

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea reagenților, accesorii, consumabile și piese de schimb pentru laboratoarele diagnostice, conform necesitatilor IMSP AMT Riscani" REPETAT prin procedura de achiziție **Licitație deschisă****

**1. Denumirea autorității contractante: Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI.**

**2. IDNO 1003600153212.**

**3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11**

**4. Tel: 022497742, Fax: 022497742**

**5. Adresa de e-mail sau de internet a autorității contractante: [amtriscani@ms.md](mailto:amtriscani@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 pe *SIA "RSAP"*.**

**7. Tipul autorității contractante: Instituție public și obiectul principal de activitate: Prestarea serviciilor medicale.**

**8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri:**

**Lista de bunuri și specificația tehnică**

Nr. Ord.	Denumire poziție	Specificația tehnică	Unitatea de măsură	Cantitatea	Suma planificată (pentru fiecare poziție)
<b>1</b>	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizatorul COATRON M 1 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014 ) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul COATRON M 1(anex.18 Ord.MSnr.374 din 05.05.2014 )</b>				24988
1	Tromboplastină p/u COATRON M 1	tromboplastină cu activ. 14 -18 sec. și ISI nu mai mic de 1,1 fl. pînă la 5 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător.	ml	1000	
2	Plasmă de control (normal+patologic), p/u COATRON M 1	fl. pînă la 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător.	ml	40	
3	Fibrinogen set 4 fl x 2 ml + imidazol cantitate suficientă	fl. pînă la 2 ml, să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător.	ml	104	
4	Imidazol set 4 fl x 15 ml	fl. pînă la 15 ml , să fie compatibil cu materialul de control, de la același producător.	ml	660	
5	Cuve p/u COATRON M1	cuve pentru probe, compatibil cu COATRON M1, din polesterol, amb. pînă la 1000 buc.	buc.	12000	
6	Eprubete pentru reagent COATRON M 1	compatibil cu COATRON M 1	buc.	50	
<b>2</b>	<b>Specificații standard pentru investigații imunologice( metoda imunohromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .</b>				5000
1	Test expres p/u determinare Ag HBs (casete)	ambalate individual, termen de valabilitate indicat	buc.	300	
2	Test expres p/u determinare Anti HCV (casete)	ambalate individual, termen de valabilitate indicat	buc.	200	
<b>3</b>	<b>Specificații standard pentru investigații imunologice( metoda imunohromatografică), neprevăzute în anexele Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 .</b>				27000
1	Test expres p/u determinarea calitativă Ag Helycobacter Pylori în mase fecale	ambalate individual, termen de valabilitate indicat și reagenții necesari pentru efectuare	buc.	1000	

4	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )</b>				2560
1	Clorură de natriu ( NaCl )	ambalaj pînă la 1 kg	kg	32	
2	Sol. Lugol	fl. pînă la 50 ml	ml	400	
	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsesc în (anex. 3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )</b>				
5	Eprubetă din sticlă pentru Stat Fax	vol. 5 ml dimensiuni 12 x 75 x 0,6 mm, cilindrică, sticlă borosilicată, ambalaj pînă la 250 buc.	buc.	4000	2050
6	Lame Super Frost VWR p/u citologie	lungimea - 76 mm, grosimea--1-2 mm, lățimea - 26 mm, 1/4 din lamă să fie mată, ambalaj 72 buc. marginile lamei să fie de 90°	buc.	15000	5000
7	Lamele 24 x 50 mm	dimensiuni 24 x 50 mm	buc.	15000	2055
8	Hîrtie de filtru	hîrtie de filtru	kg	6	390
9	Containere pentru vopsirea lemelor	Sisteme pentru colorare/transportare (verticală ) a lamelor, cameră PP, suport PP, 24 locuri	buc.	40	9600
10	Eprubetă Eppendorf (vol. 250 µl )	vol. 250 µl cu capac plat, cu urechiușă de fixare, ambalaj pînă la 1000 buc.	buc.	2000	820
11	Hîrtie indicatoare a pH	set. 100 buc	set	4	240
12	Cronometru digital (electronic)	cronometru digital (electronic)	buc.	3	1200
13	Dozator medical	100-1000 µl+ buletin metrologic	buc.	5	10000
14	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru coagulometru automat Mindray/Precil C-3100 (anex. 17 Ord.MS nr.374 din 05.05.2014 ) Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru coagulometru automat Mindrai/Precil C-3100 (anex.18 Ord.MSNr.374 din 05.05.2014 )</b>				202689
1	Protrombină Time p/u C-3100 ( Protrombină liofilizată în set cu bufer de Calciu, cantitate suficientă) fl . pînă la 5 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenți va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	ml	1900	
2	Fibrinogen Clauss p/u C-3100 Reagent 1, fl. pînă la 2 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenți va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	ml	256	
3	Fibrinogen Clauss Imidazol p/u C-3100 Reagent 2, fl. pînă la 15 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenți va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	ml	480	
4	Cogulation control nivel I și II p/u C-3100 (Plasmă de control cu nivel normal p/u PT,FIB,TT,APTT, fl pînă la 1 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenți va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	ml	104	
5	Cogulation Calibrator p/u C-3100 (Plasmă de calibrare p/u PT,FIB,TT,APTT; fl pînă	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenți va contine cardul electronic pentru omologare la	ml	52	

