

CAIET DE SARCINI Bunuri

Obiectul: Reactivi și consumabile de laborator pentru dispozitive medicale de tip închis și semiînchis pentru anul 2022

Autoritatea contractantă: IMSP Centrul de Sănătate Nisporeni

1. Prezentul Caiet de sarcini reprezintă o instrucțiune pentru ofertanți, utilizată la elaborarea ofertei la procedura de achiziție publică privind achiziționarea de **Reactivi și consumabile de laborator pentru dispozitive medicale de tip închis și semiînchis pentru anul 2022**.

2. Prezentul Caiet de sarcini conține anexe destinate să faciliteze elaborarea și prezentarea ofertei, și a documentelor care să permită grupului de lucru examinarea și evaluarea tuturor ofertelor depuse, după cum urmează:

- 1) Cerere de participare (anexa nr.1);
- 2) Declarație privind valabilitatea ofertei (anexa nr.2);
- 3) Specificații tehnice (anexa nr.3);
- 4) Specificații de preț (anexa nr.4);

3. Ofertantul suportă toate costurile asociate elaborării și prezentării ofertei sale, precum și documentelor care o însoțesc.

4. Cererea de participare (anexa nr.1 la Caietul de sarcini), Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare – DUAE), documentația de atribuire, caietul de sarcini și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă se întocmește în limba română.

5. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic completează și prezintă DUAE, conform formularului atașat, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă. **Prezentarea oricărui alt formular DUAE, este temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.**

6. Criteriile de calificare și selecție sunt stabilite în anunțul de participare.

7. Pentru constatarea datelor de calificare în cadrul procedurilor de achiziții publice, operatorul economic prezintă la momentul evaluării documentele solicitate de către autoritatea contractantă în cadrul procedurilor de achiziții publice. Documentele se prezintă în format electronic, utilizând Sistemul informațional automatizat "Registrul de stat al achizițiilor publice" (în continuare – SIA RSAP).

8. Operatorul economic va prezenta dovada din care să rezulte o formă de înregistrare în cazul persoanei juridice, capacitatea legală de a executa documentația de atribuire și de a livra/presta bunurile/serviciile, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit.

9. Prețul unitar ofertat nu poate fi modificat pe parcursul termenului de valabilitate a contractului.

10. Operatorul economic interesat de a participa la procedura de achiziție publică este obligat să depună odată cu oferta cererea de participare.

11. Oferta cuprinde următoarele formulare:

1) Propunerea tehnică – ofertantul elaborează propunerea tehnică, astfel încât aceasta să respecte în totalitate cerințele de calificare, precum și cerințele prevăzute în caietul de sarcini. Propunerea tehnică conține – Specificații tehnice (anexa nr.3);

2) Propunerea financiară – ofertantul elaborează propunerea financiară, astfel încât aceasta să furnizeze toate informațiile solicitate cu privire la prețuri, tarife, precum și la alte

condiții financiare și comerciale legate de obiectul contractului de achiziție publică de bunuri. Propunerea financiară conține – Specificații de preț (anexa nr.4);

3) DUAE conform formularui din documentația de atribuire.

12. Toate documentele menționate la pct. 11 se completează fără nici o modificare sau abateri de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

13. Propunerea tehnică se elaborează în conformitate cu următoarele specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	33696500-0	Lotul 1 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)			ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 40ml + 5fl x 10ml, ambalajul reactivilor bicomponenti va permite amestecarea ambelor componente într-un flacon Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-25, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		<i>Bilirubin (Direct) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	4	
		<i>Triglycerides 10*50 ml</i>	Ambalaj	11	
		<i>Cholesterol 10*50 ml</i>	Ambalaj	15	
		<i>α-Amylase Direct 5*20 ml</i>	Ambalaj	17	
		<i>Aspartate Aminotransferase</i>	Ambalaj	20	

		<i>AST/GOT) 5*50ml</i>			
		<i>Bilirubin (Total) 5*50 ml new</i>	Ambalaj	20	
		<i>Alanine Aminotransferase (ALT/GPT) 5*50 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level I 5*5 ml</i>	Ambalaj	3	
		<i>Uric Acid 10*50 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Rheumatoid Factors (RF) 1*50 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Urea /Bun -UV 5*50 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>C-Reactive Protein (CRP) 2*50 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Cholesterol LDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	20	
		<i>CRP/CRP-hs STANDART 1 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Protein (Total) 10*50 ml</i>	Ambalaj	2	
		<i>Human Calibrator 5*5 ml</i>	Ambalaj	5	
		<i>Hemoglobin A1C control (NORMAL) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Creatinine 10*50 ml</i>	Ambalaj	12	
		<i>Anti-Streptolysin O (ASO) 1*50 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Magnesium 5*20 ml</i>	Ambalaj	5	

