

CAIET DE SARCINI
Bunuri

Obiectul: Servicii de calificare a echipamentelor de laborator
Autoritatea contractantă Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, mun.
Chișinău, str. Korolenko 2/1

1. Descriere generală. Informații

Livrare conform Incoterms 2013 DDP- Franco destinație cu livrare la sediul AMDM,
mun. Chișinău strada str. Korolenko 2/1

2. Utilizarea, păstrarea, protecția, calitatea produselor/serviciilor

Conform specificației tehnice

3. Materiale, compatibilități, reglementări tehnice și standarde utilizate

Se precizează conformitatea și aplicabilitatea materialelor, legislația, reglementările
tehnice și standardele aplicate.

4. Cerințe privind calculul costului/prețului

Se precizează modalitatea de calculare a costului bunului/serviciului, prin trimitere la actele
normative în domeniu.

5. Mostre

Nu se aplică

**6. Echipamentele, instalațiile, utilajele, sculele, instrumentele, dispozitivele și alte
obiecte necesare pentru prestarea serviciilor**

Nu se aplică

7. Articole, produse și piese necesare instalațiilor

Nu se aplică

8. Definiții

Nu se aplică

9. Documente obligatorii la depunerea ofertei

Nr. d/o	Descrierea documentului	Modul de prezentare
1	2	3
1.	Cerere de participare conform Anexei nr. 7 din Documentația Standard	-Confirmată prin semnătura electronică a Participantului
2.	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei conform Anexei nr. 8 din Documentația Standard	-Confirmată prin semnătura electronică a Participantului
3.	Specificații de preț conform Anexei 23 din Documentația Standard	-Confirmată prin semnătura electronică a Participantului
4.	Specificații tehnice conform Anexei 22 din Documentația Standard	-Confirmată prin semnătura electronică a Participantului
5.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European completat ((APROBAT prin Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 72 din 11 iunie 2020)	-Confirmat prin semnătura electronică a Participantului

6.	Garanția de ofertă	- Conform pct. 17 din Anunțul de participare
----	--------------------	--

1. Documente obligatorii la evaluarea ofertelor

1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	-copie- Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului
2	Ultimul raport financiar	-copie-confirmată prin semnătura electronica a Participantului
3	DECLARAȚIE privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	- cu aplicarea semnăturii electronice a Participantului În conformitate cu Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 45 din 24-11-2020 cu privire la aprobarea Declarației privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani, În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ca document obligator ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
4	Eligibilitatea ofertantului	Lipsa restanței la impozite (certificat sau link SFS)
5	Capacitatea tehnică și profesională	<u>1. Certificate de calificare a inginerilor în IQ/OQ/PQ și CV-urile acestora;</u> <u>2. Prezentarea certificatelor de etalonare a echipamentelor utilizate la calificare: Debimetru (Liguid flow meter), Termometru, Cronometru (dacă este aplicabil) etc. cu termenul de valabilitate inclus și cu ștampila Organismului de Etalonare;</u> <u>3. Declarație că se va efectua verificarea periodică cu materiale/standarde de referință, certificate trasabile la sistemul internațional (SI) conform pct. 6.5 din standardul ISO 17025: 2018 cu indicarea incertitudinii de măsurare</u>

		<u>(U) conform cerințelor pct. 7.6 din standardul ISO 17025: 2018;</u> <u>4. Declarație că se va efectua verificarea periodică: calificare conform DTN a producătorului, Ph. Eur. și ghidurilor EDQM și a Farmacopeii Europene, ediția curentă;</u> <u>5. Anexa nr. 12 din Documentația Standard. Experiența similară</u>
--	--	---

Autoritatea contractantă _____

Data „18”aprilie 2025