

DOCUMENTAȚIA STANDARD - MODIFICATĂ

**pentru realizarea achizițiilor publice
de bunuri**

Obiectul achiziției: **Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis
pentru anul 2021**

Cod CPV: **33100000-1**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei
Moșneaga”**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

CAPITOLUL I

INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)

[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu on privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

4. Participanții la licitație

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUA**E), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența

acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce o eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAЕ**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAЕ** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvabilitate ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;

c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărîrea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;

d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;

e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;

g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;

h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;

i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținînd seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate

cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;

b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;

c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului câștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținînd

valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);

b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) Propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) Propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice **(F4.1)** și Specificații de preț **(F4.2)**. De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul **3.1** că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de

atribuire nu este specificat explicit că autortiatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (**F3.2**), după cum este specificat în **FDA** punctul 3.2.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în **FDA** punctul 3.3, în lei moldovenești, și va fi:

a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau

b) transfer pe contul autorității contractante; sau

c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul 3.2.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;

b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;

c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;

d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

b) ofertantul câștigător refuză:

- să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;

- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul 3.4.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț **(F4.2)**.

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul 3.7.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul 3.8. de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul 3.9. prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul 4.2. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în **FDA** punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul 4.2.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricăruia dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă

aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita

oferanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării oferanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către oferanți în ofertele acestora.

41.3. Oferanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea

contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului **(F5.1)** completat și toate celelalte documente componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul 6.5.

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de până la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse până la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II

FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: Informația o găsiți în SIA RSAP, Licitație deschisă</i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>Bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33100000-1</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>Surse proprii - CNAM, Perioada bugetară: anul 2021</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>Nu se utilizează</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, 1003600150783</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>Limba română</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire:	<i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate:	<i>nu se aplică</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>vânzare-cumpărare</i>
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	<i>nu se aplică</i>

2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea poziției	Canti-tatea	U/M	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33100000-1	Lot 151. Suspensie de galbenuş	1	l	Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Suspensie de galbenuş, tipul reagenților lichid amb. 100 ml
2	33100000-1	Lot 152. Mediul Endo	1.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice Mediul Endo. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg

3	33100000-1	Lot 153. Mediul HiCrome UTI Agar, Modificat	1	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Mediul HiCrome UTI Agar, Modificat Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
4	33100000-1	Lot 154. Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar/	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar/ Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
5	33100000-1	Lot 155. Mediul Sabouroud	1.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice Mediul Sabouroud Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
6	33100000-1	Lot 156. Mediul Rappaport-Vassiladis	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice Mediul Rappaport-Vassiladis. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
7	33100000-1	Lot 157. Mediul Kligler	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice Mediul Kligler. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
8	33100000-1	Lot 158. Ser diagnostic polivalent Salmonelozic OMA	1	flacon	Specificații standard pentru investigații microbiologice amb – flacon 3 ml
9	33100000-1	Lot 159. Ser diagnostic Salmonella monovalent O4	1	flacon	Specificații standard pentru investigații microbiologice amb – flacon 1 ml
10	33100000-1	Lot 160. Ser diagnostic Salmonella monovalent O9	1	flacon	Specificații standard pentru investigații microbiologice amb – flacon 1 ml
11	33100000-1	Lot 161. Mediul SS (salmonella, shigella)	1	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice Mediul SS (salmonella, shigella). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
12	33100000-1	Lot 162. Disc cu optohin	100	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice Disc cu optohin
13	33100000-1	Lot 163. Oxidase disc	200	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Oxidase disc
14	33100000-1	Lot 164. Disc X Factor p/u identificarea Haemophilus	50	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Disc X Factor p/u identificarea Haemophilus
15	33100000-1	Lot 165. Disc V Factor p/u identificarea Haemophilus	50	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Disc V Factor p/u identificarea Haemophilus
16	33100000-1	Lot 166. Sistema de transport cu bulion tioglicolat și tampon pentru microbi aerobi, microaerofili și anaerobi	6000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Sistema de transport cu bulion tioglicolat și tampon pentru microbi aerobi, microaerofili și anaerobi semilichid
17	33100000-1	Lot 167. Sistem pentru hemocultura universal pentru aerobi, anaerobi și microaerofili cu sistema indicatoare	300	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Sistem pentru hemocultura universal pentru aerobi, anaerobi și microaerofili cu sistema indicatoare lichid
18	33100000-1	Lot 168. Mediu Simmons	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Mediu Simmons. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
19	33100000-1	Lot 169. Agar cu lizină și fer	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Agar cu lizină și fer. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
20	33100000-1	Lot 170. Agar bază Crom pentru izolarea și diferințierea E. faecalis și E. faecium	0.5	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Agar bază Crom pentru izolarea și diferințierea E. faecalis și E. faecium. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg

21	33100000-1	Lot 171. Agar bază cu triptoză și extract de drojdii pentru geloză sînge(Columbia)	22	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Agar bază cu triptoză și extract de drojdii pentru geloză sînge(Columbia). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
22	33100000-1	Lot 172. Soluție gențian violetă pentru colorarea Gram	250	ml	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Soluție gențian violetă pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri
23	33100000-1	Lot 173. Soluție de fuxină fenicată Ziehl pentru colorarea Gram	250	ml	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Soluție de fuxină fenicată Ziehl pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri
24	33100000-1	Lot 174. Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram	250	ml	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri
25	33100000-1	Lot 175. Ser de cal	200	ml	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ser de cal Tipul reagenților - lichid, amb 0,1 litri
26	33100000-1	Lot 176. Kit latex pentru gruparea streptococului beta-hemolitic grupei A, B, C, D, F si G	2	cutie	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Kit pentru gruparea streptococului beta-hemolitic Forma de ambalarea: cutii a cîte 50 teste
27	33100000-1	Lot 177. Ampicilină 2 mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ampicilină 2 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
28	33100000-1	Lot 178. Oxacillin 1 mcg	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Oxacillin 1 mcg. Livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
29	33100000-1	Lot 179. Cefotaxime 5 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefotaxime 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
30	33100000-1	Lot 180. Rifampicină 5 mcg	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Rifampicină 5 mcg livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
31	33100000-1	Lot 181. Amicacină 30 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amicacină 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
32	33100000-1	Lot 182. Amoxiclav 20/10 mcg/disc	3500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amoxiclav 20/10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator

