

ANUNȚ DE PARTICIPARE
privind achiziționarea reactivelor și consumabilelor (suplimentar)
prin procedura de achiziție licitația deschisă

codul CPV 33696500-0

- 1. Denumirea autorității contractante:** I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA
- 2. IDNO:** 1003600153360
- 3. Adresa:** mun.Chișinău, bd.Dacia 5/2
- 4. Numărul de telefon/fax:** 0-22-53-16-33 sau 079436345
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** mcecoi@mail.ru
- 6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:** *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP, www.mtender.gov.md*
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):** Autoritate contractantă
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:**

	Denumirea lotului	Denumirea bunurilor	Caracteristica etnică	UM	Cant	Suma Estimativă lei fără TVA
1	Reactive pentru investigații imunologice	HbsAg	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. Metoda Elisa	buc	2976	8000
2	Reactive pentru investigații imunologice	Anti HCV	Cerințe generale*, de asemenea să fie incluși, în afară de controlul „+” și „-”, calibratori. Metoda Elisa	buc	2976	14500
3	Reactivi, calibratori și materiale de control pentru analizatorului Cobas, Roche Diagnostic . Sistem închis	Alanine Aminotransferase IFCC (ALTL IFCC, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	8500	10000

3	Albumin Bromcresol Green (ALB BCG,300 T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	300	500
3	Alkaline Phosphatase IFCC (ALP IFCC, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	800	1500
3	Amylase (AMYL, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	3000	15000
3	Aspartate Aminotransferaze (ALT), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 300	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem	buc	8500	9000

		nsferase IFCC (ASTL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		Bilirubin-Total (BIL-T, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	2000	5000
3		Cholesterol (CHOL HiCo, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	5000	9000
3		Creatinin e Jaffe (CREA-J, 700T), ambalaj standard pentru	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor	buc	5600	4000

		aparatur Cobas 6000 set cu nr de teste de 700	declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		g- Glutamyl transfera se (GGT,400 T), ambalaj standard pentru aparatur Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatur (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	2400	4500
3		Glucose HK (GLUC HK, 800T), ambalaj standard pentru aparatur Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 800	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatur (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	4000	5000
3		HDL- Choleste rol (HDL- C, 350T), ambalaj standard pentru aparatur Cobas 6000	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatur (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu	buc	3500	22000

		sistem închis, set cu nr de teste de 350	mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		LDL-Cholesterol (LDL-C, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	6000	110000
3		Lipase colorimetric (LIPC, 200T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	600	2500
3		Total Protein (TP, 300T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate	buc	300	450

		de 300	pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		Triglycerides (TRIGL, 250T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 250	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	2250	4500
3		Urea (UREAL, 500T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 500	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	1300	2500
3		Uric Acid (UA, 400T), ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 400	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,	buc	2400	5000

			specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		Anti-TPO, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	100	2500
3		FT3, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	200	2500
3		FT4, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	200	2500

3		PSA free, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	100	2500
3		PSA total, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 100	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	400	13500
3		T3, ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpăre dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	200	2500
3		T4, ambalaj standard	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem	buc	200	2500

		pentru aparatur Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		TSH, ambalaj standard pentru aparatur Cobas 6000 sistem închis, set cu nr de teste de 200	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	1000	16000
3		PCR cantitativ , ambalaj standard pentru aparatur Cobas sistem închis, 6000 set	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	8000	180000
3		FR cantitativ , ambalaj standard pentru aparatur Cobas	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor	buc	1000	15500

		6000 sistem închis, set	declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.			
3		ASLO cantitativ , ambalaj standard pentru aparatul Cobas 6000sistem închis, set	Cerințele generale: 1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 2. Calibratori și materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația RM în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de același producător).3. Ofertanții vor declara că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).4. 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 identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificația, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	buc	1050	28000

Suma totală – 500 950,00 lei fără TVA

- 9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): pe lot;**
- 10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite**
- 11. Termenii și condițiile de livrare solicitați: 31.12.2021, la comandă după necesități, în limita surselor financiare disponibile**
- 12. Adresele de livrare:**
 - Centrul Consultativ Diagnostic – mun.Chișinău, str.Dacia 5/2b
 - Centrul Medicilor de Familie nr.1 – mun.Chișinău, str.Titulescu 37
 - Centrul Medicilor de Familie nr.2 – mun.Chișinău, str.Independenței 28
 - Centrul Medicilor de Familie nr.3 – mun.Chișinău, str.Dacia 5/2a
 - Centrul Sănătății Muncești – mun.Chișinău, șos.Muncești 400/1
- 13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021**
- 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 acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu**

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1.	Formularul DUAE	completat și confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
2.	Oferta	Formularul F3.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
3.	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
4.	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
5.	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	Garanția pentru ofertă <u>prin transfer la contul autorității</u> contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.30 Chisinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. ____ din ____" <u>Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat,</u> confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
6.	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
7.	Extras din Registrul de Stat	Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA

		ofertanți)	
8.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
9.	Declarației 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	Declarație pe proprie răspundere, completată în conformitate cu Formularul (F 3.5) - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
10.	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
11.	Declarația privind că reagenții sunt în ambalajul producătorului și seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau în încăpere dotată cu echipament specific) - pentru toate loturile	Copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
12.	Declarația privind dispunerea de ingineri calificați și certificați de la producătorul dispozitivelor medicale (cu anexarea copiilor certificatelor)	Pentru calibrarea, reprogramarea și deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor pentru lotul 3 Copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)	DA
13.	Instrucțiuni de utilizare în limba de stat sau rusă, la cererea grupului de lucru	Copia, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA
14.	La cererea grupului de lucru se prezintă monstre în timp de 5 zile, de la operatorul câștigător	cu indicarea numărului poziției pe ambalaj *(se va prezenta la solicitarea grupului de lucru în decurs de 5 zile)	DA

15.	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: I.M.S.P. ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ BOTANICA Denumirea Băncii: B.C.'VICTORIABANK'S.A. fil.nr.30 Chisinau Codul fiscal: 1003600153360 IBAN: MD63VI000002251030103MDL cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. ____ din ____" * (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)	DA
16.	Notă	Toate formularele vor fi completate fără nici o modificare sau abatere de la original, spații goale fiind completate cu informația solicitată. Formulare vor fi prezentate de către ofertant autorității contractante în termen de 5 zile de la solicitarea autorității prin încărcarea în platforma MTender, dacă nu sunt indicate alte condiții de prezentare. Neconformarea cerințelor duce la descalificarea ofertei prezentate.	

- 17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz – nu se aplică**
- 18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):**
Licitatie electronică cu utilizarea pasului minim de licitație și numărului de runde succesive indicate în SIA RSAP, dacă se aplică
- 19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):** nu se aplică
- 20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului:** cel mai mic preț pe lot și corespunderea cerințelor tehnice
- 21. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:** nu se aplică
- 22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
- până la: *[ora exactă]* Conform informației din SIA RSAP "MTender"
 - pe: *[data]* Conform informației din SIA RSAP "MTender"
- 23. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
- 24. Termenul de valabilitate a ofertelor:** 30 zile
- 25. Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP "MTender"

26. 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" MTender.
27. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat
28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu
29. 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
30. 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): **DA**
31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **_NU**
32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **_Nu**
33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **_** Conform informației din SIA RSAP "MTender"
34. 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 |
35. 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
36. Alte informații relevante: nu

Președintele grupului de lucru:

Marina Golovaci