

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECTIE/PROCEDURILE NEGOCIAȚE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de laborator pentru 2024** (modificat)
prin procedura de achiziție **Licitatie deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Polyclinic de Stat**
2. IDNO:**1006601003924**
3. Adresa **mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70**
4. Numărul de telefon/fax: **022-25-15-08**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **achizitii.pcs@gmail.com**
http://pcs.gov.md/
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
documentatia de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, menținerea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
institutie publică, ocrotirea sănătății
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitat ea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
------------	------------	--	--------------------------	----------------	--	--

Lotul 1. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul biochimic JCA BM6010/C JEOL

1	3369 6500-0	Glucoza Hexokinase	set	4,0	Glucoza : ambalaj (R1-4x570,R2-3x760) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea glucozei din ser, plasma si urina -principiul metodei: Enzimatic UV cu hexokinase -compozitie: R1: TRIS buffer pH 7.8 100 mmol/L, Mg ²⁺ 4 mmol/L,ATP 2.1 mmol/L,NAD 2.1 mmol/L R2: Mg ²⁺ 4 mmol/L,Hexokinase (HK) ≥ 7.5 kU/L,Glucose-6-phosphatedehydrogenase (G6P-DH) ≥ 7.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser,plasma, urina 0-500 mg/dl;	
2		Ureea FS	set	2,00	Ureea: ambalaj (R1-4x570,R2-3x760) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ureei din ser, plasma,urina, -principiul metodei: UV enzimatic cu Urease - GLDH -compozitie R1: TRIS pH 7.8 150 mmol/L, 2-Oxoglutarate 9 mmol/L, ADP 0.75 mmol/L,Urease ≥ 7 kU/L, GLDH (Glutamate dehydrogenase) ≥ 1 kU/L R2: NADH 1.3 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis- -stabilitate on board : minim 6 saptamani-stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: ser, plasma, urina: 2- 300 mg/dl	
3		Creatinina PAP	set	2,00	Creatinina: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatininei din ser, plasma,urina, -principiul metodei: Enzimatic,colorimetric -compozitie: R1 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatinaza ≥ 30kU/l, sarcozina oxidaza ≥10kU/l,ascorbat oxidaza ≥2.5kU/l,calaza ≥	

					350kU/l,HTIB(3-Hydroxy2,4,6-triido benzoic acid) 2.3mmol/l R2 sol.tampon pH8.1 25mmol/L;creatinaza \geq 150kU/l, Peroxidaza \geq 50kU/l,4-AA 2mmol/lHexoceanofeferat de potasiu 0,18mmol/l -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 8 zile - stabilitatea calibrarii – minim 1 zi -liniaritate: ser, plasma, urina 0,1-14 mg/dl; -impachetare: R1 minim 315 teste	
4	GOT (ASAT) FS	set	4,00		Aspartat Aminotransferaza (AST/GOT): ambalaj (R1-6x230,R2-6x230) reactiv gata de utilizare ,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea aspartate aminotransferase din ser, plasma, -principiul metodei: UV- optimizat in acord cu IFCC -compozitie: R1:TRIS (pH 7.65) 110 mmol/L, L-Aspartate 320 mmol/L;MDH \geq 800 U/L LDH \geq 1200 U/L R2: 2-oxoglutarat 65 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabiltate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrarii: minim 6 zile -liniaritate: 0.6 – 600 U/L	
5	GOT (ALAT) FS	set	4,00		Alanin Aminotransferaza (ALT/GPT): ambalaj (R1-6x230,R2-6x230) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alanine aminotransferase din ser, plasma, -principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC -compozitie: R1:TRIS (pH 7.15) 140 mmol/L, L-Alanine 700 mmol/L;LDH \geq 2300 U/L R2: 2-oxoglutarat 85 mmol/L;NADH 1 mmol/L; -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C,nedeschis; -stabiltate on board: minim 6 zile -stabilitatea calibrarii: minim 6 zile -liniaritate: 1.2 – 600 U/L	
6	FOSFATAZ A ALCALINA FS IFCC	set	1,00		Alkaline Phosphatase(ALP): ambalaj (R1-6x220,R2-6x220) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alkaline phosphatase din ser, plasma, -principiul metodei: IFCC -compozitie:R1: 2-Amino-2-methyl-1-propanol (pH 10.4 1) . 1 m o l/L, Magnesium acetate 2 mmol/L, Zinc sulphate 0.5 mmol/L, HEDTA 2.5 mmol/LR2: p-Nitrophenylphosphate 80 mmol/L-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis;- stabilitate on board: minim 11 zile- stabilitatea calibrarii: minim 11 zile- liniaritate: 0.6 – 1400 U/L- impachetare: R1 minim 220 teste/	
7	GGT FS	set	3,0		GGT (gamma-glutamyltransferase): ambalaj (R1-6x380,R2-6x380) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea gamma-glutamyltransferase din ser, plasma, -principiul metodei: cinetica in acord cu Szasz, standardizare IFCC -compozitie: R1: TRIS pH 8.28 135 mmol/L, Glycylglycine 135 mmol/L R2: L-Gamma-glutamyl-3-carboxy- pH 6.00,4-nitroanilide 22 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 1.2 – 1200 U/L	
8	Bilirubina totala FS	set	2,00		Bilirubina totala: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei totale din ser, plasma, -principiul metodei DCA; -compozitie: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L, NaCl 150 mmol/L R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L, HCl 130 mmol/L - stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani	

					- stabilitatea calibrarii : minim 4 saptamani - liniaritate: 0.03–30 mg/dL	
9	Bilirubina directa FS	set	4,25		Bilirubina directa : ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea bilirubinei directe din ser, plasma, - principiul metodei DCA; -compozitie:R1: EDTA-Na2 0.1 mmol/L,NaCl 150 mmol/L,Sulfamic acid 100 mmol/LR2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 0.5 mmol/L,HCl 900 mmol/L, EDTA-Na2 0.13 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board : minim 4 saptamanani- stabilitate calibrare : minim 9 zile- liniaritate: 0.01 – 10 mg/dL	
10	Alfa Amilaza FS	set	3,00		Amilaza: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - componzie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L,NaCl 62.5 mmol/L,MgCl2 12.5 mmol/L ,Glucosidase ³ 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L	
11	Lipaza FS	set	1,50		Lipaza: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea lipazei din ser, plasma, -principiul metodei: Colorimetric rate, standardizareIFCC, substrat in microemulsie -componzie R1: Good's buffer pH 8.0 50 mmol/L,Taurodesoxycholate 4.3 mmol/L,Desoxycholate 8.0 mmol/L Calcium chloride 15 mmol/L,Colipase 2.2 mg/L R2: Tartrate buffer pH 4.0 7.5 mmol/L,Taurodesoxycholate 17.2 mmol/L,Color substrate 0.65 mmol/L. -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 saptamani -liniaritate: 3 – 300 U/L	
12	Acid uric TOOS	set	2,50		Acid uric (UA): ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea acid uric din ser, plasma,urina, -principiul metodei: TOOS (N-ethyl-N-(hydroxy-3-sulphopropyl)-m-toluidin; -componzie: R1: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L,TOOS 1.25 mmol/L,Ascorbate oxidase 1,2 kU/LR2: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 1.5 mmol/L,K4[Fe(CN)6] 50 µmol/L,Peroxidase (POD) 5 kU/L,Uricase U/L ³ 250 mmol/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C nedeschis; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitate calibrare: minim 6 saptamani- liniaritate: 0.24 -20.0 mg/dl;	
13	Proteina totală	set	0,5		Proteine totale: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinelor totale din ser, plasma, -principiul metodei: Biuret -componzie: R1: Sodium hydroxide 100 mmol/L,Potassium sodium tartrate 17 mmol/L R2: Sodium hydroxide 500 mmol/L,Potassium sodium tartrate 80 mmol/L,Potassium iodide 75 mmol/L,Copper sulphate 30 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 7 zile -stabilitatea calibrarii: minim 7 zile -liniaritate: ser, plasma: 0.05 – 14 g/dL	
14	Trigliceride	set	1,00		Trigliceride: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea trigliceridelor din ser, plasma, -principiul metodei : enzimatic colorimetrica ce foloseste GPO	

