul de identificare, numărul de înmatriculare și reperul de tehnici și reparație disponibili întrator, medicina, etc.		
4C.3	Adresa de internet:[text] Autoritatea sau organismul emitență:[text] Referință exactă a documentației:[text]	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4C.3.1	Instalații tehnice și măsuri de asigurare a calității		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze detalii referitoare la tehnicieni sau organisme tehnice, specificate în anumăt de participare/documentația de atribuire, pe care autoritatea/entitatea contractantă le poate solicita, în special cele responsabile de controlul calității în legătură cu acest exercițiu de achiziție publică?		
4C.3.2	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație cu privire la sistemele de management și de trasabilitate utilizate în cadrul lanțului de aprovisionare?		
4C.4	Informațiile sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.		
4C.5	Utilajele, instalații și echipamente tehnice		
	Operatorul economic dispune de utilaje și echipamente necesar pentru îndeplinirea corponzantei a contractului de achiziție publică?		
4C.6	Autoritatea sau organismul emitență:[text] Referință exactă a documentației:[text]	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4C.7	Adresa de internet:[text] Autoritatea sau organismul emitență:[text] Referință exactă a documentației:[text]	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	
4C.8	Indicați efectivitatea medii anuale de personal angajat din ultimii trei ani de activitate.		
	Operatorul economic este în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anumăt de participare sau în documentația de atribuire?		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anumăt de participare și documentația de atribuire?		
	Preșătitura profesională și calificarea personalului		
	Operatorul economic are în cadrul întreprinderii personal calificat conform cerințelor stabilite în anumăt de participare sau în documentația de atribuire?		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze o informație privind personalul de specialitate propus pentru executarea contractului, conform cerințelor stabilite în anumăt de participare și documentația de atribuire?		
	Angajații		
	Numărul membrilor personalului de conducere		
	Indicați numărul membrilor personalului de conducere ale operatorului economic pe parcursul ultimilor trei ani.		
4C.9	Anual 2019		
	Personale 2		
	Anul 2018		
	Angajați 29		
	Anual 2017		
	Angajați 29		
	Personale 2		
4C.10	Moște, descrieri, fotografii		
	Operatorul economic este în măsură să furnizeze exponioane (mosete), descrieri și/sau fotografii ale produselor/serviciilor care urmează să fie furnizate/prestate, conform cerințelor stabilite în documentația de atribuire?		
4C.11	Pentru contractele de achiziție publică de lucrări		
	In perioada de referință, operatorul economic a întreprins lucru/specificat și/sau similar obiectului de achiziție indicat în anumăt de participare și în documentația de atribuire?		
4C.12	Dacă Da, enumerați specificat descrierea lucrărilor valoare, locul unde se înregistrează, data procesului verbal de recepție la terminarea lucrărilor, beneficiarii și altă informație relevantă		
	SPUNDERE		
	Adresa de internet: statistică nr. raportare în Autoritatea sau organismul emitență:[text]	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu	

<i>4C.12.1</i>	Acese informații sunt eliberate gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională?	<input checked="" type="checkbox"/> Da	Nu
<i>4C.13</i>	Pentru contractele de achiziție publică de servicii în perioada de reflecție, operatorul economic a prestat servicii similar cu obiectul de achiziție indicat în anumul de participare și în documentația de atribuire?	<input checked="" type="checkbox"/> Da	Nu
<i>4C.13.1</i>	Dacă Da, enumerați-le specificând decerarea serviciilor, valoarea lor, durata de execuție, data începerii, beneficiarii și alte informații relevante?	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> Nu
<i>4C.14</i>	In cazul că răspunsul este Da pentru una din interbelile 4C.11 – 4C.13, puteți furniza dovezi prin care se va demonstra îndeplinirea lucărtilor, livrarea bunurilor, prestaerea serviciilor similar conform cerințelor documentației de atribuire?	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
D. Standarde de asigurare a calității	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atesta faptul că operatorul economic respectă standardele de asigurare a calității conform cerințelor stabilite în anumul de participare și în documentația atribuire?	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>4D.1</i>	Informațiile privind standardele de asigurare a calității, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
E. Standarde de protecție a mediului	Operatorul economic este în măsură să furnizeze certificate emise de organisme independente prin care se atesta faptul că operatorul economic respectă standardele de protecție a mediului, conform cerințelor stabilite în anumul de participare și în documentația de atribuire?	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>4E.1</i>	Informațiile privind standardele de protecție mediului, sunt disponibile gratuit pentru autorități, dintr-o bază de date națională? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
F. Permisarea contrualelor	Operatorul economic permite efectuarea verificărilor de către autoritatea(enitatea contractantă referitor la capacitatea economică și financiară, de producție sau tehnice privind executarea viitorului contract de achiziție publică)	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu

Capitolul V. Indicații generale pentru criteriile de calificare și selecție

Compartimentul se completează de către autoritatea emittentăa contractantă (coloana nr.2) și operatorul economic (coloana nr.3).

Cod pozitie	Continutul cerințelor	Răspuns	
1		3	
A. Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse	Operatorul economic este în măsură să furnizeze în Sistemul informațional automatizat „Regiștrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe suport de hârtie autoritați contractante: formularul, certificatul, avizul și alte documente indicate de către autoritatea(enitatea contractantă în anumul de participare și în documentația de atribuire)?		
<i>5A.1</i>	<i>Noț. Numărul de zile se indica de către autoritatea contractantă finanțând cont de cantitatea și caracterul documentelor solicitate.</i>	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu
<i>5A.2</i>	Informațiile care să îi permită autoritați(enități) contractante să obțină documentele indicate în anumul de participare și în documentația de atribuire, sunt disponibile gratuit și direct prin accesarea unei baze de date naționale în cadrul stat? Dacă da, specificați informația care ar permite verificarea.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Capitolul VI. Preselecția candidaților pentru procedura de atribuire a contractului de achiziție publică

Compartimentul se solică de către autoritatea contractantă doar în cadrul procedurilor de achiziție publică, licitația rezervată negociere, dialog competitiv și parteneriatul pentru inovare.

Cod pozitie	Continutul cerințelor	Răspuns
1		3
A.	Îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție impuse	


Num: Tudor Ceaicovschi
Funcție: Director general
Data: 05.08.2020
Adresa: str. Chișinău nr. 17
Semnatură: *
[text]
Autoritatea sau organismul emis: [text]
Referință exactă a documentației: [text]

Capitolul VII. Declarații finale
Operatorul economic declară că informațiile prezentate în capituloile II – V (după caz II-VI) sunt exacte și corect furnizate, cunoștând pe deplin consecințele cauzelor grave de declarajii false.
Operatorul economic declară în mod oficial, că poate să furnizeze la solicitarea autoritații(enități) contractante fără întâzire, certificarele și documentele justificative solicitate, cu excepția cazului în care autoritatea(enitatea) care a obținut documentele justificative în cauză direct prin accesarea unei baze de date relevante, care este disponibilă gratuit, cu condiția că operatorul economic să îl furnizez informații necesare (adresa de internet, autoritatea sau organismul emis(en)), referință exactă a documentației) care să îi permită autoritați contractante să facă acest lucru și se consimte accesul la informații menționate, în cazul în care acest lucru este necesar. Operatorul economic declară în mod oficial că este de acord cu *IMSP CENRUL COVID-19, CHISINAU*, astfel cum este descris în capitolul I secțiunea A să obțin acces la documentele justificative privind informațiile pe care le-a furnizat în acest DUAE în scopul desfășurării procedurii de achiziție (proceduri de achiziție, număr unic de identificare și referință de publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (numarul de referință), dacă este cazul).

6A.1	Operatorul economic candidatul îndeplinește criteriile de selecție stabilite de către autoritatea contractantă în anumul de participare și în documentația de atribuire.	<input checked="" type="checkbox"/> Da	Nu
6A.2	Operatorul economic candidatul dispune și în măsură se furnizează în Sistemul informațional automatizat „Regiștrul de stat al achizițiilor publice” sau prin mijloace electronice, sau dacă e cazul, pe segară de la/jacă autoritatei contractante certificate sau altă formă de documente justificative, după cum este cerut în anumul de participare și în documentația de atribuire.	<input checked="" type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Nu

Specificații tehnice (F4.1)

Numărul procedurii de achiziție: 21026795 din 05-08-08.2020

Denumirea procedurii de achiziție: Cererea oferătorilor de prețuri; achiziționarea reagenți pentru Analizatorul hematologic.