33	33100000-1	Lot 183. Ampicilină 10mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ampicilină 10mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
34	33100000-1	Lot 184. Erythromicin 15 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Erythromicin 15 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
35	33100000-1	Lot 185. Cefoperazon/ Sulbactam 75/10 mcg/disc	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefoperazon/Sulbactam 75/10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
36	33100000-1	Lot 186. Ceftazidim 10 mcg/disc	2000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ceftazidim 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
37	33100000-1	Lot 187. Cefepime 30mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefepime 30mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
38	33100000-1	Lot 188. Ceftriaxon 30 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ceftriaxon 30 mcg/disc livrarea în cartuse Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
39	33100000-1	Lot 189. Cefuroxim 30 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice Cefuroxim 30 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
40	33100000-1	Lot 190. Cefoxitin 30 mcg/disc	5000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice Cefoxitin 30 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
41	33100000-1	Lot 191. Piperacilin/ Tazobactam 30/6 mcg/disc	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Piperacilin/Tazobactam 30/6 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
42	33100000-1	Lot 192. Cloramfenicol 30 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cloramfenicol 30 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător

43	33100000-1	Lot 193. Ciprofloxacină 5 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ciprofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
44	33100000-1	Lot 194. Clindamicină 2 mcg/disc	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Clindamicină 2 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
45	33100000-1	Lot 195. Co-Trimoxazol 25 mcg/disc	2000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Co-Trimoxazol 25 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
46	33100000-1	Lot 196. Doxiciclină hidrohlorid 30 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Doxiciclină hidrohlorid 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
47	33100000-1	Lot 197. Fosfomicină 200 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Fosfomicină 200 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
48	33100000-1	Lot 198. Gentamicină 10 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Gentamicină 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
49	33100000-1	Lot 199. Imipenem 10 mcg/disc	750	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Imipenem 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
50	33100000-1	Lot 200. Levofloxacină 5 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Levofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
51	33100000-1	Lot 201. Norfloxacin 10 mcg/disc	1000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Norfloxacin 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
52	33100000-1	Lot 202. Meropenem 10 mcg/disc	750	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Meropenem 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator

53	33100000-1	Lot 203. Acid nalidixic 30 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Acid nalidixic 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
54	33100000-1	Lot 204. Nitrofurantoin 100 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nitrofurantoin 100 mcg/disc livrarea in cartuse,Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
55	33100000-1	Lot 205. Nitroxolină 30 mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nitroxolină 30 mcg/disc livrarea in cartuse,Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
56	33100000-1	Lot 206. Ofloxacină 5 mcg/disc	2000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
57	33100000-1	Lot 207. Penicilină-G 1 unit/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Penicilină-G 1 unit/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
58	33100000-1	Lot 208. Tobramicină 10 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tobramicină 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
59	33100000-1	Lot 209. Vancomicină 5 mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Vancomicină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
60	33100000-1	Lot 210. Amfotericină B 100 unit/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amfotericină B 100 unit/disc livrarea in cartuse Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
61	33100000-1	Lot 211. Clotrimazol 10 mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Clotrimazol 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator
62	33100000-1	Lot 212. Fluconazol 25 mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Fluconazol 25 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator

63	33100000-1	Lot 213. Itraconazol 10 mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Itraconazol 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
64	33100000-1	Lot 214. Ketoconazol 10 mcg/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ketoconazol 10 mcg/disc livrarea în cartuse, compatibile cu dispenserul existent în IMSP SCR Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
65	33100000-1	Lot 215. Nistatină 100 unit/disc	1500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nistatină 100 unit/disc livrarea în cartuse Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
66	33100000-1	Lot 216. Moxifloxacină 5 mcg/disc	500	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Moxifloxacină 5 mcg/disc livrarea în cartuse, compatibile cu dispenserul existent în IMSP SCR Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
67	33100000-1	Lot 217. Linezolid 10mcg/disc	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Linezolid 10mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
68	33100000-1	Lot 218. Tetraciclin 30mcg/disc	3000	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tetraciclin 30mcg/disc livrarea în cartuse Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
69	33100000-1	Lot 219. Voriconazol 1 mcg	250	buc	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Voriconazol 1 mcg livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
70	33100000-1	Lot 220. *Mueller-Hinton agar pentru antibiogramă conform standardelor internaționale	6	kg	Specificații standard pentru investigații microbiologice *Mueller-Hinton agar pentru antibiogramă conform standardelor internaționale Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg. Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător
71	33100000-1	Lot 221. Standart McFarland de turbiditate 0,5 unități	1	buc	Materiale și consumabile de laborator McFarland standard de turbiditate 0,5 unități
72	33100000-1	Lot 222. Clorura de sodiu "cp" NaCl	0.5	kg	Materiale și consumabile de laborator Clorura de sodiu "cp" NaCl
73	33100000-1	Lot 223. E.coli ATCC 25922	1	set	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofilizate

74	33100000-1	Lot 224. P.aeruginosa ATCC 27853	1	set	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofelizat
75	33100000-1	Lot 225. S.aureus ATCC 29213	1	set	Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofelizat
76	33100000-1	Lot 226. Calculator formula leucocitara electronic	2	buc	Alte piese de schimb pentru LCD, Claviaturile sînt divizate în 2 grupe: de numărare /situată în stînga/ și funcțională /situată în dreapta/. Prezentarea monstreii obligator
77	33100000-1	Lot 227. Secundomer electronic. Determinarea timpului începînd numerotarea de la 1 sec , în creștere	2	buc	Alte piese de schimb pentru LCD, Secundomer electronic. Determinarea timpului începînd numerotarea de la 1 sec , în creștere
78	33100000-1	Lot 228. Dozator automat cu volum variabil 100-1000 mcl	8	buc	Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri. Autoclavabil.Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/- 0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii
79	33100000-1	Lot 229. Dozator automat cu volum variabil 20-200mcl	2	buc	Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri.Autoclavabi. Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/-0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii
80	33100000-1	Lot 230. Dozator automat cu volum variabil 2-20mcl	2	buc	Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri.Autoclavabi. Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/-0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii
81	33100000-1	Lot 231. Suport petru pipete tip carousel	2	buc	Materiale și consumabile de laborator, Pentru 6-7 pipete multicanal si cu un singur canal. Cu element rotativ. Din polypropylen sau polycarbonate. Rezistent la factori chimici agresive.
82	33100000-1	Lot 232. Virfuri 0.5-20mkl	5000	buc	Materiale și consumabile de laborator, Virfurile galbene pentru PA , de 0.5-20mkl

83	33100000-1	Lot 233. Indicator chimic pentru controlul eficientei sterilizării cu vapori 121°C -20 minute)	3000	buc	Reactivi p/u microbiologiaIndicator chimic pentru controlul eficientei sterilizării cu vapori 121°C -20 minute)
84	33100000-1	Lot 234. Enterobacter hormaechei ATCC 700323	1	set	Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat
85	33100000-1	Lot 235. Enterococcus casseliflavus ATCC 700327	1	set	Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat
86	33100000-1	Lot 236. SIM medium	0.5	kg	Reactivi p/u microbiologiaSIM medium Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg
87	33100000-1	Lot 237. ETest Amoxicillin/Clavulanic acid (2mcg/ml) 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
88	33100000-1	Lot 238. ETest Penicillin 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
89	33100000-1	Lot 239. ETest Piperacilin/Tazobactam 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
90	33100000-1	Lot 240. ETest Imipenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
91	33100000-1	Lot 241. ETest Meropenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
92	33100000-1	Lot 242. ETest Metronidazol 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
93	33100000-1	Lot 243. ETest Vancomycin 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	1	set	Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri
94	33100000-1	Lot 244. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu substanța aditivă „K3EDTA”, 100 mcl,	1000	buc	Materiale și consumabile de laborator Necesare pentru colectare dozată a sîngelui capilar., cu capac fixat de tub, ambalate individual. Cu capac rosu. Ulterior sa fie posibil de efectuat investigatii la analizator automat. Prezentarea mostrelor.
95	33100000-1	Lot 245. Benzidina	0.05	kg	Reactivi p/u biochimiePraf
96	33100000-1	Lot 246. K. pneumoniae ssp pneumoniae ATCC 700603, produce SHV - 18, ESBL pozitiva 2 tulpini/ set (clsi și EUCAST control pozitiv pentru testarea ESBL)	1	set	Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat
97	33100000-1	Lot 247. Criotube 2,0 ml sterile	200	buc	Reactivi p/u microbiologiaCriotube 2,0 ml sterile
98	33100000-1	Lot 248. Determinarea glutamat dehidrogenazei(GDH) in materii fecale prin metoda cromatografica, test rapid	50	buc	Reactivi p/u microbiologia Determinarea glutamat dehidrogenazei(GDH) in materii fecale prin metoda cromatografica, test rapid
99	33100000-1	Lot 249. Determinarea toxinelor A si B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica, test rapid	50	buc	Reactivi p/u microbiologia Determinarea toxinelor A si B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica, test rapid

100	33100000-1	Lot 250. Container din plastic pentru transportarea probei biologice 400 mm x 250 mm x 200 mm	2	buc	Reactivi p/u microbiologia Container din plastic pentru transportarea probei biologice 400 mm x 250 mm x 200 mm
101	33100000-1	Lot 251. Miner pentru anse bacteriologice	10	buc	Reactivi p/u microbiologia Miner pentru anse bacteriologice
102	33100000-1	Lot 252. Resist -4 O.K.N.V. set	3	set	Reactivi p/u microbiologia Resist -4 O.K.N.V.
103	33100000-1	Lot 253. Sol.Hipoclorid 0,5% - solutie pentru spalare, flacon 1litru	11	litru	Reagenți Sol.Hipoclorid 0,5% - solutie pentru spalare, flacon 1litru
104	33100000-1	Lot 254. CAST ELISA	10	set	Specificații standard pentru investigații imunologice Metoda CAST ELISA; set 192 teste; vezi cerințe generale, să fie incluse controlale cu valori minime și maxime, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a sulfidoleucotrenelor; reagenți pentru izolarea și stimularea celulelor (soluție de dextran, bufer de stimulare cu IL3, control de stimulare anti IgE receptor Ab și fMLP) , recombinant C5a uman. Setul să poată fi utilizat atât cu alergeni standard, cât și alergeni din alte surse.