					-compozitie: Good's buffer pH 7.2 50 mmol/L,4-Chlorophenol 4 mmol/L,ATP 2 mmol/L,Mg ²⁺ 15 mmol/L,Glycerokinase (GK) 0.4 kU/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Lipoprotein lipase (LPL) 2 kU/L,4-Aminoantipyrine 0.5 mmol/L Glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO) 0.5 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitatea on board: minim 12 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.5 –1000 mg/dL -impachetare:	
15	Colesterol	set	3,00	Colesterol: ambalaj (R1-6x530,R2-6x320) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea colesterolului din ser, plasma, -principiu metodei: Enzymatic CHOD-PAP-compozitie:Goods buffer (pH 6.7) 50 mmol/L, Phenol 5 mmol/L, 4-Amonitipyrine 0.3 mmol/L, Cholesterol eswterase (CHE) ≥ 200 U/L, Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 50 U/L, Peroxidase (POD) ≥ 3 kU/L- stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board 12 săptămâni; - stabilitatea calibrarii: minim 6 săptamani -liniaritate: 0.05 – 750 mg/dL		
16	HDL Colesterol	set	2,00	HDL Colesterol: ambalaj (R1-6x315,R2-6x315) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea HDL cholesterol din ser, plasma, -principiu metodei: imuno inhibitie directa -compozitie: R1: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 0.75 mmol/L,Peroxidase (POD) 2 kU/L,Ascorbate oxidase 2.25 kU/L,Anti-human b-lipoprotein antibody (sheep) R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 4 kU/L,Cholesterol oxidase (CHO) 20 kU/L N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)- 3,5-dimethoxy-4-fluoroaniline, sodium salt (F-DAOS) 0.8 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 5–180mg/dL		
17	LDL Colesterol	set	4,00	LDL Cholesterol: ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDL-ului cholesterol din ser, plasma, -principiu metodei: determinare selectiva a LDL-ului -compozitie R1: Good's buffer pH 6.8 20 mmol/L,Cholesterol esterase (CHE) 2.5 kU/L ,holesterol oxidase (CHO) 2.5 kU/L N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-,3,5-dimethoxyaniline (H- DAOS),0.5 mmol/L,Catalase 500 kU/L R2: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L,4-Aminoantipyrine 3.4 mmol/L, Peroxidase (POD) 15 kU/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 4 saptamani -liniaritate: 1 – 400 mg/dl		
18	Fe IRON Ferene	set	1,00	Fier : ambalaj (R1-6x150,R2-6x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea fierului din ser, plasma, -principiu metodei: Ferene -compozitie: R1 Acetate buffer 1 mmol/L,Thiourea 120 mmol/L R2: Ascorbic acid 240mmol/L; Ferene 240 mmol/L, Thiourea 120 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: ser, plasma 2.2-1000 µg/dL		
19	Albuminuria	set	1,00	Albuminuria: ambalaj (R1-3x150,R2-3x150) reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea albuminei în urină , plasma,urina, -principiu metodei: fotometric		

20	CRP FS	set	1,00	<p>CRP (C-reactive protein): ambalaj (R1-4x570,R2-3x760)reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinei C reactive din ser, plasma,</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human CRP antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L 	
21	ASL-O FS	set	2,00	<p>ASL-O ambalaj (R1-6x100,R2-6x100):reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea ASL-O din ser.</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: imunoturbidimetrie -compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/L R2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human ASL-O antibodies (goat) -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani -liniaritate: 0.1 -250 mg/L 	
22	CK-NAC FS	Set	1,00	<p>CK (creatin kinaza): reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea creatin kinazei din ser, plasma, amb alaj R1-6x315 R2-6x315</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei:UV- optimizat IFCC/DGKC; -compozitie: R1: Imidazole pH 6.0 60 mmol/L,Glucose 27 mmol/L,N-Acetylcysteine (NAC) 27 mmol/L,Magnesium acetate 14 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.7 mmol/L,Hexokinase (HK) ³ 5 kU/L R2: Imidazole pH 9.0 160 mmol/L,ADP 11 mmol/L,AMP 28 mmol/L,Diadenosine pentaphosphate 55 µmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH) 14 kU/L EDTA-Na2 2 mmol/L, Creatine phosphate 160 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 12 saptamani - stabilitatea calibrarii : minim 12 saptamani - liniaritate: 0.6 – 1200 U/L - impachetare: R1 minim 315 teste 	
23	CK-MB FS	set	1,00	<p>CK-MB: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea CK-MB- ului din ser, plasma, ambalaj R1-4 x120 R2-4 x120</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC -compozitie: R1:Imidazole/Good`s buffer 120 mmol/L, Glucose 25 mmol/L, N-Acetylcysteine (NAC) 25 mmol/L,Magnesium acetate 12.5 mmol/L,EDTA-Na2 2 mmol/L,NADP 2.5 mmol/L,Hexokinase (HK) 5 kU/L, Monoclonal antibodies against human CK-M; inhibiting capacity 2500 U/L R2: Imidazole/Good`s buffer 90 mmol/L,ADP 10 mmol/L AMP 28 mmol/L,Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6P-DH) 15 kU/L, Diadenosine pentaphosphate 50 µmol/L, Creatine phosphate 150 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; - stabilitate on board: minim 5 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 5 saptamani - liniaritate:1.2-1920 U/L - impachetare: R1 minim 150 teste 	
24	Magneziu FS	set	0,5	<p>Magneziu: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma,urina</p> <ul style="list-style-type: none"> -principiul metodei: Xylidyl blue in solutie alcalina -compozitie: Ethanolamine pH 11.0 750 mmol/L,GEDTA (Glycoetherdiamine tetraacetic acid) 60 µmol/L, Xylidyl blue 110 µmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; 	