Autoritatea Contractantă: **IMSP CENTRUL COVID-19, CHISINAU**. Organizator: **IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfanta Treime**

<i>Denumirea bunurilor/serviciilor</i>	<i>Modelul articoulului</i>	<i>Tara de origine</i>	<i>Producătorul</i>	<i>Specificația tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractanță</i>	<i>Specificația tehnică deplină propusă de către oferent</i>	<i>Sunătoare de referință</i>
2	Lotul 1	3	4	5	6	7
HGB Lyse 960 ml Analizatorul semiautomat Emerald	HGB Lyse 960 ml/fl, 09H47-02, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	SUA	ABBOTT	Cerinte generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă cu mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau rusă. Nota: Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele obținute îl calibrați și standardizează trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie la același producător. 2. Oferanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau onăperi dorate cu echipament specific, etc.).	Cerinte generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, coincide cu cele de pe etichetele componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, liniaritate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare - prezente în limba de stat sau rusă. Nota : 1. Seturi de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele - înregistrati în ordinea stabilită de lege în țară. Calibratori și standardele corespund cu setul de reagenți, de la același producător. 2. Reagenți, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau onăperi dorate cu echipament specific, etc.)	Sunătoare de referință
Set de control hematologic 3 Diff (Low, Normal, High) 3x2,5 ml. Analizatorul semiautomat Emerald	Set de control hematologic 3 Diff (Low, Normal, High) 3fl x 2,5 ml, 09H69-03, pentru hematologic CD Emerald	SUA	ABBOTT	Cerinte generale: Valabilitate indicată pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, coincide cu mod obligatoriu cu cele de pe etichete componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, liniaritate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau rusă. Nota : 1. Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele obținute îl calibrați și standardizează trebuie să corespundă cu setul de reagenți, adică să fie de la același producător. 2. Oferanții vor demonstra că reagenți, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau onăperi dorate cu echipament specific, etc.).	Cerinte generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, coincide cu cele de pe etichete componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, liniaritate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare - prezente în limba de stat sau rusă. Nota : 1. Seturi de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele - înregistrati în ordinea stabilită de lege în țară. Calibratori și standardele corespund cu setul de reagenți, de la același producător. 2. Reagenți, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau onăperi dorate cu echipament specific, etc.)	Sunătoare de referință
Enzymatic Cleaner 960 ml Analizatorul semiautomat Emerald	Enzymatic Cleaner 960 ml/fl, 09H46-02, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	SUA	ABBOTT	Cerinte generale: Valabilitate indicată pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă cu mod obligatoriu cu cele de pe etichete componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, liniaritate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare și instrucțiunile de întreținere sunt în limba engleză.	Cerinte generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător, date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, coincide cu cele de pe etichete componentelor incluse on set. Instructiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitate, liniaritate, specificitate, reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubină, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare și instrucțiunile de întreținere sunt în limba engleză.	Sunătoare de referință

privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau rusă.

Nota : 1. Seturi de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate.

liniaritate și termeni de valabilitate. Calibratori și standardele să fie înregistrati în ordinea stabilită de lege în țara obligatorii ! Calibratori și standardele trebuie să corespunda cu setul de reagenți , adică să fie de la același producător.

2. Ofertantii vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se

păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.).

3. Reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.)

4. Reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.)

Cerințe generale: Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 9 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat , marcat și etichetat de producător . Date de identitate (denumirea, numărul lotului , seria , termeni de valabilitate , condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj, trebuie să coincidă cu prod. obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să contină caracteristicile de performanță și calitate, sensibilitatea; liniaritatea ; specificitatea; reproducibilitatea și interferența (lipemie, bilirubinemia, hemoliza) Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau rusă.

Nota : 1. Seturi de reagenți cu cea mai înaltă liniaritate și termeni de valabilitate.

2. Reagenții, seturile de reagenți

se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.)

5. Reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.)

6. Reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevazute de producător (la frigider, frigorifer sau oncăperi dotate cu echipament specific, etc.)