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	[nu vor fi acceptate]
3.2.	Garanția pentru ofertă:	[forma garanției a/b/c] a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau</i> b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i> <i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun.Chișinău, str.Testemițanu, 29</i> <i>Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițanu”, Chișinău</i> <i>Codul fiscal: 1003600150783</i> <i>Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448</i> <i>Codul bancar: MOLDMD2X302:</i> <i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”.</i> <i>Garanția pentru ofertă se va reține în cazul în care:</i> <i>a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;</i> <i>b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;</i> <i>c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei.</i>

3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<i>1% din valoarea ofertei fără TVA.</i>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<i>DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013</i>
3.5.	Termenul de livrare:	<i>Pe parcursul anului 2021, în termen de 30 de zile de la solicitare</i>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<i>IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”</i>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. <i>Prin transfer, în termen de 30 zile, după livrarea fiecărei partide</i>
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<i>90 zile</i>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>nu se acceptă</i>

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor , este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>Informația o găsiți în SIA RSAP/www.achizitii.md</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>lei MD</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>Data deschiderii ofertelor</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi</i>
5.3.	Factorii de evaluare vor fi următorii:	<i>Nu se aplică</i>

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<i>5%</i>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	[forma garanției de bună execuție a/b/c] <i>a) Garanția de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i> <i>b) Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i> <i>Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun.Chișinău, str.Testemițanu, 29</i> <i>Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițanu”, Chișinău</i> <i>Codul fiscal: 1003600150783</i>

		Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448 Codul bancar: MOLDMD2X302 cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<i>Nu se aplică</i>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>5 zile</i>

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru: _____ **Alexandru Ferdohleb**

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “___” _____ 20__

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț de participare Nr.: _____

Către: _____

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și _____ preț, următoarele bunuri _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

_____.
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

_____.
[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămîne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____
[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “___” _____ 20__

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar:

[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ____ ” _____ 20__

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. _____

[denumirea băncii] a fost informată că

[numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ____ ” _____ 20__ (numită în continuare „ofertă”) pentru livrarea

[obiectul achiziției]
conform anunțului de participare nr. _____ din “ ____ ” _____
20__.

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

_____ (_____)
[suma în cifre] ([suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ____ ” _____ 20__.

[semnătura autorizată a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “___” _____ 20__

Procedura de achiziție publică Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE

Nr. _____

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare _____ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din _____. 201_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