					-stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate:ser,plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste	
25	LDH IFCC	set	1,00	LDH: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea LDH-ului din ser, plasma, ambalaj R1-6x150 R2-6x150 -principiul metodei UV optimizat in acord cu IFCC si DGKC -compozitie: R1: N-Methyl-D-Glucamine pH 9.40 420 mmol/L, L-Lactate 65 mmol/L R2: NAD+ 50 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 2 saptamani -liniaritate: 6-1200 U/L -impachetare R1 minim 150 teste/kit		
26	Pancreatic amylase FS	set	0,50	Pancreatic Amylase: Ambalaj R1-6x150 R2- 6x150reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea alfa amilazei din ser, plasma, urina, - principiul metodei: EPS-G7 standardizare IFCC - compozitie: R1: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L,NaCl 62.5 mmol/L,MgCl ₂ 12.5 mmol/L ,Glucosidase ³ 2 kU/L R2: Good's buffer pH 7.15 0.1 mol/L, EPS-G7 8.5 mmol/L - stabilitate: nedeschis pana la expirare la 2-8 C; - stabilitate on board: minim 6 saptamani - stabilitatea calibrarii: minim 6 saptamani - liniaritate: 0.6- 1920 U/L - impachetare: R1 minim 150 teste		
27	Albumina FS	set	1,00	Albumina: Ambalaj R1-4x245 reactiv gata de utilizare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea proteinelor din ser, plazmă cu coduri de bară. -principiul metodei: Pyrogalol red -compozitie:R Pyrogalol Red 400 mmol/L -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C; 60 zile dupa deschidere		
28	Phosphor FS	set	0,50	Phosphor Ambalaj R1-4x100 R2-4x100: reactiv gata de utilizare,cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea magneziului din ser, plasma,urina -stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate on board: minim 4 saptamani -stabilitatea calibrarii: minim 12 zile -liniaritate:ser,plasma 0.03–5.0 mg/dL -impachetare: R1 minim 160 teste		
29	Factorul Reumatoid (RF) FS	set	4,00	RF: ambalaj (R1-6x100,R2-6x100) reactiv gata de utilizare, cu coduri de bare, fara etape intermediare de pregatire, pentru determinarea RF din ser. -principiul metodei: imunoturbidimetrie-compozitie: R1: TRIS pH 7.5 100 mmol/LR2: TRIS pH 8.0 100 mmol/L,Anti-human RF antibodies (goat)-stabilitate: pana la expirare la 2-8 C, nedeschis; -stabilitate la board: minim 6 saptamani-stabiliitatea calibrarii: minim 6 saptamani-liniaritate: 0.1 -250 mg/L		
30	Calibrator Universal p/u biochimie	set	2,00	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 6 fl x 3 ml/kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
31	Calibrator p/u lipide	set	1,00	Ser de calibrare, liofilizat, utilizat pentru calibrarea analitilor determinati pe aparat Impachetare: 3 fl x 2 ml/kit Se reconstituie cu 3 mL apa distilata deionizata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator		
32	Calibrator CRP	set	2,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea proteinei C reactiveImpachetare 5 x 1mLStabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C		

33		Calibrator ASL-O	set	1,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea ASL-O reactive Impachetare 5 x 1 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C	
34		Calibrator FR	set	1,00	Produs de calibrare, gata de utilizare, utilizat pentru calibrarea RF reactive Impachetare 5 x 1 mL Stabilitate dupa deschidere: 3 luni la +2°C / +8°C	
35		Trulab urina Level1	set	1,00	Parametri în urină-glucoza,Proteina,Ser control normal, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C	
36		Trulab urina Level II	set	1,00	Parametri în urină-glucoza,Proteina,Ser control patologic, liofilizat, Impachetare: 6 fl x 5 ml Lichid stabil.Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C	
37		Trucal Protein L-1	set	1,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR ,(turbodimetrie.) din ser, Impachetare: 5 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C	
38		Trucal Protein L-2	set	1,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor PCR,ASO,FR ,(turbodimetrie.) din ser, Impachetare: 5 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C	
39		biochimie Trucal CK-MB	set	1,00	Ser control patologic, liofilizat, ce asigura curba de calibrare pentru parametrii CK-MB din ser, Impachetare: 3 fl x 1ml Lichid stabil Conditii de pastrare : de la +2°C la +8°C	
40		Trulab N,Control normal	set	2,00	Ser control normal, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator	
41		Calibrator pentru albuminuria	set	1,00	Ser control , ce asigură curba de calibrare pentru albuminuria cu cod de bare ,ambalaj de 3x1 ml	
42		Protein multi-calibrator	set	1,00	Ser control , ce asigură curba de calibrare pentru parametrii imulogici și biochimici, ambalaj de 3x1 ml	
43		Trulab P,Control patologic biochimie	set	2,00	Ser control patologic, liofilizat, ce asigura controlul parametrilor de biochimie clinica uzuala din ser, Impachetare: 6 fl x 5 ml Conditii de pastrare (inainte de reconstituire): de la +2°C la +8°C Se reconstituie cu 5 ml de apa distilata Stabilitate dupa reconstituire: 30 zile la congelator	
44		Solutie spalare Cuvette Wash	bidoane	20,00	Solutie de spalare a cuvelor dupa efectuarea testelor cu codul Cat. No. 980114. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: hidroxid de sodium 3.6 %. Se pastreaza la 50-250C.Ambalaj 1x2000 ml	
45		Solutie spalare Conditioner Wash	bidoane	14,00	Solutie de verificare a cuvelor inainte de efectuarea testelor cu codul Cat. No.980115. Impachetare 2000 ml/bidon. Compozitie: acid sorbic de potasiu 0.2%, acid citric 0,07%, surfactant. Se pastreaza la 50-250 C. Ambalaj 1x2000 ml	
46		Reagent Probe Wash 1	ml	250,0	Detergent cu codul Cat. No. 980106 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL Ambalaj (5pcs-5x250mL)	
47		Reagent Probe Wash 2	ml	250,0	Detergent cu codul Cat. No. 980107 compatibil cu analizatorul biochimic JCA-BM6010/C JEOL Ambalaj (5pcs-5x250mL)	
48		Fluorinert Dialektika FC-43-5 kg	bidon	1,00	Ulei baie de incubare cu codul Cat. No.980001 Compozitie : fluorocarbon non- reactiv . Se pastreaza la 150-300 C. Impachetare: 1x5 kg	
49		Ac –reagenti	unit	2,00	Compatibil cu analizatorul JEOL	
50		Ac-probe	unit	2,00	C omptabil cu analizatorul JEOL	

51		Reșină de trocă ionică	buc	1,0	Purolite MB400, Împachetare 1x25 litri		
52		Filtre osmoza	buc	3,00	Fitre osmoza pentru statia de apa. Impachetare buc.1x1		
		Valoarea estimată pentru Lotul 1					395 969,00

Lotul 2. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul automat Premier Hb9210

1		Kit cu reagenți compatibili cu analizatorul Premier Hb9210 Ambalaj (1x500 teste)	set	4,00	Kit cu următorul conținut: 09-03-0008 Premier Affinity A1c 500 1. 01-03-0095 Premier Buffer A Reagent 940 mL2. 01-03-0096 Premier Buffer B Reagent 940 mL3. 01-03-0097 Premier Diluent Reagent 3.8 L4. 01-03-0098 Premier Wash Reagent 940 mL		
2		Calibrator HbA1c L-1	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.		
3		Calibrator HbA1c L-2	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.		
4		Control HbA1c L-1	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.		
5		Control HbA1c L-2	set	1,0	Împachetare suficientă pentru o calibrare.		
		Valoarea estimativă pentru Lotul 2					88 800,00

Lotul 3. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu Analizatorul automat Siemens ADVIA 2120 I