	la 1 ml	analizor.			
6	Auto Cuvettes p/u C-3100 (Cuve speciale p/u coagulometru C-3100 set 1000 buc	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	buc.	17000	
7	Probe cleanser p/u C-3100 fl. pîna la 15 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	ml	1650	
8	Cleanser p/u C-3100 fl. pîna la 2500 ml	Compatibil cu coagulometru automat Mindray C-3100, setul de reagenti va contine cardul electronic pentru omologare la analizor.	lit.	100	
	<b>Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în (anex.3 Ord. MS nr.701 din 18.10.2010 )</b>				
15	Hematoxylin Stain	fl.1 lit	lit.	16	7094
16	PAP Stain EA 50	fl.1 lit	lit.	16	5321
17	PAP Stain OG6	fl.1-2,5 lit	lit.	16	3991
18	Gel pentru vopsirea mediului ( DPX mounting medium) fl. 1 lit.	fl.1 lit	lit.	5	4157
19	Soluție de spălare (Xylen or. ClariTex) ( nonxilen based clering reagent)	fl.1 - 5 lit.	lit.	20	2661
20	Histanol 100%	fl.1 - 2,5 lit.	lit.	80	14400
21	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizoarele biochimice automate A 15 Biosystems (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automat A 15, Biosistems(sistem închis) ( anex.18 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)</b>				34118
1	LIPASE set 2 fl. x 24 ml	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 2 fl. x 24 ml	set	5	
2	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 1 x 72 ml	set	2	
3	CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml	set	7	
4	CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	ambalaj standard, compatibil cu bordul analizatorului biochimic automat A 15, set 4 fl. x 20 ml	set	7	
22	<b>Reagenți, calibratori și material de control pentru analizoarele biochimice automate Cobas 311 (sistem închis) (anex. 17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014). Accesorii /consumabile/ piese de schimb pentru analizatorul biochimic automate Cobas 311 (sistem închis) (anex.17 Ord. MS nr.374 din 05.05.2014)</b>				61130