CAPITOLUL IV

SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepante sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție Conform SIA RSAP din Conform SIA RSAP
Denumirea procedurii de achiziție: Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8
Bunuri							
33100000-1	Lot 151. Suspensie de galbenus				Specificații standard pentru investigații sanitaro-microbiologice, Suspensie de galbenus, tipul reagenților lichid amb. 100 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 152. Mediul Endo				Specificații standard pentru investigații microbiologiceMediul Endo. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 153. Mediul HiCrome UTI Agar,Modificat				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Mediul HiCrome UTI Agar, Modificat Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 154. Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar/				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar/ Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 155. Mediul Saburoud				Specificații standard pentru investigații microbiologiceMediul Saburoud Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 156. Mediul Rappaport-Vassiladis				Specificații standard pentru investigații microbiologiceMediul Rappaport-Vassiladis. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 157. Mediul Kligler				Specificații standard pentru investigații microbiologiceMediul Kligler. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 158. Ser diagnostic polivalent Salmonelozic OMA				Specificații standard pentru investigații microbiologiceamb – flacon 3 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 159. Ser diagnostic Salmonella monovalent O4				Specificații standard pentru investigații microbiologice amb – flacon 1 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 160. Ser diagnostic Salmonella monovalent O9				Specificații standard pentru investigații microbiologice amb – flacon 1 ml		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 161. Mediul SS (salmonella, shigella)				Specificații standard pentru investigații microbiologiceMediul SS (salmonella, shigella). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 162. Disc cu optohin				Specificații standard pentru investigații microbiologiceDisc cu optohin		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 163. Oxidase disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Oxidase disc		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 164. Disc X Factor p/u identificarea Haemophilus				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Disc X Factor p/u identificarea Haemophilus		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 165. Disc V Factor p/u identificarea Haemophilus				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Disc V Factor p/u identificarea Haemophilus		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 166. Sistema de transport cu bulion tioglicolat și tampon pentru microbi aerobi, microaerifili și anaerobi				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Sistema de transport cu bulion tioglicolat și tampon pentru microbi aerobi, microaerifili și anaerobi semilichid		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 167. Sistem pentru hemocultura universal pentru aerobi, anaerobi si microaerofili cu sistema indicatoare				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Sistem pentru hemocultura universal pentru aerobi, anaerobi si microaerofili cu sistema indicatoare lichid		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 168. Mediu Simmons				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Mediu Simmons. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 169. Agar cu lizină și fer				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Agar cu lizină și fer. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 170. Agar bază Crom pentru izolarea si diferintierea E. faecalis si E. faecium				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Agar bază Crom pentru izolarea si diferintierea E. faecalis si E. faecium. Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 171. Agar bază cu triptoză și extract de drojdii pentru geloză sînge(Columbia)				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Agar bază cu triptoză și extract de drojdii pentru geloză sînge(Columbia). Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 172. Soluție gențian violetă pentru colorarea Gram				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Soluție gențian violetă pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 173. Soluție de fuxină fenicată Ziehl pentru colorarea Gram				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Soluție de fuxină fenicată Ziehl pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 174. Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram. Tipul reagenților – lichid; amb – 0,125 litri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 175. Ser de cal				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Ser de cal Tipul reagenților - lichid, amb 0,1 litri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 176. Kit latex pentru gruparea streptococului beta-hemolitic grupei A, B, C, D, F si G				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Kit pentru gruparea streptococului beta-hemolitic. Forma de ambalarea: cutii a cîte 50 teste		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 177. Ampicilină 2 mcg/disc				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Ampicilină 2 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 178. Oxacillin 1 mcg				Specificatii standard pentru investigații microbiologice, Oxacillin 1 mcg. Livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 179. Cefotaxime 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefotaxime 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 180. Rifampicină 5 mcg				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Rifampicină 5 mcg livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 181. Amicacină 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amicacină 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 182. Amoxiclav 20/10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amoxiclav 20/10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 183. Ampicilină 10mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ampicilină 10mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 184. Erythromicin 15 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Erythromicin 15 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m. Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 185. Cefoperazon/ Sulbactam 75/10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefoperazon/Sulbactam 75/10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 186. Ceftazidim 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ceftazidim 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 187. Cefepime 30mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cefepime 30mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 188. Ceftriaxon 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ceftriaxon 30 mcg/disc livrarea in cartuse Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 189. Cefuroxim 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologiceCefuroxim 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 190. Cefoxitin 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologiceCefoxitin 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 191. Piperacilin/ Tazobactam 30/6 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Piperacilin/Tazobactam 30/6 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 192. Cloramfenicol 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Cloramfenicol 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 193. Ciprofloxacină 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ciprofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 194. Clindamicină 2 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Clindamicină 2 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 195. Co-Trimoxazol 25 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Co-Trimoxazol 25 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 196. Doxiciclină hidrohlorid 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Doxiciclină hidrohlorid 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 197. Fosfomicină 200 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Fosfomicină 200 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 198. Gentamicină 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Gentamicină 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 199. Imipenem 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Imipenem 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 200. Levofloxacină 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Levofloxacină 5 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 201. Norfloxacin 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Norfloxacin 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 202. Meropenem 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Meropenem 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 203. Acid nalidixic 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Acid nalidixic 30 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 204. Nitrofurantoin 100 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nitrofurantoin 100 mcg/disc livrarea in cartuse,Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 205. Nitroxolină 30 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nitroxolină 30 mcg/disc livrarea in cartuse,Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 206. Ofloxacină 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ofloxacină 5 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 207. Penicilină-G 1 unit/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Penicilină-G 1 unit/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 208. Tobramicină 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tobramicină 10 mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 209. Vancomicină 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Vancomicină 5 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 210. Amfotericină B 100 unit/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Amfotericină B 100 unit/disc livrarea în cartuse Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 211. Clotrimazol 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Clotrimazol 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 212. Fluconazol 25 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Fluconazol 25 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 213. Itraconazol 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Itraconazol 10 mcg/disc livrarea în cartuse, Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 214. Ketoconazol 10 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Ketoconazol 10 mcg/disc livrarea în cartuse, compatibile cu dispenserul existent în IMSP SCR Conform instrucțiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice și m.Mueller-Hinton agar să fie de la același producător		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 215. Nistatină 100 unit/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Nistatină 100 unit/disc livrarea in cartuse Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 216. Moxifloxacina 5 mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Moxifloxacina 5 mcg/disc livrarea in cartuse, compatibile cu dispenserul existent in IMSP SCR Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 217. Linezolid 10mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Linezolid 10mcg/disc livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 218. Tetraciclin 30mcg/disc				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tetraciclin 30mcg/disc livrarea in cartuse Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producatorza		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 219. Voriconazol 1 mcg				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Voriconazol 1 mcg livrarea in cartuse, Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 220. *Mueller-Hinton agar pentru antibiogramă conform standardelor internationale				Specificații standard pentru investigații microbiologice *Mueller-Hinton agar pentru antibiogramă conform standardelor internationale Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg. Conform instructiunii de lucru toate tipuri de discuri cu antibiotice si m.Mueller-Hinton agar sa fie de la acelaș producator		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 221. Standart McFarland de turbiditate 0,5 unități				Materiale și consumabile de laborator Mc Farland standard de turbiditate 0,5 unități		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 222. Clorura de sodiu "cp" NaCl				Materiale și consumabile de laborator Clorura de sodiu "cp" NaCl		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 223. E.coli ATCC 25922				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 224. P.aeruginosa ATCC 27853				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 225. S.aureus ATCC 29213				Specificații standard pentru investigații microbiologice, Tulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 226. Calculator formula leucocitara electronic				Alte piese de schimb pentru LCD, Claviaturile sînt divizate în 2 grupe: de numărare /situată în stînga/ și funcțională /situată în dreapta/. Prezentarea monstreii obligator		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 227. Secundomer electronic. Determinarea timpului începînd numerotarea de la 1 sec , în creștere				Alte piese de schimb pentru LCD, Secundomer electronic. Determinarea timpului începînd numerotarea de la 1 sec , în creștere		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 228. Dozator automat cu volum variabil 100-1000 mcl				Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri. Autoclavabil.Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/-0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 229. Dozator automat cu volum variabil 20-200mcl				Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri.Autoclavabi. Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/- 0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 230. Dozator automat cu volum variabil 2-20mcl				Alte piese de schimb pentru LCD, Acționarea ușoară a pistonului, cu etanșare standart / cu inel O/. Ejector de vîrf reglabil pe înălțime. Buton separat pentru ejectarea vîrfului.Ecran de afișare numeric dijita, cu vizibilitate permanentă a volumului. Compatibil cu toate tipuri virfuri.Autoclavabi. Exactitatea / la volumul maxim/ , mai mică de :10-100 u/l <+/- 0,8%,100-1000 u/l:<+/-0,5%. Imprecizia / la volumul max/, mai mică de:10-100 u/l:<0,2%. 100-1000 u/l:<0,2% Prezentarea monstreii		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 231. Suport petru pipete tip carousel				Materiale și consumabile de laborator, Pentru 6-7 pipete multicanal si cu un singur canal. Cu element rotativ. Din polypropylen sau polycarbonate. Rezistent la factori chimici agresive.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 232. Virfuri 0.5-20mkl				Materiale și consumabile de laborator, Virfurile galbene pentru PA , de 0.5-20mkl		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 233. Indicator chimic pentru controlul eficientei sterilizarii cu vapori 121°C - 20 minute)				Reactivi p/u microbiologiaIndicator chimic pentru controlul eficientei sterilizarii cu vapori 121°C -20 minute)		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 234. Enterobacter hormaechei ATCC 700323				Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 235. Enterococcus casseliflavus ATCC 700327				Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 236. SIM medium				Reactivi p/u microbiologiaSIM medium Tipul reagenților – dehidratat; amb – 0,5 kg		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 237. ETest Amoxicillin/Clavulanic acid (2mcg/ml) 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 238. ETest Penicillin 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 239. ETest Piperacilin/Tazobactam 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 240. ETest Imipenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 241. ETest Meropenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 242. ETest Metronidazol 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 243. ETest Vancomycin 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri				Reactivi p/u microbiologiaSet 30 Stripuri		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 244. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu substanța aditivă „K3EDTA”, 100 mcl,				Materiale și consumabile de laborator Necesare pentru colectare dozată a sîngelui capilar., cu capac fixat de tub, ambalate individual. Cu capac rosu. Ulterior sa fie posibil de efectuat investigatii la analizator automat. Prezentarea mostrelor.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 245. Benzidina				Reactivi p/u biochimiePrاف		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 246. K. pneumoniae ssp pneumoniae ATCC 700603, produce SHV -18, ESBL pozitiva 2 tulpini/ set (clsi și EUCAST control pozitiv pentru testarea ESBL)				Reactivi p/u microbiologiaTulpini liofelizat		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 247. Criotube 2,0 ml sterile				Reactivi p/u microbiologiaCriotube 2,0 ml sterile		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 248. Determinarea glutamat dehidrogenazei (GDH) in materii fecale prin metoda cromatografica, test rapid				Reactivi p/u microbiologia Determinarea glutamat dehidrogenazei(GDH) in materii fecale prin metoda cromatografica, test rapid		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 249. Determinarea toxinelor A si B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica, test rapid				Reactivi p/u microbiologia Determinarea toxinelor A si B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica, test rapid		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 250. Container din plastic pentru transportarea probei biologice 400 mm x 250 mm x 200 mm				Reactivi p/u microbiologia Container din plastic pentru transportarea probei biologice 400 mm x 250 mm x 200 mm		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 251. Miner pentru anse bacteriologice				Reactivi p/u microbiologiaMiner pentru anse bacteriologice		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 252. Resist -4 O.K.N.V. set				Reactivi p/u microbiologiaResist -4 O.K.N.V.		CE/Declarație de conformitate
33100000-1	Lot 253. Sol.Hipoclorid 0,5% - solutie pentru spalare, flacon 1litru				Reagenți Sol.Hipoclorid 0,5% - solutie pentru spalare, flacon 1litru		CE/Declarație de conformitate