Diluent RGT 10L
Analizatorul semiautomat
Emerald

SUA
ABBOTT

Diluent RGT 10L/amb,
09H48-02, pentru
Analizatorul semiautomat
hematologic CD Emerald

Semnat: Numele, Prenumele: Ceaicovschi Tudor. În calitate de: director general
Offerantul SRL „GBG-MLD” Adresa: mun. Chisinau, str. Tighina nr.65



Specificatii de pret (F4.2)

Numarul procedurii de achizitie 21026795 din 05.08.2020

Denumirea procedurii de achizitie: Cerarea ofertelor de preturi: achizitionarea reagenti pentru Analizatorul hematologic.

Autoritatea Contractanta: **IMSP CENTRUL COVID-19, CHISINAU**. Organizator: **IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfanta Treime**

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea măsură	Cantitatea	Preț unitar fără TVA	Preț unitar (cu TVA) /fl/set	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificare bugetara (IBAN)
									1
1	HGB Lyse 960 ml/fl, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	lit	5	1.550,00	1.860,00	7.750,00	9.300,00	15.08.2020- 31.12.2020	
1	Set de control hematologic 3 Diff (Low, Normal, High) (3 fl x 2.5 ml/set, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	ml	1	1.450,00	1.740,00	1.450,00	1.740,00	15.08.2020- 31.12.2020	
1	Enzymatic Cleaner 960 ml/fl, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	lit	27	1.550,00	1.860,00	41.850,00	50.220,00	15.08.2020- 31.12.2020	
1	Diluent RGT 10L/fl, pentru Analizatorul semiautomat hematologic CD Emerald	lit	27	1.550,00	1.860,00	41.850,00	50.220,00	15.08.2020- 31.12.2020	
TOTAL:				92.900,00	111.480,00	15.08.2020- 31.12.2020			

Semnat:

Numele, Prenumele: Ceaicovschi Tudor. În calitate de: director general

Ofertantul: SRL "GBG-MLD" Adresa: mun. Chisinau, str. Tighina nr.65



„Secret comercial, confidențial”



Dlui Tudor Ceaicovschi,
Administrator al S.R.L. „GBG-MLD”
MD-2001, mun. Chișinău, str. Tighina, 65,

C180/E00284
05 martie 2019

CERTIFICAT

Prin prezenta, BC "Moldova-Agroindbank" S.A. confirmă că „GBG-MLD" S.R.L. (IDNO 1003600117582) dispune de următoarele conturile curente:

Numărul contului curent, cod IBAN	Valută
MD14AG000000225184801542	MDL
MD64AG000000225144807542	EUR
MD81AG000000022511677935	CHF
MD70AG000000022511393244	UAH
MD17AG000000225114804542	RUB
MD62AG000000225194802542	USD
MD39AG000000022513059583	GBP
MD81AG000000022582080147	MDL



Certificatul este eliberat pentru a fi prezentat la destinație.

Cu respect,

Victor Iurăș
Vicepreședinte al Comitetului de Conducere
al BC "Moldova-Agroindbank" S.A.



Ex.: Ivan Buga
Tel.: 022-30-33-64

BC "MOLDOVA AGROINDBANK" S.A.
Str. Constantin Tanase 9/1, MD-2005, mun. Chișinău, Republica Moldova
Numărul înregistrării de stat – 1 002 600 003 778. Mărimea capitalului social – 207 526 800 lei.
Numele Președintelui Comitetului de Conducere – Serghei Cebotari.

Site: www.maib.md
E-mail: aib@maib.md
Tel.: +373 22/ 856 555
Fax: +373 22/ 303 304



Declaration of Conformity

Certificate Identification: SC-09H46

Legal Manufacturer's Name: Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address: Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H46-02	58236	CELL-DYN Emerald CLEANER	Self-declared
09H47-02	61165	CELL-DYN Emerald CN-FREE LYSE	Self-declared
09H48-02	58237	CELL-DYN Emerald DILUENT	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Signature:

Full Name:

Barry Simpson

Full Name:

Marcy Jaqua

Position:

Site Quality Manager

Position:

Director, Regulatory Affairs

Date of Approval:

02-Dec-2015

Date of Approval:

01-Dec-2015

Date Issued:

DEC 03 2015

Place Issued:

Abbott Santa Clara

Supersedes:

IRIS V6

Effective (Date or Lot Number):

July 6, 2015

DEC 03 2015



Declaration of Conformity

Certificate Identification:

SC-09H59

Legal Manufacturer's Name:

Abbott Laboratories
Diagnostics Division

Legal Manufacturer's Address:

Abbott Park, IL 60064 USA

List Numbers and Size Code of Devices	GMDN Code	Names and Description of Devices	Classification
09H59-01	35476	CELL-DYN Emerald 22 Instrument	Self-declared

Authorized European Representative (Name and Address)	ABBOTT Max-Planck-Ring-2 65205 Wiesbaden, Germany
Storage site of technical documentation (Name and Address)	Abbott Laboratories 4551 Great America Parkway Santa Clara, CA 95054
	BIT Group France Parc Euromedecine II, Rue de la Valsiere 34 099 – Montpellier, Cedex 5 France
Harmonized Standards	Listed in the Technical Documentation

We, the undersigned, hereby declare that the in vitro diagnostic medical devices described above and bearing the CE marking, conform with the applicable provisions of the EC Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27 October 1998 on In Vitro Diagnostic Medical Devices and Directive 2011/65/EU of the European Parliament and of the Council of 8 June 2011, as they are transposed into the laws of the member states.

This declaration is made in accordance with Annex III of the IVD Directive and is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

Signature:

Signature:

Full Name:

Kevin Richardson

Full Name:

Mirna DiPano

Position:

Manager, Supplier Quality

Position:

Director of Regulatory Affairs

Date of Approval:

10 - July - 2017

Date of Approval:

10 - July - 2017

Date Issued:

JUL 10 2017

Place Issued:

Abbott Santa Clara

Supersedes:

IRIS V1, April 15, 2016

Effective (Date or Lot Number):

JUL 10 2017



CELL-DYN Emerald 22 Instrument
July 2017

Declaration of Conformity
(IRIS V2)
Page 1 of 1



Lloyd's
Register

Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

Abbott Laboratories Diagnostics Division

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064, United States

MDSAP Facility Identifier: 079226220

has been audited by LRQA and found to conform to the following audit criteria:

ISO 13485:2016

Australia:

Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations, 2002, Schedule 3 Part 1
(Excluding Part 1.6) – Full Quality Assurance Procedure

Brazil:

RDC ANVISA n. 16/2013
RDC ANVISA n. 23/2012
RDC ANVISA n. 67/2009

Canada:

Medical Devices Regulations – Part 1- SOR 98/282

Japan:

MHLW Ministerial Ordinance 169, Article 4 to Article 68
PMD Act

United States:

21 CFR 820
21 CFR 803
21 CFR 806

Cliff Muckleroy - Area Operations Manager Americas
Issued By: Lloyd's Register Quality Assurance, Inc.

Certificate Approval Number: UQA 00000846

Effective Date: 2018 October 13

Expiry Date: 2021 October 12

Certificate Issue Number: 10155325

Original Approval:

MDSAP/ ISO 13485 – 2017 December 7



Lloyd's Register Quality Assurance, Inc. is an MDSAP authorised auditing organization.

To validate certificate authenticity visit: <http://www.lrqausa.com/help-and-support/Request-for-certificate-verification>

Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees or agents are, individually and collectively, referred to in this clause as "Lloyd's Register". Lloyd's Register assumes no responsibility and shall not be liable to any person for any loss, damage or expense caused by reliance on the information or advice in this document or howsoever provided, unless that person has signed a contract with the relevant Lloyd's Register entity for the provision of this information or advice and in that case any responsibility or liability is exclusively on the terms and conditions set out in that contract.
Issued By: Lloyd's Register Quality Assurance, Inc., 1330 Enclave Parkway, Suite 200, Houston, Texas 77077, United States.



Lloyd's
Register

Certificate Schedule

Certificate Issue Number: 10155325

Approval Number: MDSAP – 0015682

The scope of this approval is applicable to:

Design and Manufacture of In Vitro Diagnostic Medical Devices, used in the Screening of Blood Donor Units for Transmissible Diseases. Design and Manufacture of In Vitro Diagnostic Medical Devices used in the Diagnosis, Management and Detection of Cancer, Autoimmune Status, Cardiac Markers, Endocrine Disorders, and for Therapeutic Drug Monitoring. Design, Development, Manufacture, Refurbishment, Distribution, and Post-Market Customer Service and Support of In Vitro Diagnostic Medical Devices for Immunoassay and Clinical Chemistry Systems. Manufacture, Design / Development of In Vitro Diagnostic Products including Instruments, Reagents, and Accessories for Hematology.