1		CBC Timepac	kit	5,00	1x kit DEFOAMER 1x 75 ml RBC PLT 2x 2700 ml HGB 2x 1100 ml BASO 2x 1100 ml analizatorul ADVIA 2120 I	Compatibil cu	
2		Diff Timepac	kit	5,00	1x kit PEROX (1) 2x 650ml PEROX (2) 2x 575 ml PEROX(3) 2x 585 ml PEROX SEATH 2x 2725 ml analizatorul ADVIA 2120 I	Compatibil cu	
3		PEROX SHEATH	kit	1,0	1 kit PEROX SEATH 4x 2725 ml		
4		Sheath / Rinse	kit	12,00	1 x 20 (litri), pentru ADVIA 2120 I		
5		EZ Wash	kit	12,00	2 x 1620 ml, pentru ADVIA 2120 I		
6		TestPoint 3in1 Hematology Control	kit	1,00	3x 3 ml, Normal, Abnormal 1, Abnormal 2 pentru ADVIA 2120 I		
		Valoarea estimativă pentru Lotul 3					182 300,00

Lotul 4. Reagenți și consumabile de laborator pentru determinarea VSH la analizorul Cube 30 TUCH, sistem inchis

1		Teste Transpoder RF	Teste	10000	Transponder(test device) VSH, cu material de control în 2 nivele, pentru echipamentul Cube 30 touch		
		Valoare estimativă pentru Lotul 4					41 000,00

Lotul 5. Reagenți și consumabile de laborator compatibili cu analizatorul cu chemiluminiscentă Immulite 2000 Siemens

1		Probe wash	set	4	Solutie de spalare solutie concentrata- Phosphate buffer , Detergent Triton X-100: < 0.9 % . Ambalaj 2 sticle cu 200 ml fiecare -Fiecare trebuie diluata cu 1800 ml apa distilata Stabila nedesfacuta 15 - 28 °C pana la data expirarii. -Stabil on board 30 zile la 15 - 28 °C pana la data expirarii.	
---	--	------------	-----	---	--	--

2		Probe cleaning	set	2,00	Solutie folosita pentru decontaminare 1x100 mL de solutie de Sodium Hypochlorite < 4.4 %). Trebuie sa fie stabile la 15 – 28 °C nedeschisa pana la data expirarii			
3		Substrat Chemiluminis cent	set	4,00	Solutie de chemiluminiscenta adamantil dioxetane fosfat ester in buffer de AMP cu imbogatire compatibila cu aparatul Immulite 2000, ce se utilizeaza impreuna cu kiturile de reactivi pentru obtinerea unor rezultate cantitative -Kitul trebuie sa contine 2x 205 ml pentru 1000 teste -Ambalajul trebuie sa protejeze impotriva luminii Substratul sa fie stabil la bord la 15-30 °C timp de 30 zile			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 5	24 200,00

Lotul 6. Reagenți și consumabile de laborator pentru determinarea urogramiei compatibili cu Analizatorul Uryxxon Relax

1		Medi-Test Combi 11	kit	50,00	Teste compatibile cu analizatorul Uryxxon Relax sau echivalent. Împachetare (1x100teste)			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 6	15 000,00

Lotul 7 Test rapid pentru determinarea sângerării occulte

1		Test rapid pentru determinarea sângerării occulte	buc	1200	Test de unica folosire pentru determinarea sângerării în materialele fecale pentru uz profesional			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 7	10 800,00

Lotul 8 Test Rapid pentru determinarea RPR SYPHILIS

1		Test Rapid pentru determinarea RPR SYPHILIS	buc	1000	Test „non-treponemic”, RPR pentru diagnostic rapid, (SYPHILIS) test			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 9	840,00

Lotul 9 Test Rapid Antigen H .Pylori (materii fecale)

1		Test Rapid Antigen H .Pylori (materii fecale)	buc	300	Test rapid de detectare calitativa a antigenilor H Pylori (materii fecale) pentru uz profesional			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 9	5750,00

Lotul 10 Hârtie de filtru

1		Hârtie de filtru	kg	1,5	Hârtie de filtru bandă albă 90mm			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 10	180,0

Lotul 11 Soluție Lugol

1		Soluție Lugol	fl	1,00	Cantitatea (1fl x 100 ml)			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 11	280,00

Lotul 12 Consumabile pentru Analizorul electroliti EXIAS e/1, sistem inchis parametrii măsurati : (K, Na , Cl ,Ca , Ph-ul , HCT)

1		Cartus 150 aspirații/42 z cu oQC- 30xL1,30X12, 30X12, 30X13	buc	11	Cartuș de măsurare care conține senzori de măsurare , sol de calibrare (2 buc), recipientul de riziduri (waste), Tubulatura de pompă perestatică, vașe ,tuburi , ansamblul ac de aspirație .			
							Valoarea estimativa pentru Lotul 12	128 920,00

Lotul 13 Capilare Pancenco sterile

1		Capilare Pancenco sterile	buc	300	Capilare Pancenco sterile ambalate individual pentru determinarea timpului de coagulare a sângelui periferic	
					Valoarea estimativă pentru Lotul 13	600,00
Lotul 14 Eprubetă vacuum hematologie(vacutainer K2 EDTA 3ml)						
1		Eprubetă vacuum hematologie(vacutainer K2 EDTA 3ml)	buc	5000	1.Vacutainer HEMATOLOGIE K3 EDTA (Vol.3ml;13x75mm) capac mov. Tubul din plastic dispune de vid prenăsurat . 2. material: PET *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu stampila umedă a participantului *Pentru dispozitivele medicale neregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu stampila umedă a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu stampila umedă *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare internațională	
					Valoarea estimativă pentru Lotul 14	5000,00
Lotul 15. Control de evaluare externă a calității						
1		Material biochimic	set	1	Asigurat cu program extern de evaluare a calității la biochimie, să permită testarea urmatorilor parametri: Albumin, ALP, ALT,ASAT, Alfa Amilaza , Amylase pancreatic, Bilirubin direct, Bilirubin total, Calcium total,Ca-ionic, Chloride, Cholesterol, Creatinkinase, Creatinine, GGT, Glucose, HDLCholesterol, Iron, LDH, LDL,HDL, Lipase, Potassium, Sodium, Total protein,Triglycerides, Urea, Uric acid. Necesitate: trimestrial (4 ori pe an).Certificat ISO 17043.	
2		Material hematologic	set	1	Asigurat cu program extern de evaluare a calității la hemoleucogramă . Set de control extern pentru evaluarea hemoleucogramei. Sa permită testarea a parametrilor de baza: Hb,HCT,MCH,MCHC, MCV,PLT,RBC, RDW, WBC. Necesitate - trimestrial (4 ori pe an). Certificat ISO 17043	
3		Material immunologic (hormonii și markerii tumorali , hepatici)	set	1	Asigurat cu program extern de evaluare a calității pentru acest domeniu de activitate la imunologie cu identificarea hormonilor și markerilor tumorali, hepatici : Calcitonin, TSH ,Anti Tpo, IgE Total, T3, Free T3, total T4, free T4, total Testosteron, Thyreoglobulin, VitaminB12, Vitamin D (25-OH), AFP,CEA, CA 19-9, CA 125, CA 15-3, PSA total, PSA fre , HBS Ag, Anti HCV sumar. Necesitate: trimestrial (4 ori pa an).Certificat ISO 17043	
4		Material pentru hemostază	set	1	Asigurat cu program extern de evaluare a calității pe compartimentul la hemostază. Set de control la hemostaza : PT, aPTT, Fib, DDimer . Necesitate: trimestrial (4 ori pe an). Certificat ISO 17043	
					Valoarea estimativă pentru Lotul 15	25 000,00
					Valoarea estimativă totală	924 639,00

- 9.** În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. ***nu se utilizează***
- 10.** În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune ofertă (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 oferent _____
- 11.** Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: ***nu se admit***
 (indicați se admite sau nu se admite)
- 12.** Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Livrarea Bunurilor se efectuează de către Furnizor la adresa autorității contractante: mun. Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70, în termen de 10 zile după înaintarea comenzi de livrare (în format de notificare electronică). Livrarea se efectuează de către operator economic din contul personal, inclusiv descărcarea/depozitarea mărfuii**
- 13.** Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2024**
- 14.** Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **Nu**
- 15.** Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): ***nu se admit***
 (se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
- 16.** Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):
- | Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție
(Descrierea criteriului/cerinței) | Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței: | Nivelul minim/
Obligativitatea |
|---------|--|--|-----------------------------------|
| | Documentele ce constituie oferta | | |
| 1 | DUAE | DUAE aprobat prin ordinul ministrului finanțelor nr. 72/2020 din 11.06.2020- (modificat prin ord. MF nr.146 din 24.11.2020)
Complecat și semnat electronic; | Obligatoriu |
| 2 | Specificații de preț | Anexa nr. 22 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. | Obligatoriu |
| 3 | Specificații tehnice | Anexa nr. 23 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. | Obligatoriu |
| 4 | Garantia pentru oferta în valoare de 1% din suma ofertei fără TVA. | Anexa nr.9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021
<i>sau ordin de plată transferat pe contul beneficiarului IMSP Polyclinica de Stat C/F 1006601003924, mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70; Trezoreria de Stat; TREZMD2X C IBAN: MD28TRPCCC518430E00027AA</i> | Obligatoriu |
| | Documente de calificare | | |
| 5 | Cerere de Participare | Anexa nr. 7 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. | Obligatoriu |
| 6 | DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei | Anexa nr. 8 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. | Obligatoriu |
| 7 | Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale | Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/ EXTRAS din Registrul de Stat al persoanelor | Obligatoriu |