33100000-1	Lot 254. CAST ELISA				Specificații standard pentru investigații imunologice Metoda CAST ELISA; set 192 teste; vezi cerințe generale, să fie incluse controlale cu valori minime și maxime, de asemenea să fie incluși calibratori pentru determinarea cantitativă a sulfidoleucotrenelor; reagenți pentru izolarea și stimularea celulelor (suspensie de dextran, bufer de stimulare cu IL3, control de stimulare anti IgE receptor Ab și fMLP), recombinant C5a uman. Setul să poată fi utilizat atât cu alergen standard, cât și alergen din alte surse.		CE/Declarație de conformitate
	TOTAL						

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____
Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție Conform SIA RSAP din Conform SIA RSAP

Denumirea procedurii de achiziție: Consumabile și reagenți de laborator de tip deschis pentru anul 2021

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA), lei	Preț unitar (cu TVA), lei	Suma fără TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
33100000-1	Lot 151. Suspensie de galbenuş	l	1						
33100000-1	Lot 152. Mediul Endo	kg	1.5						
33100000-1	Lot 153. Mediul HiCrome UTI Agar,Modificat	kg	1						
33100000-1	Lot 154. Enterococagar/Bile Aesculin Azide Agar/	kg	0.5						
33100000-1	Lot 155. Mediul Sabouroud	kg	1.5						
33100000-1	Lot 156. Mediul Rappaport-Vassiladis	kg	0.5						
33100000-1	Lot 157. Mediul Kligler	kg	0.5						
33100000-1	Lot 158. Ser diagnostic polivalent Salmonelozic OMA	flacon	1						
33100000-1	Lot 159. Ser diagnostic Salmonella monovalent O4	flacon	1						
33100000-1	Lot 160. Ser diagnostic Salmonella monovalent O9	flacon	1						
33100000-1	Lot 161. Mediul SS (salmonella, shigella)	kg	1						
33100000-1	Lot 162. Disc cu optohin	buc	100						
33100000-1	Lot 163. Oxidase disc	buc	200						
33100000-1	Lot 164. Disc X Factor p/u identificarea Haemophilus	buc	50						
33100000-1	Lot 165. Disc V Factor p/u identificarea Haemophilus	buc	50						

33100000-1	Lot 166. Sistema de transport cu bulion tioglicolat și tampon pentru microbi aerobi, microaerifili și anaerobi	buc	6000				
33100000-1	Lot 167. Sistem pentru hemocultura universal pentru aerobi, anaerobi si microaerofili cu sistema indicatoare	buc	300				
33100000-1	Lot 168. Mediu Simmons	kg	0.5				
33100000-1	Lot 169. Agar cu lizină și fer	kg	0.5				
33100000-1	Lot 170. Agar bază Crom pentru izolarea si diferintierea E. faecalis si E. faecium	kg	0.5				
33100000-1	Lot 171. Agar bază cu triptoză și extract de drojdii pentru geloză sînge(Columbia)	kg	22				
33100000-1	Lot 172. Soluție gențian violetă pentru colorarea Gram	ml	250				
33100000-1	Lot 173. Soluție de fuxină fenicată Ziehl pentru colorarea Gram	ml	250				
33100000-1	Lot 174. Soluție iodo-iodurată (Lugol) pentru colorarea Gram	ml	250				
33100000-1	Lot 175. Ser de cal	ml	200				
33100000-1	Lot 176. Kit latex pentru gruparea streptococului beta-hemolitic grupei A, B, C, D, F si G	cutie	2				
33100000-1	Lot 177. Ampicilină 2 mcg/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 178. Oxacillin 1 mcg	buc	500				
33100000-1	Lot 179. Cefotaxime 5 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 180. Rifampicină 5 mcg	buc	500				
33100000-1	Lot 181. Amicacină 30 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 182. Amoxiclav 20/10 mcg/disc	buc	3500				
33100000-1	Lot 183. Ampicilină 10mcg/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 184. Erythromicin 15 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 185. Cefoperazon/ Sulbactam 75/10 mcg/disc	buc	500				
33100000-1	Lot 186. Ceftazidim 10 mcg/disc	buc	2000				
33100000-1	Lot 187. Cefepime 30mcg/disc	buc	250				