1	LDL-C gen.3, 200T, cobas c	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 200 teste.	set	5	
2	MG,250 Test, integra, cobas C	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 250 teste.	set	3	
3	HDL-C Gen.4, 350Tests cobas C	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 350 teste.	set	4	
4	HbA1C TQ Gen 3, 150 Test, Cobas C	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 150 teste.	set	5	
5	TRIGL , 250 test Integra, Cobas C	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311. / set - 250 teste.	set	3	
6	UA Gen 2, 400 Test Integra, Cobas C	Compatibil cu analizatorul de sistem închis Cobas 311 / set - 400 teste.	set	4	
23	Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea hormonilor glandei tiroide și markeri cancerosi				29160
1	t-T 3 set 96 teste	Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 7.5 ng/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător.	set	6	
2	t-T 4 set 96 teste	Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 25 µg/dl. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător.	set	10	
3	TSH set 96 teste	Set 96 teste, cu 7 calibratori din ser uman și concentrația nu mai mică de 40 µIU/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător.	set	12	
4	t-PSA set 96 teste	Set 96 teste, cu 6 calibratori din ser uman cu concentrația nu mai mică de 100 ng/ml. Compatibil cu materialul de control cu 3 nivele, de la același producător.	set	6	
24	Specificații standard pentru investigații imunologice, neprevăzute în ord. 701 din 18.10.2010. Determinarea anticorpi glandei tiroide.				4230
1	Anti - TPO set 96 teste	set 96 teste + 5 calibratori cu conc. nu mai mică de 1000 IU/m, să conțină și control	set	6	
					459854,00
Valoarea estimativă totală					

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

1) Pentru un singur lor;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 20.04.2020-31.12.2020

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2020

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

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

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

**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):**

**3. Criterii și cerințe de calificare**

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții Eoropean	Original – potrivit modelului din documente, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	DA
3.2	Specificații tehnice (F4.1)	Original Formularul 4.1, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.3	Specificații de preț (F4.2)	Original Formularul 4.2, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.4	Garanția pentru ofertă 2%	Original, Scrisoare de garanție bancară conform formularului (F3.2),sau transfer pe contul de decontare al Beneficiarului,indicat în FDA din Documentația Standard, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului	DA
3.5	Formularul ofertei (F3.1)	Original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	
3.6	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant (F 3.3), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.7	Raportul financiar	Situația financiară (ultimul Raport financiar) Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.9	Lista fondatorilor sau extrasul din Registrul de Stat	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național – eliberat de Inspectoratul Fiscal	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova)	DA
3.11	Certificat de atribuire a contului bancar	copie eliberat de banca deținătoare de cont; copie –confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.12	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarația privind conduita etică a și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4) -original – potrivit modelului din documentele de licitație, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.13	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.14	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.15	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor)	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.16	Autorizație de la producator sau echivalentul	copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	DA
3.17	Mostre	La solicitare termen de 3 zile, obligatoriu.	DA
	<b>Notă:</b> Toate bunurile (Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb) să corespundă cerințelor din Anexa nr.1	De prezentat toate copiile actelor solicitate în anexa nr.1 în corespundere cu loturile indicate în anexă	DA

Anexa nr.1

**I.Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control**

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele **CE** cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.
4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. **Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul** (sistem închis).
5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).
6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului incluse în set.
8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza,). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

**II. Cerințe generale la Lotul Nr.1-24, specificații standard pentru investigații imunologice prevăzute în ord. 701 din 18.10.2010** Determinarea hormonilor glandei tiroide, anticorpi glandei tiroide, markerii canceroși și infecțiilor parazitare.

1. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. 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 în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.
2. La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.
3. **Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați.** Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.
4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.

În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.

Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).

Specificații standard pentru investigații umunoinzimactice la infecții microbiene, parazitare și virusologice.

**Nota - Cerințe generale:** Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea; specificitatea. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat. La cerere de prezentat mostre pentru testare. **Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul cînd nu sînt liofilizați.** Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 98%. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

**III. Cerințe generale la Lotul Nr. 1-24** Specificații standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, veselă și articole de ustensilă : care nu se găsesc în anexa 3 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 701 din 18.10.2010).

-Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie. Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu căpac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie. Cerințe p/u sonde, periuțe citologice, șervețelele îmbibate cu alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeuri de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic. Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.

- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.

**15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz nu se aplică.**

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

**17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.**

**18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: prețul cel mai scăzut.**

**19. 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%
---------	----------------------------------	-----------

	Nu se aplică	

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

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

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

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

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

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

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

**24. 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".*

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

**Limba română.**

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

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

*Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

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

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

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

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

**30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:**

**31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:**

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

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

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

**34. Alte informații relevante:**

Conducătorul grupului de lucru:

PÎSLARU VALENTINA \_\_\_\_\_