		juridice -copie, confirmată cu semnătura electronică a Operatorului economic	
8	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatoriu
9	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie-confirmată prin semnătura electronică a Operatorului economic	Obligatoriu
10	Garantia de buna executie a contractului 5% din valoarea totala a contractului.	conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 originalul garanției pentru ofertă emis de banca deținătoare de cont in marime de 5% , <i>sau prin transfer pe contul beneficiarului</i> IMSP Polyclinica de Stat C/F 1006601003924 , mun.Chișinău, str. 31 August 1989, nr. 70; Trezoreria de Stat; TREZMD2X C IBAN: MD28TRPCCC518430E00027AA cu nota “Pentru garanția de bună executare a contractului la procedura de achiziție prin LD”, Termenul de valabilitate al garanției de bună execuție va depăși cu cel puțin 10 zile calendaristice data planificată a semnării Actului de predare-primire a Bunurilor.	Se va prezenta de către ofertantul câștigător odată cu încheierea contractului.
11	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.	Original- Declaratia Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finante nr.145 din 24 noiembrie 2020 , cu semnătura electronică a Operatorului economic Doar pentru agentii economici castigatori .	Obligatoriu
12	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui min 80% din termenul total al produsului, dar nu mai puțin de 12 luni.	Declarație privind asigurarea valabilității confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligatoriu Cu excepția lotului 15
13	Declarație de disponibilitate a unei persoane instruite de producătorul echipamentului sau de organism autorizat/recunoscut de acesta	Original, confirmată prin aplicarea semnături electronice al ofertantului.	Obligatoriu Cu excepția lotului 15
14	Prezentarea certificatelor de instruire a personalului, eliberate de producător sau organism autorizat/recunoscut de acesta	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice al ofertantului.	Obligatoriu Cu excepția lotului 15
15	Mostre pentru produsele solicitate	Vor fi prezentate timp de 3 zile de la solicitare	Obligatoriu
		1.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu echipamentul autorității contractante de la producitorul utilajului.	OBLIGATORIU

	NOTĂ:	2.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de inginerii autorizați de producător , care vor suporta toate risurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor să fie compatibil cu echipamentul.	Cu excepția lotului 15
--	--------------	--	------------------------

- 17. Garantia pentru oferta in valoare de 1% din suma ofertei fara TVA .**
- 18. Garanția de bună execuție a contractului, 5% din valoarea totală a contractului.**
- 19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânsă și a procedurii negociate), după caz **nu se aplică****
- 20. 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****
- 21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică****
- 22. Ofertele se prezintă în valuta **lei MD****
- 23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **cel mai mic pret****
- 24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: **nu se aplică****
- 25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
- **până la ora: SIA RSAP**
 - **pe data: SIA RSAP**

- 26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
- Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP**
- 27. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile****
- 28. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP****
- Ofertele întârziate vor fi respinse.***
- 29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**
- Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.***
- 30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat – **Limba română.****
- 31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu****
- 32. 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;***
- Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md***
- 33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): **nu se aplică****
- 34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică****
- 35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică****
- 36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **23.01.2024****
- 37. 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
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

38. Contractul intră sub incidenta Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **Nu**

39. Alte informații relevante: **plata se va efectua în decurs de 15 zile din data acceptării de către Cumpărător a facturii fiscale.**

* Ofertanții vor considera că toată informația plasată de către Ofertant în cadrul SIA „RSAP” M-Tender poartă un caracter public. Documentele ofertei care conțin informații confidențiale și sunt atribuite la secretul comercial, în vederea protejării proprietății intelectuale și a datelor cu caracter personal, în vederea respectării art.17 alin.(2) din Legea nr.131/2015, se vor expedia autorității contractante prin email, la adresa: achizitii.contracte@bnm.md, până la termenul limită de depunere stabilit. Datorită caracterului public al procedurii de achiziție, formularele (Specificații tehnice, Specificații de preț, Formularul DUAE și garanția pentru ofertă (după caz)) își vor păstra obligatoriu caracterul public și nu poate fi clasificat ca secret comercial sau informație confidențială. Orice nerespectare a prevederilor de mai sus determină descalificarea ofertei.

Conducătorul grupului de lucru: _____ **Viorica EFROS .**