33100000-1	Lot 188. Ceftriaxon 30 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 189. Cefuroxim 30 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 190. Cefoxitin 30 mcg/disc	buc	5000				
33100000-1	Lot 191. Piperacilin/ Tazobactam 30/6 mcg/disc	buc	500				
33100000-1	Lot 192. Cloramfenicol 30 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 193. Ciprofloxacină 5 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 194. Clindamicină 2 mcg/disc	buc	500				
33100000-1	Lot 195. Co-Trimoxazol 25 mcg/disc	buc	2000				
33100000-1	Lot 196. Doxiciclină hidrohlorid 30 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 197. Fosfomicină 200 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 198. Gentamicină 10 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 199. Imipenem 10 mcg/disc	buc	750				
33100000-1	Lot 200. Levofloxacină 5 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 201. Norfloxacin 10 mcg/disc	buc	1000				
33100000-1	Lot 202. Meropenem 10 mcg/disc	buc	750				
33100000-1	Lot 203. Acid nalidixic 30 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 204. Nitrofurantoin 100 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 205. Nitroxolină 30 mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 206. Ofloxacină 5 mcg/disc	buc	2000				
33100000-1	Lot 207. Penicilină-G 1 unit/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 208. Tobramicină 10 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 209. Vancomicină 5 mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 210. Amfotericină B 100 unit/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 211. Clotrimazol 10 mcg/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 212. Fluconazol 25 mcg/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 213. Itraconazol 10 mcg/disc	buc	1500				

33100000-1	Lot 214. Ketoconazol 10 mcg/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 215. Nistatină 100 unit/disc	buc	1500				
33100000-1	Lot 216. Moxifloxacina 5 mcg/disc	buc	500				
33100000-1	Lot 217. Linezolid 10mcg/disc	buc	250				
33100000-1	Lot 218. Tetraciclin 30mcg/disc	buc	3000				
33100000-1	Lot 219. Voriconazol 1 mcg	buc	250				
33100000-1	Lot 220. *Mueller-Hinton agar pentru antibiografe conform standardelor internationale	kg	6				
33100000-1	Lot 221. Standart McFarland de turbiditate 0,5 unități	buc	1				
33100000-1	Lot 222. Clorura de sodiu "cp" NaCl	kg	0.5				
33100000-1	Lot 223. E.coli ATCC 25922	set	1				
33100000-1	Lot 224. P.aeruginosa ATCC 27853	set	1				
33100000-1	Lot 225. S.aureus ATCC 29213	set	1				
33100000-1	Lot 226. Calculator formula leucocitara electronic	buc	2				
33100000-1	Lot 227. Secundomer electronic. Determinarea timpului începând numerotarea de la 1 sec , în creștere	buc	2				
33100000-1	Lot 228. Dozator automat cu volum variabil 100-1000 mcl	buc	8				
33100000-1	Lot 229. Dozator automat cu volum variabil 20-200mcl	buc	2				
33100000-1	Lot 230. Dozator automat cu volum variabil 2-20mcl	buc	2				
33100000-1	Lot 231. Suport petru pipete tip carousel	buc	2				
33100000-1	Lot 232. Virfuri 0.5-20mkl	buc	5000				
33100000-1	Lot 233. Indicator chimic pentru controlul eficientei sterilizării cu vapori (121°C -20 minute)	buc	3000				
33100000-1	Lot 234. Enterobacter hormaechei ATCC 700323	set	1				
33100000-1	Lot 235. Enterococcus casseliflavus	set	1				

	ATCC 700327						
33100000-1	Lot 236. SIM medium	kg	0.5				
33100000-1	Lot 237. ETest Amoxicillin/Clavulanic acid (2mcg/ml) 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 238. ETest Penicillin 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 239. ETest Piperacilin/Tazobactam 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 240. ETest Imipenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 241. ETest Meropenem 0,002-32 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 242. ETest Metronidazol 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 243. ETest Vancomycin 0,016-256 mcg/ml 30 stripuri	set	1				
33100000-1	Lot 244. Eprubete hematologice, getabile, din polipropilen cu substanța aditivă „K3EDTA”, 100 mcl,	buc	1000				
33100000-1	Lot 245. Benzidina	kg	0.05				
33100000-1	Lot 246. K. pneumoniae ssp pneumoniae ATCC 700603, produce SHV -18, ESBL pozitiva 2 tulpini/ set (clsi și EUCAST control pozitiv pentru testarea ESBL)	set	1				
33100000-1	Lot 247. Criotube 2,0 ml sterile	buc	200				
33100000-1	Lot 248. Determinarea glutamat dehidrogenazei(GDH) in materii fecale prin metoda cromatografica, test rapid	buc	50				
33100000-1	Lot 249. Determinarea toxinelor A si B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica, test rapid	buc	50				
33100000-1	Lot 250. Container din plastic pentru transportarea probei biologice 400 mm x 250 mm x 200 mm	buc	2				
33100000-1	Lot 251. Miner pentru anse bacteriologice	buc	10				
33100000-1	Lot 252. Resist -4 O.K.N.V. set	set	3				

