

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea: Reagenți și consumabile pentru laborator conform necesităților IMSP
Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie anul 2026.
prin procedura de achiziție Cererea Ofertei de Preturi**

1. Denumirea autorității contractante:

Instituția Medico-Sanitară Publică Spitalul Clinic de Traumatologie și Ortopedie.

2. IDNO: 1003600150598

Adresa: Municipiul Chișinău bd. Ștefan cel Mare 190

3. Numărul de telefon/fax: (022) 24-23-30

Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: imspsecto@ms.md; <https://scto.imsp.md/>

**4. 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***

**5. 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.	Denumirea	Cerințe pentru reagenți	Unit	Cantitatea
Lotul nr. 1 Reagenți pentru analizorul biochimic“RESPONS 910”, sistem închis				
1	ALAT/GPT FS	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activității ALT în ser sau plasmă; Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fără piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului ; Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste.	set	5
2	ASAT/GOT FS	Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activității AST în ser sau plasmă; Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda fără piridoxal-fosfat; Liniaritate: 4-600 U/L; Lungime de unda: 340/420 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului , Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste.	set	5
3	Albumina FS	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea albuminei in ser, plasmă (cu heparină) Test colorimetric; Metoda: cu brocresol green Liniaritate:6 g/dl; Lungime de undă: 540-600nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului : Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	4
4	Fosfatiza alcalină FS DGKC	Reactivi de biochimie clinică pentru dozarea fosfatazei alcaline în ser sau plasmă. Test enzimatic cinetic. Stabilitatea reactivului de lucru 2-8 C, până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului.	set	2

		Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste		
	Alfa-Amilaza CC FS	Reactivi de biochimie clinică pentru dozarea activității amilazei în ser, plasmă sau urină; Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de undă: 405/660 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului; Reactiv compatibil cu analizatorul Respons910. Ambalaj cu cod de bare, 4x120 teste	set	3
6	Bilirubina totală FS	Reactivi de biochimie clinică pentru determinarea bilirubinei totale în ser,plasmă; Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: >30 mg/dL; Lungime de undă: 540/560nm, Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului , Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste.	set	5
7	Bilirubina directă FS	Reactivi de biochimie clinică pentru determinarea bilirubinei directe în ser, plasmă; Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: <10 mg/dL; Lungime de undă: 540/560 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului. Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200teste.	set	5
8	Colesterol FS	Reactivi de biochimie clinic pentru dozarea activității colesterolului în ser, plasmă; Test enzimatic; Metoda: CHOĐ-PAP; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	4
9	Creatinina FS	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea creatininei în ser, plasmă și urină; Test colorimetric; Metoda: Jaffe Liniaritate: 0.11- 15 mg/dL; Lungime de undă: 490/510 Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului. Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	5
10	Glucosa GOOD FS 10	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea glucozei în ser, plasmă și urină; Test enzimatic colorimetric; Metoda: GOD -PAP-Trinder, Liniaritate: 3.96- 430 mg/dL; Lungime de undă: 505/700 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste.	set	8
11	Ureea Fs	Reactivi de biochimie clinică pentru determinarea ureei în ser, plasmă și urină; Test colorimetric; Metoda: enzimatică cu GLDH Liniaritate: 300 mg/dL;	set	6

		Lungime de undă: 340/405 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului; Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste.		
12	Gamma-GT FS	Reactivi de biochimie clinică pentru dozarea activității gamma-glutamilttransferazei în ser, plasmă; Test enzimatic; Metoda: Szasz modificată; Liniaritate: 4 -1200 U/L; Lungime de undă: 405/420 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului . Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	3
13	Acid uric FS TOOS	Reactivi de biochimie clinică pentru determinarea acidului uric în ser, plasmă (cu heparină) Test enzimatic; Liniaritate: 18 μmol/L (0.30 mg/dL) - 1487 μmol/L (25.0 mg/dL); Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului. Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	4
14	Proteina totală FS	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea proteinelor totale în ser, plasmă; Test colorimetric; Metoda: biuret Liniaritate: 1.56- 160 g/L; Lungime de undă: 550/700 nm Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	6
15	Cleaner respons 910	Soluție de spălare (NaOH > 2%) Stabilitate: 1 lună de la deschidere . Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe eticheta la 2-8°C. Ambalaj cu cod de bare, 4x60ml	set	3
16	Calibrator universal cu parametri pentru Respons 910	Ser de calibrare liofilizat pentru calibrarea reactivilor de biochimie. Stabilitate: 1 lună de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe eticheta la 2-8°C sau la -20°Cv., Flacoane de 3 ml	fl	10
17	Control cu valori normale p/u Respons910	Ser de control liofilizat – nivel normal pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri. Stabilitate: 2 săptămâni de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe etichetă la 2-8°C, Impachetare 10 x5 ml.	fl	10
18	Control cu valori patologice p/u Respons910	Ser de control liofilizat – nivel patologic pentru controlul reactivilor de biochimie, 42 parametri Stabilitate: 2 săptămâni de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe etichetă la 2-8°C. Impachetare 10 x 5 ml.	fl	10
19	Cuve de reagenți	Cuve de reacție de unică folosință, compatibile cu Respons 910. Mod de prezentare cutie.256x15	cutie	2
20	Proteina C reactivă CRP FS	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea proteinei C reactive în ser și plasmă Test: turbidimetric Metoda: imunoturbidimetrică Liniaritate: 2000 mg/L; post diluție 10 Lungime de undă: 340 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x200 teste	set	5