		<i>Rheumatoid Factors (RF) STD 3 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Iron Ferrozine 5*50 ml</i>	Ambalaj	5	
		<i>Rheumatoid Control Serum Level II 3*1 ml</i>	Ambalaj	8	
		<i>Rheumatoid Control Serum Level I 3*1 ml</i>	Ambalaj	8	
		<i>Anti-Streptolysin (ASO) Standart 1 ml</i>	Ambalaj	10	
		<i>Hemoglobin A1C control (ELEVATED) 0.5 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Cholesterol HDL Direct 4*20 ml</i>	Ambalaj	24	
		<i>Alkaline Phosphatase (ALP)-AMP 5*20 ml</i>	Ambalaj	7	
		<i>Hemoglobin A1C- Direct (HbA1C-DIR) 72 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Biochemistry Human Control Serum Level II 5*5 ml</i>	Ambalaj	3	
		<i>Glucose 10*50 ml</i>	Ambalaj	15	
		<i>Hemoglobin A1C-Direct (Hb1C-DIR) standards 4*0.5 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Albumine 5*50 ml</i>	Ambalaj	4	
		<i>Calcium Arsenazo 10*50 ml</i>	Ambalaj	2	

		<i>Phosphorus 5*20 ml</i>	Ambalaj	7	
	33696500-0	Lotul 2 Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 25 (sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)	Ambalaj		
		<i>Sample Wells (1000 units) (cuva pentru ser)</i>	Ambalaj	17	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.
		<i>Reactions Rotor (10 units)</i>	Ambalaj	104	specific p/u A 25 set 10 buc.
		<i>Washing solution 1L (Solutie de spalare)</i>	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set
		<i>Concentrated Liquid System 1000 ml (Solutie concentrata de sistem)</i>	Ambalaj	2	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set

		<i>CONCENTRATED WASHING SOLUTION</i>	Ambalaj	2	fl. 100 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-25 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, Ambalaj termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set
		<i>Lamp A-25</i>	Ambalaj	2	Halogen lamp pentru A 25 6v 10w timp de lucru >2000 ore
		<i>Thick probe</i>	Ambalaj	2	material: oțel inoxidabil
	33696500- 0	Lotul 3 Reagenți,calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat 3diff Mindray BC 3600 (sist. închis) (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14),accesorii /consumabile/piese de schimb(a.18 Ord.MS nr.374din05.05.14)	Ambalaj		
		M-30 Diluent set 20 lit. p/u Mindray	Ambalaj	29	set 1 x 20 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		M-30 Lyse set 0.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	10	set 1 x 500 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a

					reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		M-30 RINCE set 5.5 lit. p/u Mindray	Ambalaj	26	set 1 x 5.5 lit. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		Probe cleanser fl. 50 ml p/u Mindray	Ambalaj	25	flac 1 x 50 ml. Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		B-30 Material de control hematologic set 3 x 3,0 ml	Ambalaj	6	set 9 ml (3fl. x 3.0 ml). Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a

		p/u Mindray			reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		Hîrtie termo pentru Mindray	Ambalaj	39	Hirtie termo 50 mm x 18 m
	33696500-0	Lotul 4 Reactivi pentru dispozitive medicale de tip semiînchis			
		Diluent ERMA	unit	3	20l, 3459, Avantor/382200000
		Cymet	unit	3	BS3 CN FREE 500 ML/2982/38220000
		Detectoterge	unit	5	BS 900 ml 2970/38220000
		Set de control pentru analizatorul hematologic 8 param.	set	1	LNH 38220000
		HBsAg One Ultra, 96 teste,	set	10	DP/382200000
		HCV Ab ELISA 96 teste	set	2	DP/382200000
		Tromboplastin	set	10	BIO-TP 6x4ml/ 382200000
		Medi –test Combi	set	75	11/100 teste/382200000- mai mulți parametri
		Glucosa PAP	set	1	SL 4x250 ml, cu standard Elitech/382200000

