

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea Consumabile și reagenți de laborator pentru anul 2020 REPETAT
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă**

1. **Denumirea autorității contractante:** IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”
2. **IDNO:** 1003600150783
3. **Adresa:** MD-2025, mun.Chişinău, str.N.Testemițanu 29
4. **Numărul de telefon/fax:** 022 403 697
5. **Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** www.scr.md/
achizitiipublicescr@gmail.com
6. **Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:** documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
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):** nu se aplică
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	Denumire Lot	Denumirea poziției	Cantitatea	U/M	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
							(se va indica pentru fiecare lot în parte fără TVA), lei
Lot 1. Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale și markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)							1270535,00
1.1	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale și markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	AFP reagent,	38	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	
1.2	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale și markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	CEA reagent	36	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	
1.3	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale și markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	CA 19-9 reagent	36	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	

1.4	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	CA 125 reagent	20	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)
1.5	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	PSA total reagent,	38	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)
1.6	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	HBsAg reagent,	74	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)
1.7	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	Anti-HBs reagent	18	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)
1.8	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	HBeAg reagent	4	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)
1.9	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	Anti-Hbe reagent	4	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)

1.10	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	Anti-HBc reagent,	36	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	
1.11	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	Anti-HBc IgM reagent	4	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	
1.12	33696500-0	Reagenți, calibratori, materiale de control pentru determinarea markerilor hepatitelor virale si markeri tumorali pentru analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	Anti-HCV reagent	74	set	Reagenți, calibratori, materiale de control și consumabile calculate la 1 – set. Un set – 100 teste. Compatibil cu analizatorul Cobas 6000/Architect Ci 8200 sistem închis (Reactivi imunologici)	
Lot 2. Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.							613539,00
2.1	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea bacililor Gram negativi	150	set	Compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.2	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea coci Gram pozitive	53	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.3	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea fungiilor	3	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.4	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea bacteriilor anaerobe și Corynebacteriilor	1	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.5	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea Neisseria și Haemophilus	1	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.6	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru identificarea Bacillus	1	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	

2.7	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru testarea sensibilității bacteriilor Gram pozitive	50	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.8	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru testarea sensibilității bacililor Gram negative fermentative + ESBL	100	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.9	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru testarea sensibilității bacililor Gram negative multirezistente și bacililor Gram negative nefermentative	50	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.10	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Carduri pentru testarea sensibilității fungilor	3	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
2.11	33696500-0	Reagenți pentru Vitek 2 Compact sistem închis.	Solutie Suspensie (NaCl 0.45%)	18	set	set 3 fl. X 500ml	
2.12	33696500-0	Reactivi p/u microbiologia	Carduri pentru testarea sensibilității bacteriilor Gram pozitive AST-ST01	3	set	compatibili cu aparatul Vitek 2 Compact	
Lot 3. Reactivi pentru microbiologia							144800,00
3.1	33696500-0	Reactivi p/u microbiologia	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbiene anaerobi BacT /ALERT FN Plus	100	flacon	compatibil cu aparatul BacT/ALERT	
3.2	33696500-0	Reactivi p/u microbiologia	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbiene aerobi BacT /ALERT FA Plus	1300	flacon	compatibil cu aparatul BacT/ALERT	

3.3	33696500-0	Reactivi p/u microbiologia	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbiene aerobi și facultativ anaerobi, de uz pediatric BacT /ALERT FP Plus	100	flacon	compatibil cu aparatul BacT/ALERT	
3.4	33696500-0	Ace sterile pentru ventilare flacoane de hemocultura	Sterile combatibil cu flacoane de hemocultura pentru BacT /ALERT	500	buc	Sterile combatibil cu flacoane de hemocultura pentru BacT/ALERT	
4	33696500-0	Lot 4. Materiale și consumabile de laborator	Stativ cu două niveluri , pentru 60 eprubete 13/75mm.	6	buc	Stativ cu două niveluri , pentru 60 eprubete 13/75mm. Autoclavabil, polipropilen.	96,00
5	33696500-0	Lot 85. Materiale și consumabile de laborator	Stativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml. Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri	3	buc	Stativ cu două niveluri pentru micro-eprubete 90 x 210 x 50 mm, pentru 20 eprubete cu volum 1,5 ml și 2ml Autoclavabil, polipropilen la 90 locuri	546,00
6	33696500-0	Lot 6. Consumabile pentru analizator bioch. semiautomat Star Dust MC15	Bloc de 15 cuve Star Dust MC15	300	buc	compatibil cu analizatorul Star Dust MC15	10680,00
7	33696500-0	Lot 7. Specificații standard pentru investigații imunologice	Seruri hemolitice titru 1:3000	10	ml	Seruri hemolitice titru 1:3000	100,00
8	33696500-0	Lot 8. Reactivi p/u microbiologia	PolyVitex 4 x1 ml	50	set	set 4 x1 ml	4087,50

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, pe parcursul anului 2020, în termen de până la 30 zile de solicitare.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2020.

