

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea de **Reactivi și consumabile de laborator pentru dispozitive medicale de tip închis pentru anul 2024 (repetat)** (se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție **Cererea Ofertelor de Prețuri** (tipul procedurii de achiziție)

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):
Urmeaza a fi inclusa in planul de achizitii publice pentru anul 2024 care este in curs de elaborare
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: _____**

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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul 1 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)			ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de	420500

					reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-25, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		<i>Bilirubin (Direct) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	10		
		<i>Triglycerides 10*50 ml</i>	Ambalaj	15		
		<i>Cholesterol 10*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>a-Amylase Direct 5*20 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Aspartate Aminotransferase (AST/GOT) 5*50ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Bilirubin (Total) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	20		
		<i>Alanine Aminotransferase (ALT/GPT) 5*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level I 5*5 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Uric Acid 10*50 ml</i>	Ambalaj	15		
		<i>Rheumatoid Factors (RF) 1*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Urea /Bun -UV 5*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>C-Reactive Protein (CRP) 2*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Cholesterol LDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>CRP/CRP-hs STANDART 1 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Protein (Total) 10*50 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Human Calibrator 5*5 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Hemoglobin A1C control (NORMAL) 0.5 ml</i>	Ambalaj	15		

		<i>Creatinine 10*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Anti-Streptolysin O (ASO) 1*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Magnesium 5*20 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Rheumatoid Factors (RF) STD 3 ml</i>	Ambalaj	6		
		<i>Iron Ferrozine 5*50 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Rheumatoid Control Serum Level II 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Rheumatoid Control Serum Level I 3*1 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Anti-Streptolysin (ASO) Standart 1 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Hemoglobin A1C control (ELEVATED) 0.5 ml</i>	Ambalaj	5		
		<i>Cholesterol HDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Alkaline Phosphatase (ALP)- AMP 5*20 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Hemoglobin A1C- Direct (HbA1C-DIR) 72 ml</i>	Ambalaj	10		
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level II 5*5 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Glucose 10*50 ml</i>	Ambalaj	20		
		<i>Hemoglobin A1C-Direct (Hb1C-DIR) standards 4*0.5 ml</i>	Ambalaj	5		
		<i>Albumine 5*50 ml</i>	Ambalaj	5		
		<i>Calcium Arsenazo 10*50 ml</i>	Ambalaj	8		
		<i>Phosphorus 5*20 ml</i>	Ambalaj	6		
		ALBUMIN (MICROALBUMINURIA)	Ambalaj	1		
		ASSAYED CONTROL URINE	Ambalaj	2		
		ALBUMIN (MICROALBUMINURIA) STANDARD	Ambalaj	4		
		<i>Ser pentru controlul calității Biochimic extern internațional</i>	Ambalaj	1		Flacoane cu volum 5 ml.
		<i>Ser pentru controlul calității Hematologic extern internațional</i>	Ambalaj	4		Flacoane cu volum 2.5 ml.

		<i>Ser pentru controlul calității Reumatoid extern internațional</i>	Ambalaj	1	Flacoane cu volum 1 ml.	
2	33696500-0	Lotul 2 Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	Ambalaj			231600
		<i>Sample Wells (1000 units) (cuva pentru ser)</i>	buc	30000	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
		<i>Reactions Rotor (10 units)</i>	Ambalaj	100	specific p/u A 25 set 10 buc.	
		<i>Washing solution 1L (Solutie de spalare)</i>	Ambalaj	3	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		<i>Concentrated Liquid System 1000 ml (Solutie concentrata de sistem)</i>	Ambalaj	4	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set	
		<i>CONCENTRATED WASHING SOLUTION</i>	Ambalaj	3	fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, Ambalaj termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele	

					de pe etichetele componentelor incluse în set	
		<i>Cuve pentru cuatron</i>	buc	6000		
		<i>Lamp A-25</i>	buc	2	Halogen lamp pentru A 25 6v 10w timp de lucru >2000 ore	
		<i>Thick probe</i>	buc	2	material: oțel inoxidabil	
3	33696500-0	Lotul 3 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)				68400
		M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	Ambalaj	30	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	10	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	26	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri	

					calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	Ambalaj	25	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml p/u Mindray	Ambalaj	6	set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		Hirtie termo pentru Mindray	buc	40	Hirtie termo 50 mm x 18 m	
4	33696500-0	Lotul 4 Consumabile, piese de schimb si reagenti p-u analizatorul SmartLyte plus (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14), accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)				54500
		Fluid Pack	buc	4	Pachet de reactive(Standart A, StandartB, solutie de spalare) pentru analizatorul SmartLyte plus K/Na/Cl, in ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data	

					deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		<i>Electrode Conditioning Solution</i>	buc	2	Soluție de conditionare a electrozilor pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		<i>ISE Cleaning Solution</i>	buc	2	Soluție de spalare fiecare zi pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

		Mission Control Level 1-2-3	set	1	Material de control cu nivel 1-2-3. Material de control cu nivel 1-2-3 pentru analizatorul SmartLyte plus, în ambalaj original de la producător. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		Na+ Electrode	buc	1	Electrod Na(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		K+ Electrode	buc	1	Electrod K(original de la producător) p-u analizatorul SmartLyte plus. *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi

					identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		<i>Cl- Electrode</i>	buc	1	Electrod Cl(original de la producator) p-u analizatorul SmartLyte plus.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		<i>Reference Electrode</i>	buc	1	Electrod de referinta(original de la producator) p-u analizatorul SmartLyte plus.*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
		<i>Reference Electrode Housing</i>	buc	2	Electrod de referense housing (original de la producator) p-u analizatorul SmartLyte plus .*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul

					<p>producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.</p>	
		<p><i>Peristaltic Pump Tubing</i></p>	buc	2	<p>Tub silicon pentru pompa peristaltica p-u analizatorul SmartLyte plus, in ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.</p>	
		<p><i>Printer Paper</i></p>	buc	5	<p>Hirtie pentru imprimanta pentru analizatorul SmartLyte plus, in ambalaj original de la producator*Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor- copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.</p>	
		<p>Valoarea estimativă totală</p>				<p>775000</p>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. _____

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

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

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Livrarea la depozitul instituției, pe parcursul anului 2024, în termen de maxim 3 zile de la solicitare, în orele de lucru a instituției 8.00-17.00.

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

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz):

(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
Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cerere de participare	Conform Anexei nr. 7 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
2	Declarație privind valabilitatea ofertei	Conform Anexei nr. 8 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu
3	Specificații tehnice	Conform Anexei nr. 22 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnătura electronică	Obligativiu

4	Specificații de preț	Conform Anexei nr. 23 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Confirmat prin semnătura electronică	Obligatori
5	DUAЕ	Se va completa conform modelului atașat în SIARSAP Mtender. Confirmat prin semnătura electronică.	Obligatori
6	Dovada înregistrării juridice	Extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice Copie, Confirmat prin semnătura electronică	Obligatori
7	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
8	Ultimul raport financiar	Copie, Confirmat prin semnătura electronică	Obligatori
9	Certificate de calitate a bunurilor solicitate	Copie, Confirmat prin semnătura electronică	Obligatori
10	Scrisoare de garanție că reactivii și consumabilele sunt compatibile cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului cauzate de calitatea insuficientă a reactivelor și consumabilelor	-Original – confirmate prin semnătura electronica Participantului;	Obligatori
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,	Aprobat prin Ordinul MF nr. 145 din 24.11.2020, original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori Pentru ofertantul cistigator

17. Garanția pentru ofertă, după caz _____ - _____, cuantumul _____ - _____.
18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz _____ - _____, cuantumul _____ - _____.
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz _____
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

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

22. Ofertele se prezintă în valuta _____ lei MD _____.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut (pentru fiecare lot în parte) și corespunderea cu cerințele solicitate.

24. 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%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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

Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

28. 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.*

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

31. 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

32. 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): _____

33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

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

35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: SIA RSAP

36. 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	da
Sistemul de comenzi electronice	nu
Facturarea electronică	da
Plățile electronice	da

37. 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 specifică da sau nu)

38. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ .