

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți de tip închis, consumabile conform necesităților laboratorului din cadrul IMSP CS Ialoveni pentru an. 2024

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație**
(tipul proceduri de achiziție)

1. **Denumirea autorității contractante:** IMSP Centrul de Sănătate Ialoveni
2. **IDNO:** 1013600022276
3. **Adresa:** or. Ialoveni, str. Alexandru cel Bun 7
4. **Numărul de telefon/fax:** 0268 2-12-52/ 0268 2-73-38
5. **Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante:** cs.ialoveni@ms.md
6. **Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:**
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):** **Instituția Medico - Sanitară Publică**
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri/servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unit. de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul I. Investigații biochimice la analizatorul automat biochimic A – 15 (tip închis)			Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.	
1.1		Glucosa cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l	

1.2		Creatinină cu ambalaj p/u A-15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.3		Albumin cu ambalaj special pentru A-15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml	
1.4		Cholesterol total cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.5		Trigliceride cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.	
1.6		ALAT (GPT) cu ambalaj pentru A 15	ml	6000	Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3,8 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l., Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la pînă la 50ml	
1.7		ASAT(GOT) cu ambalaj p/u A-15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3,8 g/l,	
1.8		Bilirubină directă cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l	
1.9		Bilirubină totală cu ambalaj p/u A 15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l	
1.10		Alfa-amilaza cu ambalaj p/u A 15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l	
1.11		Uree cu ambalaj p/u A 15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.12		Acid uric cu ambalaj p/u A 15	ml	1500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.13		Calciu cu ambalaj p/u A 15	ml	1000	Flacon cu volum pînă la 50 ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	
1.14		Cholesterol HDL Direct cu ambalaj p/u A 15	ml	1200	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.15		Cholesterol LDL Direct cu ambalaj p/u A 15	ml	1200	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.16		Magneziu (Magnesium) cu ambalaj special pentru A-15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.17		Fier (Iron) cu ambalaj p/u A 15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.	
1.18		Alcalin Phosphataza (ALP)- AMP cu ambalaj p/u A 15	ml	600	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml	
1.19		Gamma-GT cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	

1.20		Lipaza (Lipase) cu ambalaj special pentru A-15	ml	780	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 30ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	
1.21		CPR-latex 8ml	ml	80	Latex-test	
1.22		ASLO latex 8ml	ml	80	Latex-test	
1.23		RF latex 8ml	ml	80	latex test	
1.24		CPR standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.25		ASLO standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.26		RF standard	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 3 ml	
1.27		Control reumatoid N	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.28		Control reumatoid P	set	1	Flacoane cu volumul pînă la 1 ml	
1.29		CK- Nac- creatinaza cu ambalaj special pentru A-15	set	5	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.30		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir)	ml	1080	Flacoane cu volumul pînă la 72 ml	
1.31		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir) standards 4*0,5ml	ml	2	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.32		Hemoglobin A1C-control (Normal) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.33		Hemoglobin A1C-control (Elevated) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.34		Calibrator Serum	ml	200	Flacoane cu volumul pînă la 5ml*5	
1.35		Control Serum Level I 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.36		Control Serum Level II 5*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 5*5ml	
1.37		Protein (urine) cu ambalaj p/u A15	ml	500	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.38		Control urine cu ambalaj p/u A15	ml	40	Flacoane cu volumul de pînă 20 ml,	
		Total Lot				400 000,0
2	33696500-0	Lotul II. Consumabile pentru A - 15, lot închis				
2.1		Cuvă pentru ser, 2 ml	buc	20000	Dimensiuni 13,75x24,90mm / 2ml	
2.2		Rotor de reacție pentru analizator biochimic automat A-15	buc	900	CE, Prezentarea mostrei obligatoriu	
2.3		Lampa fotometrică 6V/10W pentru analizator pentru biochimic automat A-15	buc	4	Prețul vă include schimbarea lampii și ajustarea fotometrului	
2.4		Ac pentru A -15	buc	1	Prețul vă include schimbarea lampii și ajustarea fotometrului	
2.5		Soluție concentrată de sistem lichid fl. 1000 ml p/u A- 15	buc	1	fl. 1000 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE. certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (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	
2.6		Soluție de spălare fl. 1000 ml p/u A-15	buc	1	fl. 1000 ml pentru spălare	

2.7		Capac pentru canistre de sistem lichid pentru analizatorul biochimic automat A-15	buc	1	Capac pentru canistre de sistem lichid	
		Total lot				210 000,0
	33696500-0	Lotul III. Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC - 5150, Mindray, sistem închis			Cerințe generale: 1. Confirmarea că reactivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii, materialele de control și reagenții trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.	
3.1		M-52D Diluent (20L×1)	set	24	set 20L×1	
3.2		M-52DIFF Lyse (500mL×4)	set	12	set 500ml×4	
3.3		M-52LH Lyse (100mL×4)	set	12	set 100ml×4	
3.4		Probe Cleanser (50mL)	set	2	50ml	
3.5		Hematologic 3-pack control L, N, H	set	6	3x3.5ml (1L,1N,1H)	
		Total lot				150 000,0
	33696500-0	Lot IV Reagenți și consumabile pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus (sistem închis)				
4.1		Electrod K pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	Set	1	CE Marca	
4.2		Electrod Na pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	Set	1	CE Marca	
4.3		Electrod referens pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	1	CE Marca	
4.4		Electrod referens housing pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	1	CE Marca	
4.5		Ac pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	buc	1	CE Marca	
4.6		Cartuș de reactiv pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	6	CE Marca	
4.7		Control Kaliu Natriu 3 nivele	set	1	CE Marca	
4.8		Cleaning solution pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	ml	100	CE Marca	
4.9		Electrod conditioning solution pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	ml	100	CE Marca	

4.10		Set tuburi pentru pompă pentru analizator ionoselectiv Smart Lyte Plus	set	1	CE Marca	
		Total lot				50 000,0
	33696500-0	Lot V Reactivi pentru coagulometru Clindiag CA-02, sistem deschis și consumabile			<p>Cerințe generale: • Calibratorii și materialele de control să fie produse în conformitate cu standardul ISO 17511:2020 "Dispozitive medicale de diagnosticare in vitro - Cerințe pentru stabilirea trasabilității metrologice a valorilor atribuite calibratorilor, materialelor de control de veridicitate și probelor umane".</p> <ul style="list-style-type: none"> • Calibratorii și materialele de control să posede certificate de trasabilitate internațională NIST sau echivalentul. • Calibratorii și materialele de control să fie produse de același producător ca și reagentii. • Reagentii, calibratorii și materialele de control să fie produse în încăperi cu nivelul de curățenie ISO-8 conform standardului ISO 14644 "Camere curate și medii controlate asociate" 	
5.1		Coagulation Control Level I	ml	16	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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.	
5.2		Coagulation Control Level II	ml	16	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 1 ml, 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.	
5.3		Protrombin Time (PT)	ml	1500	Reactivii să dispună de certificat, sau declarația CE, Ambalajul reactivilor trebuie să fie ≤ 5 ml, Setul va fi cu doi componente. 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, Termen de valabilitate a reactivului reconstituit va fi nu mai mic de doisprezece zile. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător.	
		Total lot				17 600,0
	33696500-0	Lot VI. Veselă și articole de ustensilă				
6.		Eprubete de plastic cu gel pentru separarea serului –8 ml -10 ml cu etichetă	buc	20000	8ml-10 ml cu etichetă	43 400,0
7.		Expres teste diagnostic pentru analize de rutină a urinei 11 parametri	buc.	10000	(Glucoză, cetone, nitric, pH, proteine, greutate specifică (osmolaritatea), bilirubină, urobilinogen Hb singelui, Leucocite, Eritrocite) set de 100 teste	14 000,0
8.		Camere pentru examinarea sedimentului urinar	buc	1000	Camera pentru calcularea sedimentului urinar (Codul produsului: BVS100)	7 000,0
9.		Plasă pentru determinarea grupelor sanguine, 10 godeuri de citire 3x1 cm , 17x4 cm	buc	10000		2 000,0
Valoarea estimativă totală:						894 000,0

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
 1) **Pentru toate loturile;**
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**
 (indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **martie- decembrie 2024, în timp de 3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale**
12. Termenul de valabilitate a contractului: **31 decembrie 2024**
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **Nu**
 (indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz):

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului sau a semnăturii electronice	Da
2.	Garanția pentru ofertă	-copie cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
3.	Dovada înregistrării persoanei juridice	-copie cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
4.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F. 3.1)	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
5.	Specificații tehnice completate în conformitate cu Formularul (F. 4.1)	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
6.	Specificații de preț completate în conformitate cu Formularul (F. 4.2)	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	-în original cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății, impozitelor, contribuțiilor	-eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova – în original sau copie cu ștampila Participantului	Da
9.	Ultimul raport financiar	-original (copie) confirmată cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
10.	Lista fondatorilor	Nme, prenume, cod personal sau a semnăturii electronice	Da
11.	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	Copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
12.	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător (pașaport ethnic al produselor)	copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da

13.	Autorizația de la producător sau echivalentul	copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice	Da
14.	Instrucțiuni de utilizare în limba română	copie confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului sau a semnăturii electronice	Da
15.	Notă	Furnizorul trebuie să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.	Da

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz - nu se aplică
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplica
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut
20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: *[ora exactă]* Informația din SIA RSAP
 - pe: *[data]* Informația din SIA RSAP
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile
24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
Ofertele întârziate vor fi respinse.
25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.
26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu se aplică
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu se aplică
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 19.03.2024
33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu se aplică
(se specifică da sau nu)

35 Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru: Șef interimar Galina VIRTOSU _____