		p/u Mindray			reactivilor cu analizorul Mindray (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.
		Hîrtie termo pentru Mindray	Ambalaj	39	Hirtie termo 50 mm x 18 m
	33696500-0	Lotul 4 Reactivi pentru dispozitive medicale de tip semiînchis			
		Diluent ERMA	unit	3	20l, 3459, Avantor/382200000
		Cymet	unit	3	BS3 CN FREE 500 ML/2982/38220000
		Detectoterge	unit	5	BS 900 ml 2970/38220000
		Set de control pentru analizatorul hematologic 8 param.	set	1	LNH 38220000
		HBsAg One Ultra, 96 teste,	set	10	DP/382200000
		HCV Ab ELISA 96 teste	set	2	DP/382200000
		Tromboplastin	set	10	BIO-TP 6x4ml/ 382200000
		Medi –test Combi	set	75	11/100 teste/382200000- mai mulți parametri
		Glucosa PAP	set	1	SL 4x250 ml, cu standard Elitech/382200000

		ASAT 4+ 1SL	set	1	5x125ml, Elitech/382200000
		ALAT 4+1SL	set	1	5x125ml, Elitech/382200000
		Bilirubin total+direct	set	2	2x125ml, Elitech/382200000
		Urea UV SL	set	2	5x125 ml, cu standard, Elitech/382200000
		Creatinin Jaffe	set	2	4*250 Elitech/382200000
		Cholesterol SL	set	1	4x250 ml, cu standard Elitech/382200000
		Amilaza SL	set	1	2x50 ml Elitech/382200000
		Soluție concentrată de hipoclorid 0,5% pentru PCE	unit	1	2828900
		Fibrinogen 50 Clauss (5556)	set	2	50 Clauss (5556)
		Antigen Cardiolipinic	set	5	RMP
		Ulei de imersie	unit	2	100 ml

14. Ofertantul are obligația, prin depunerea declarației privind valabilitatea ofertei (anexa nr.2), de a menține oferta valabilă pe toată perioada de valabilitate prevăzută în documentația de atribuire. Termenul valabilității ofertei începe să decurgă din momentul termenului limită de depunere a ofertelor. Orice ofertă valabilă pentru o perioadă mai mică decât cea prevăzută în anunțul de participare se respinge de către grupul de lucru ca fiind necorespunzătoare.

15. Perioada de livrare a bunurilor este: 01.04.2022 – 31.12.2022.

16. Prețurile pentru bunurile solicitate se indică în lei moldovenești

17. Oferta scrisă și semnată în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.

18. Ofertantul trebuie să ia toate măsurile, astfel încât oferta să fie recepționată și înregistrată în SIA RSAP până la data limită pentru depunerea ofertelor, ținând cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem.

19. Ofertantul nu are dreptul de a depune decât o singură ofertă de bază. Ofertanții asociați nu au dreptul de a depune alte oferte, în mod individual, pe lângă oferta comună.

20. 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.

21. În cazul în care la evaluare se stabilesc discrepanțe între informațiile prezentate de către operatorul economic în DUAE și cerințele stabilite de către autoritatea contractantă, operatorul economic se descalifică, ceea ce duce la respingerea ofertei, fiind stabilită ca inacceptabilă și neconformă, și se examinează documentele următorului ofertant/candidat.

22. Operatorul economic a cărui informație prezentată în DUAE corespunde cerințelor/condițiilor specificate de către autoritatea contractantă în anunț de participare are obligația să prezinte la cerere și fără întârziere documentele justificative.

23. Ofertantul clasat pe primul loc după aplicarea criteriului de atribuire prezintă documentele justificative prin care să demonstreze că îndeplinește în totalitate cerințele corespunzătoare criteriilor de calificare și de selecție, în conformitate cu informațiile cuprinse în DUAE.

24. Dacă oferta, inclusiv formularele care o însoțesc, nu corespunde cerințelor prestabilite în anunțul de participare, inclusiv în documentația de atribuire sau aceasta nu este completată, semnată electronic, ea se respinge de către autoritatea contractantă, și nu poate fi rectificată cu scopul de a corespunde cerințelor, prin corectarea sau extragerea devierilor sau rezervelor necorespunzătoare, excepție constituind doar corectarea greșelilor aritmetice sau abaterilor neînsemnate.

25. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu se solicită, nici nu se permit schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor.

26. Erorile aritmetice se corectează după cum urmează: dacă există o discrepanță între prețul pentru o unitate de măsură și prețul total (care este obținut prin multiplicarea prețului cu cantitatea totală), se ia în considerare prețul pe unitate, iar prețul total este corectat în mod corespunzător.

27. Grupul de lucru are dreptul de a corecta erorile aritmetice numai cu acceptul ofertantului. Dacă ofertantul nu acceptă corectarea acestor erori, oferta sa se consideră necorespunzătoare și, în consecință, se respinge de către grupul de lucru.

28. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult 3 zile lucrătoare, iar în cazul în care ofertantul nu suplimentează, nu prezintă clarificări sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta, oferta se respinge și se selectează următoarea după clasament dintre ofertele rămase în vigoare.

29. Oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, fără abateri esențiale sau cu abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei, se consideră conformă.

30. Autoritatea contractantă descalifică 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 declară ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, în urma includerii lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

31. Autoritatea contractantă va anula procedura de atribuire a contractului de achiziție publică în cazul apariției circumstanțelor descrise în art.71 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

47. La expirarea perioadei de așteptare sau, după caz, după soluționarea oricăror contestații, sau monitorizării conformității desfășurării procedurilor de achiziții publice de către Agenția Achiziții Publice, autoritatea contractantă încheie contractul de achiziții publice, în conformitate cu termenii și condițiile indicate în documentația de atribuire.

49. Documente obligatorii la depunerea ofertei

- 1) Cerere de participare (anexa nr.1);
- 2) Declarație privind valabilitatea ofertei (anexa nr.2);
- 3) Specificații tehnice (anexa nr.3);
- 4) Specificații de preț (anexa nr.4);
- 5) DUAE;

Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de solicitare, în caz de necesitate, a clarificărilor cu anexarea documentelor doveditoare privind corespunderea cerințelor tehnice și financiare.

50. Documente obligatorii la evaluarea ofertelor

- 1) Extras din Registrul de Stat al persoanei juridice
- 2); Documente ce demonstrează corespunderea calității ofertei cu prevederile Cerințelor generale specificate în Ordinul MS Nr. 701 din 18.10.2010;
- 3) Licența de activitate (copie)
- 4) Certificatul valabil de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor, eliberat de Serviciul Fiscal de Stat.
- 5) Ultimul raport financiar;

Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de solicitare, în caz de necesitate, a clarificărilor cu anexarea documentelor doveditoare privind corespunderea cerințelor de calificare și selecție.

Conducătorul grupului de lucru:

_____ /

CERERE DE PARTICIPARE

Către _____
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. din
(ziua/luna/anul), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului
. (denumirea contractului de achiziție publică), noi
(denumirea/numele ofertantului/candidatului), am luat cunoștință de condițiile și de cerințele
expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în
calitate de ofertant/candidat, neavând obiecții la documentația de atribuire.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat

.....
(semnătura autorizată)

DECLARAȚIE
privind valabilitatea ofertei

Către _____
(denumirea autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ne angajăm să menținem oferta valabilă, **privind achiziționarea** _____
(se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție _____,
(tipul procedurii de achiziție)
pentru o durată de _____ zile, (durata în litere și cifre), respectiv până la data de _____
(ziua/luna/anul), și ea va rămâne obligatorie pentru noi și poate fi
acceptată oricând înainte de expirarea perioadei de valabilitate.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat

.....
(semnătura autorizată)

Specificații tehnice

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 2, 3, 4, 6, 7]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Denumire a bunurilor / serviciilor	Denumire a modelului bunului/ serviciulu i	Țara de origin e	Producător ul	Specificare a tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractant ă	Specificare a tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
Lotul 1						
Lotul 2						
Lotul 3						
Lotul 4						
TOTAL						

Semnat: _____ Numele,

Prenumele: _____ În calitate de:

Ofertantul:

Adresa:

Specificații de preț

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Obiectul achiziției: _____

Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	Lotul 1								
	Lotul 2								
	Lotul 3								
	Lotul 4								
	TOTAL								

Semnăt: _____ Numele,

Prenumele: _____ În calitate

de: _____

Ofertantul: _____

Adresa: _____