33100000-1	Lot 253. Sol.Hipoclorid 0,5% - solutie pentru spalare, flacon 1litru	litru	11						
33100000-1	Lot 254. CAST ELISA	set	10						
	Total								

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT

Formular	Denumirea
F 5.1	Contract-model



A C H I Z I Ţ I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. 06-1/_____

**de achiziționare a Consumabilelor și reagenților de laborator de tip deschis
pentru anul 2021**

Cod CPV: 33000000-0

_____. 2020

mun. Chișinău

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____. reprezentată prin director, dl. _____, care acționează în baza Statutului, denumit în continuare <i>Vînzător</i> pe de o parte,	IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, reprezentată prin director, dl. Andrei UNCUȚA, care acționează în baza Regulamentului, denumit în continuare <i>cumpărător</i>, pe de alta parte,

ambii (denumiți în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

- a. Achiziționarea **Consumabilelor și reagenților de laborator de tip deschis pentru anul 2021**, denumite în continuare Bunuri, Cod CPV:33100000-1, conform **Licitație Publică** nr. _____ din **Conform SIA RSAP**, în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului nr. _____ din _____.2020.
- b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:
 - a) Specificația tehnică;
 - b) Specificație de preț;
 - c) Garanția de bună execuție.
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepante sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plăților care urmează a fi efectuate de Cumpărător, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătită conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vânzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Bunurile livrate de Vânzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenul de garanție [*valabilitate, după caz*] a Serviciilor sînt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător, în condiții Incoterms 2013, DDP – Franco destinație vămuit, pe parcursul anului 2021, în decurs de 30 de zile de la solicitare.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

- a) *Originalele facturilor;*
- b) *Act de primire predare;*
- c) *Certificat de inofensivitate/Certificatul de conformitate conform specificației prezentului contract;*

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea produselor se consideră încheiată în momentul în care sînt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ (_____ , 00 bani) MLD.

3.3. Achitarea plăților pentru Bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi: prin transfer, **în decurs de 30 de zile după livrarea fiecărei partide.**

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vânzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vânzător și recepționate de către Cumpărător dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vânzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vânzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întîrziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Când nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

- 6.1. În baza prezentului Contract, Vânzătorul se obligă:
- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
 - b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de 5 zile calendaristice, prin fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
 - c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător.
- 6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:
- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
 - b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectînd modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Circumstanțe care justifică neexecutarea

7.1. Neexecutarea obligației este justificată dacă ea se datorează unui impediment în afara controlului acestuia și dacă părții nu i se putea cere în mod rezonabil să evite sau să depășească impedimentul ori consecințele acestuia.

7.2. Neexecutarea nu este justificată dacă partea ar fi putut în mod rezonabil să ia în considerare impedimentul la data încheierii.

7.3. În cazul în care impedimentul justificator este doar temporar, justificarea produce efecte pe durata existenței impedimentului. Totuși, dacă întârzierea capătă trăsăturile neexecutării esențiale, partea poate să recurgă la mijloacele juridice de apărare întemeiate pe o asemenea neexecutare.

7.4. În cazul în care impedimentul justificator este permanent, obligația se stinge. Obligația corelativă de asemenea se stinge. În cazul obligațiilor contractuale, efectele restitutive ale acestei stingeri sînt reglementate prin dispozițiile art. 926-932, care se aplică în mod corespunzător.

7.5. Partea are obligația de a asigura ca creditorul să primească o notificare despre impediment și efectele lui asupra capacității de a executa, într-un termen rezonabil după ce prima parte a cunoscut sau trebuia să cunoască aceste circumstanțe. Partea informată despre neexecutare are dreptul la despăgubiri pentru orice prejudiciu rezultat din neprimirea respectivei notificări.

7.6. Impedimentul justificator nu exonerează partea de plata despăgubirilor dacă impedimentul a apărut după neexecutarea obligației, cu excepția cazului cînd cealaltă parte nu ar fi putut, oricum, din cauza impedimentului, să beneficieze de executarea obligației.

8. Rezoluțiunea

- 8.1. Rezoluțiunea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.
- 8.2. Părțile au dreptul la rezoluțiune în mod unilateral în următoarele cazuri:
- a) Cumpărător în caz de refuz al Vânzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;
 - b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vânzător a termenelor de livrare stabilite;
 - c) Vânzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;
 - d) Vânzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor

înaintate conform prezentului Contract;

e) În temeiul prevederilor legislației în vigoare.

8.3. Partea inițiatore a rezoluțiunii Contractului este obligată să comunice în termen de 15 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 15 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezoluțiunea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sînt înaintate Vînzătorului în termen de 10 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sînt suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de 5% din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 5% din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma Bunurilor nelivrate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a Bunurilor nelivrate. În cazul în care întîrzierea depășește 30 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1% din suma datoriei, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5% din suma totală a datoriei.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărui:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele,

instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sînt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în trei exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, câte un exemplar pentru Vânzător, Cumpărător și contabilitatea cumpărătorului.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat și intră în vigoare la data semnării, fiind valabil pînă la **31 decembrie 2021**.

12.7. Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al ambelor părți și este semnat astăzi, . **2020**.

12.8. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____	IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”
Adresa poștală:	Adresa poștală: MD-2025, mun. Chișinău, str. N. Testemițanu, 29
Tel./Fax:	Telefon: cont: 022 403 484; fax: 022 729 033;
Cod IBAN:	Cod IBAN: MD38TRPCCC518430A00076AA
Banca:	MF - Trezoreria de Stat
Codul băncii:	Adresa: str. Constantin Tănase, 9
Cod fiscal:	Codul băncii: TREZMD2X
Cod TVA:	Cod fiscal: 1003600150783

14. Semnăturile părților

Furnizorul de bunuri	Autoritatea contractantă
_____ L.Ș.	Andrei UNCUȚA: _____ L.Ș.