Lloyd's
Register

Certificate Schedule

Certificate Issue Number: 10155325

Location

Activities

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064,
United States

MDSAP 2017

Design, Manufacture, Development, Installation, Service and Support of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.

Conway Park, 675 North Field Drive, Lake Forest, IL, 60045, United States

MDSAP Facility Identifier: 079226220-002

MDSAP 2017

Oversight of the Quality Management System for the Abbott Diagnostics Division Sites.

K Complex - Distribution Center

Route 41 & Martin Luther King Drive, North Chicago, IL, 60064, United States

MDSAP Facility Identifier: 079226220-003

MDSAP 2017

Distribution of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.



MEDICAL DEVICE SINGLE AUDIT PROGRAM

Lloyd's Register Quality Assurance, Inc. is an MDSAP authorised auditing organization.



MEDICAL DEVICE SINGLE AUDIT PROGRAM

Lloyd's Register Quality Assurance, Inc. is an MDSAP authorised auditing organization.

To validate certificate authenticity visit: <http://www.lrqusa.com/help-and-support/requests-for-certificate-verification>
 Lloyd's Register® Group Limited and its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective clients, disclaim all warranties and conditions expressed or implied in this document. Any reference to "specifications" referred to in this document is not necessarily and shall not be limited to any particular test, drawing or specification contained in the document or provided by the person making the reference. The provision of advice or information does not constitute an endorsement or imply a guarantee or liability on the part of Lloyd's Register Quality Assurance Limited or any of its affiliates and subsidiaries. No part of this document may be reproduced without prior written permission from LRQA. © 2017 Lloyd's Register Quality Assurance Limited. All rights reserved.

Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

Abbott Laboratories Diagnostics Division

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064, United States

has been approved by LRQA to the following standards:

ISO 13485:2016



Cliff Muckleroy - Area Operations Manager Americas

Issued by: Lloyd's Register Quality Assurance, Inc.

for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited

This certificate is valid only in association with the certificate schedule bearing the same number on which the locations applicable to this approval are listed.

Current issue date: 13 October 2018

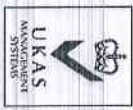
Expiry date: 12 October 2021

Certificate identity number: 10155326

Approval number(s): ISO 13485 – 0015630

The scope of this approval is applicable to:

Design, Manufacture, Development, Installation, Service and Support of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.



001

Certificate Schedule

Certificate identity number: 10155326

Location	Activities
----------	------------

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064, United States	ISO 13485:2016
K Complex - Distribution Center Route 41 & Martin Luther King Drive, North Chicago, IL, 60064, United States	Design, Manufacture, Development, Installation, Service and Support of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories, and Instruments.

Conway Park, 675 North Field Drive, Lake Forest, IL, 60045, United States	ISO 13485:2016
Oversight of the Quality Management System for the Abbott Diagnostics Division Sites.	ISO 13485:2016

K Complex - Distribution Center Route 41 & Martin Luther King Drive, North Chicago, IL, 60064, United States	ISO 13485:2016
Distribution of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.	ISO 13485:2016

Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

Abbott Laboratories Diagnostics Division

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064, United States

has been approved by LRQA to the following standards:

ISO 9001:2015



Cliff Muckleroy - Area Operations Manager Americas

Issued by: Lloyd's Register Quality Assurance, Inc.

for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited

This certificate is valid only in association with the certificate schedule bearing the same number on which the locations applicable to this approval are listed.

Current issue date: 13 October 2018
 Expiry date: 12 October 2021
 Certificate identity number: 10155324

Approval number(s): ISO 9001 – 0015681

The scope of this approval is applicable to:
 Design, Manufacture, Development, Installation, Service and Support of In Vitro Diagnostic Products including Test Kits, Reagents, Accessories and Instruments.