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică.

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.

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	DUAE	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European conform Anexei nr.1 la Ordinul nr.177 din 09.10.2018 Ministerul Finanțelor confirmat prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
2	Garanția pentru oferta – în valoare de 1% din suma ofertei fără TVA (F3.2)	Original – (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 – după cum este specificat în Formulare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante;	Obligatoriu
3	Oferta tehnică (F4.1)	Specificații tehnice (F4.1) Original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
4	Oferta financiară (F4.2)	Specificații de preț (F.4.2) original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
<p>Notă: Documentele de calificare cuprinse între nr. de ordine 5 - 10 vor fi prezentate adițional în decurs de 72 de ore din data deschiderii la adresa de e-mail a autorității contractante achizitiipublicescr@gmail.com. În cazul în care documentele ofertelor nu vor fi semnate cu semnătura electronică, acestea vor fi respinse, potrivit cadrului normativ în vigoare.</p>			
5	Decizie/ Extras de înregistrare	Copie, emis de Agenția Servicii Publice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
6	Licența de activitate (în cazul în care activitatea se supune licențierii)/ Autorizația de funcționare/Alt document permisiv	Copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
7	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standarde relevante	*Corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginii din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standardizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat;	Obligatoriu
8	Declarație pe proprie răspundere precum că livrarea va avea loc cu respectarea lanțului condițiilor de păstrare și transportare	Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
9	Declarație pe proprie răspundere privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării)	Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului, dar nu mai mic de 12 luni.	Obligatoriu
10	Criterii de calitate	Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe	Obligatoiu

		ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. 3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor. Cerințe conform Anexa nr.2 a ordinului MS nr.701 din 18.10.2010	
--	--	--	--

Notă: ORDINUL MS nr. 701 din 18.10.2010 Cerințe privind achiziționarea testelor utilizate în investigațiile de laborator:

Cerințe generale*

1.Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător să fie nu mai mic de 12 luni.

2.La cerere de prezentat mostre pentru testare. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor. În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.

3.Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sunt liofilizați. Soluțiile de lucru să fie stabilite mai mult de 30 zile. În instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea calitativă a antigenelor și anticorpilor.

4.Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi câte un godeu. Să fie posibil de a testa câte o probă.

Notă**

În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cât mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cât mai mică. Sensibilitatea maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.

Ofertanții vor prezenta certificatele sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, est-sistemele se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc.).

11	Prezentarea mostrelor (care vor fi solicitate la anumite categorii de produse)	În decurs de 5 zile de la solicitare (mostrele se vor prezenta pentru testare);	Obligatoriu
12	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă	Maxim 5 zile, de la remiterea acestuia spre semnare;	Obligatoriu
13	Termen și modalitate de achitare	Prin transfer, în termen de 30 zile, după livrarea fiecărei partide.	Obligatoriu

Notă: În cazul în care documentele ofertelor nu vor avea aplicată **semnătura electronică**, acestea vor fi respinse, potrivit cadrului normativ în vigoare.

16. Garanția pentru oferta în valoare de 1% va fi prezentată sub formă de:

- Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei*
- Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:*

Beneficiarul plății: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”, mun. Chișinău, str. Testemițanu, 29

Denumirea Băncii: B.C. "Moldindconbank" S.A. fil. „Testemițeanu”, Chișinău

Codul fiscal: 1003600150783

Contul de decontare: IBAN – MD32ML000000002251502448

Codul bancar: MOLMD2X302.

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: Nu se aplică.

18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): Nu se aplică

19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): Ofertantul va prezenta, la încheierea contractului, garanția de bună execuție a acestuia. Garanția de bună execuție a contractului va constitui **5%** din valoarea totală cu TVA a contractului de achiziții publice.

20. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț fără TVA, pe lot cu corespunderea cerințelor solicitate.

21. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Pondere%
1	nu se aplică	

22. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la: [ora exactă]** Informația o găsiți în SIA RSAP/www.achizitii.md
- **pe: [data]** Informația o găsiți în SIA RSAP/www.achizitii.md

23. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

24. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

25. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP/

Ofertele întârziate vor fi respinse.

26. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA „RSAP”.

27. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română

28. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică.

29. 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

30. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): nu se aplică.

31. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică.

32. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: BAP nr.50 din 31.12.2019.

33. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform SIAR SAP.

34. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

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

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

36. Alte informații relevante: nu sunt

Conducătorul grupului de lucru:

Natalia GAIBU