001

Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees and agents are, individually and collectively, referred to in this clause as "Lloyd's Register". Lloyd's Register makes no representations or warranties in respect of any product or service provided by it and shall not be liable to any person for any loss, damage or expense resulting from the information contained in this document or from any omission or inaccuracy in such information or from any document or information provided, issued or supplied by it in connection therewith. Lloyd's Register is not responsible for any statement made or any opinion expressed by any person in this document. The views expressed in this document are those of the author(s) and do not necessarily represent the views of Lloyd's Register. This document is the copyright of Lloyd's Register Quality Assurance Limited © 2018 Lloyd's Register Quality Assurance Limited. All rights reserved. TES: Quality Systems

Certificate Schedule

Certificate identity number: 10155324

Location	Activities
----------	------------

100 Abbott Park Road, Abbott Park, IL, 60064,
 United States

ISO 9001:2015

Design, Manufacture, Development, Installation,
 Service and Support of In Vitro Diagnostic
 Products including Test Kits, Reagents,
 Accessories and Instruments.

Conway Park, 675 North Field Drive, Lake Forest, IL,
 60045, United States

ISO 9001:2015

Oversight of the Quality Management System for
 the Abbott Diagnostics Division Sites.

K Complex - Distribution Center
 Route 41 & Martin Luther King Drive, North Chicago,
 IL, 60064, United States

ISO 9001:2015

Distribution of In-Vitro Diagnostic Products
 including Test Kits, Reagents, Accessories and
 Instruments.



I.P. "AGENȚIA SERVICII PUBLICE"

Departamentul înregistrare și licențiere a unităților de drept

EXTRAS din Registrul de stat al persoanelor juridice

nr. 19681 din 18.12.2019

Denumirea completă: **Societatea cu Răspundere Limitată «GBG-MLD».**

Denumirea prescurtată: **«GBG-MLD» S.R.L.**

Forma juridică de organizare: **Societate cu Răspundere Limitată.**

Numărul de identificare de stat și codul fiscal: **1003600117582.**

Data înregistrării de stat: **06.01.1995.**

Sediul: **MD-2001, str. Tighina, 65, mun.Chișinău, Republica Moldova.**

Modul de constituire: **nou creată.**

Obiectul principal de activitate:

1 Comerțul cu ridicata al produselor farmaceutice;

2 Cercetare și dezvoltare în științe fizice și naturale;

3 Comerțul cu amănuntul al produselor farmaceutice și de parfumerie;

4 Producția echipamentului de control pentru procesele industriale;

5 Practica medicală;

6 Fabricarea utilajului medical și chirurgical și a dispozitivelor ortopedice;

7 Producția de aparaturi și instrumente de măsură, verificare și control;

8 Transporturi rutiere de mărfuri.

Capitalul social: **5400 lei.**

Administrator: **CEAICOVSCHI TUDOR.**

Asociați:

1. **CEAICOVSCHI TUDOR 100 %.**

Prezentul extras este eliberat în temeiul art. 34 al Legii nr. 220-XVI din 19 octombrie 2007 privind înregistrarea de stat a persoanelor juridice și a întreprinderilor individuali și confirmă datele din Registrul de stat la data de: **18.12.2019.**

Specialist coordonator
tel. 022-207-838



Republica Moldova
mun. Chișinău, MD-2001

str. Tighina 65, of. 607
tel/fax.: (373-22) 54-91-21
tel/fax: (373-22) 54-73-73
tel: (373-22) 54-91-20



Rechizitele bancare:
Cod fiscal/1003600117582
Cod TVA: /0205086
BC "Moldova-Agroindbank" SA
filiala M.Eminescu
cod: AGRNMD2X864
cod IBAN: MD14AG000000225184801542

Către IMSP ”Centrul COVID-19, CHISINAU”

În atenția grupului de lucru pentru achiziții

Referință: Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)/ ocds-b3wdp1-MD-1596210338578

din 10.08.2020

NOTA INFORMATIVĂ.

Urmare solicitarii Dvs. din caietul de sarcini,

Poz.12) „**În vederea prezentării mostrelor**”, Va comunicam: vom prezenta mostre la solicitare beneficiarului.

Poz.13) Analizatorul hematologic CD EMERALD 3DIFF, producător ABBOTT, SUA, va fi dat în exploatare în comodat pe perioada folosirii reagentilor din concursul dat. De asemenea deservirea analizatorului se va face de către inginerii companiei „GBG-MLD”SRL.

Cu respect,
Compania „GBG-MLD” SRL

Data: 08.08.2020