	Calibrator CRP	Ser de calibrare gata de folosire pentru calibrarea metodei CRP . Stabilitate: 3 săptămâni de la deschidere la 2-8°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe etichetă la 2-8°C. Mod de prezentare flacon 5x2ml	set	1
22	Control proteină	Control proteină (level I), Flacoane 3x2	set	1
23	Control proteină	Control proteină (level II), Flacoane 3x2	set	1
24	Antistreptolizina-O FS	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea antistreptolizinei-O în ser și plasmă Test: turbidimetric Metoda: imunoturbidimetrică Liniaritate: 800 mg/L; post diluție 10 Lungime de undă: 500-600 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x100 teste	set	1
25	Factor reumatoid FS	Reactiv de biochimie clinică pentru determinarea factorului reumatoid în ser și plasmă Test: turbidimetric Metoda: imunoturbidimetrică Liniaritate: 500 mg/L; post diluție 10 Lungime de undă: 340 nm; Stabilitatea reactivului de lucru: 2- 8°C până la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Reactiv compatibil cu analizatorul Respons 910. Ambalaj cu cod de bare, 4x100 teste	set	1
26	Lampă fotometrică	Lampă fotometrică	unit	1
27	Calibrator ASO	Ser de calibrare gata de folosire pentru calibrarea metodei ASO . Stabilitate: 3 săptămâni de la deschidere la 2-8°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe etichetă la 2-8°C. Mod de prezentare flacon 5x1ml	set	1
28	Calibrator RF	Ser de calibrare gata de folosire pentru calibrarea metodei RF Stabilitate: 3 săptămâni de la deschidere la 2-8°C. Stabilitate înainte de deschidere: până la data expirării înscrisă pe etichetă la 2-8°C. Mod de prezentare flacon 5x1ml	set	1
29	Control proteină	Control proteină (level I), Flacoane 3x1 ml	set	1
30	Control proteină	Control proteină (level II), Flacoane 3x1 ml	set	1
31	Set de mentenanță	Set anual de mentenanță	set	1

1. Documente de calificare pentru analizor de la producător, anexa pentru calibrator universal și controale.
2. Cerințe reagenți-containere compatibile cu RESPONS 910, cu cod de bare, mono- și bireagenți. 3. Calibrator universal din ser uman cu toți parametrii indicați în lista de reagenți.
4. Control Normal și Patologic din ser uman cu indicii pentru toți parametrii indicați în lista de reagenți cu valori pentru RESPONS 910.

Lotul nr. 2 Reagenți pentru analizatorul hematologic automatizat Ymizen H500

1	Reactiv pentru împrejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului (DILUENT) ABX Diluent (20 L/kit)	ABX Diluent, 20 L 0901020 Compoziție: - Tampon organic < 5 % - Conservanți < 0,1 % - Agenți tensiactivi < 0,1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și necolorată la bidon de 20 L/kit Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru prima etapă de diluție fixă, pe bordul analizatorului, a volumelor de probă destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.	kit	12
2	Lizant unic ce asigură numărarea și diferențierea	Whitediff, 1L 1210906022 Compoziție: - Agent lizant < 5% - Surfactanți < 5% - Conservanți < 1%	kit	16

	leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei. (WHITEDIF) WHITEDIF (1 L/kit)	Stabilitate după deschidere:-2 luni la 15 – 30°C Prezentare: Soluție apoasă limpede, culoare galben pal, la bidon de 1L/set. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Certificat de Trasabilitate a reactivului. Certificatul condițiilor de transportare. Ambalajul standart pentru aparat. Reactiv original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru etapa finală de diferite tipuri de diluții a volumelor de probă, pe bordul analizatorului, destinată pentru numărarea în mod CBC și DIFF, măsurarea Hb.		
3	Reactiv pentru curățarea analizorului (CLEANER) ABX Cleaner (1L/kit)	ABX CLEANER, 1L 0903010 Compoziție: -Tampon organic < 5 % -Enzimă proteolitică < 1 % Conservanți < 0,1 % Stabilitate după deschidere:-3 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab glabenă, la bidon de 1 L/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă Certificat de Conformitate de la producător de reactivi. Setul de soluție de spălare original, specific, compatibil cu analizatorul Yumizen H500, destinat pentru mentenanțele zilnice a analizatorului hematologic automat Yumizen H500	kit	10
4	Reactiv pentru întreținerea periodică a aparatului	ABX Minocclair (0.5 L/kit), Compoziție: - Agent chimic de curățare < 5 % - Conservanți < 1 % Stabilitate după deschidere: - 6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și slab glabenă, cu miros de înălbitor, la bidon de 0.5 L/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	kit	3
5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scăzute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (L) ABX Difftrol L	QC Difftrol L Control hematologic: Nivel Micșorat 2flx3mL/set 2062207 Control hematologic Nivel Micșorat compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: -Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere:-16 zile la 2 - 8°C Prezentare:Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	kit	4
6	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF (N) ABX Difftrol N	QC Difftrol N Control hematologic: Nivel Normal 2flx3mL/set 2062203 Control hematologic Nivel Normal compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasmă. Stabilitate după deschidere:-16 zile la 2 - 8°C Prezentare:Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	kit	4
7	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toți parametri, inclusiv 5 DIFF(H) ABX Difftrol H	QC Difftrol H Control hematologic: Nivel Înalt 2flx3mL/set 2062208. Control hematologic Nivel Înalt compatibil cu analizatorul Yumizen H500. Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere:-16 zile la 2 - 8°C Prezentare:Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 2 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	kit	4
8	Material de calibrare a analizorului (Minocal) ABX Minocal	Compoziție: Leucocite de mamifere, eritrocite și trombocite suspendate într-un lichid similar cu plasma. Stabilitate după deschidere:-1 zi la 2 - 8°C Prezentare:Suspensie similară cu o probă de sânge proaspăt, 1 flacoane/kit. Termen de valabilitate: până la data înscrisă pe etichetă	kit	1

	Kit de mentenanță	Kit de mentenanță la 12 luni - original, specific, destinat pentru asigurarea funcționalității optime a aparatului automatizat hematologic Yumizen H500	kit	1
10	KIT, LMNEB LED ASSEMBLY	Lampa LED compatibilă cu analizatorul Yumizen H500	buc	1
Lotul nr. 3 Expres teste diagnostice pentru analiza urinei				
1	Expres teste diagnostice pentru analiza urinei	Leucocite, nitrați, urobilinogen, proteina, pH, sânge, SG, corpi cetonici, bilirubina, glucoza. Stripuri pentru analizatorul de urină compatibil cu Clinitek Status+(100 teste)	Set	30
Lotul nr. 4 Reagenți pentru analizorul electroliți E1, sistem închis				
1	Cartuș 300 oQC	Compatibil cu analizorul E1	buc	9
2	Control nivel 1	Compatibil cu analizorul E1 (Set 1ml x30 fl)	Set	1
3	Control nivel 2	Compatibil cu analizorul E1 (Set 1ml x30 fl)	Set	1
4	Control nivel 2	Compatibil cu analizorul E1 (Set 1ml x30 fl)	Set	1
Lotul 5 Teste pentru analizatorul imunologic "QFT 9000"				
1	High-Sensitivity Troponin I (amb.20 teste per set)	Teste pentru determinarea Troponinei înalt sensibilă. Limita de detecție 0,02ng/ml. Timp de reacție 8 minute. Pipetarea probei de sânge integral direct în casetă fără pași suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”.	set	4
2	Ddimer (amb.20 teste per set)	Teste pentru determinarea Ddimer-ului. Limita de detecție 0.015 mg/L;.Timp de reacție 8 minute. Pipetarea probei de sânge integral direct în casetă fără pași suplimentari. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”.	set	15
3	HBA1c (amb.20 teste per set)	Teste pentru determinarea HBA1c.Timp de reacție 8 minute. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”.	set	3
4	Procalcitonin (PCT) (amb.20 teste per set)	Teste pentru determinarea Procalcitoninei. Timp de reacție 8 minute.Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”.	set	1
6	Creatine kinase Isoenzyme(CK-MB)	Teste pentru determinarea Creatinkinazei (CK-MB).Timp de reacție 8 minute. Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. (amb.20 teste per set)	set	1
7	N-terminal pro-brain Natriuretic Peptide (NT-pro BNP)	Teste pentru determinarea NT-pro BNP .Timp de reacție 8 minute.Compatibile cu analizatorul imunologic „QFT 9000”. (amb.20 teste per set)	set	1
Lotul 6 Determinarea parametrilor bacteriologici				
1	Test rapid pentru determinarea toxinelor A și B a Clostridium difficile	Test rapid pentru determinarea toxinelor A și B a Clostridium difficile in materii fecale prin metoda imunocromatografica	buc.	25
2	Test rapid pentru determinarea Clostridium difficile GDH	Test rapid pentru determinarea glutamat dehidrogenazei (GDH) in materii fecale prin metoda cromotografica	buc.	25
Lotul nr. 7 Reagenți pentru analizatorul automat al gazelor și electroliților în sânge Stat Profile Prime Plus				
	Prime-Plus Sensor Card: w/ COOx	Prime-Plus Sensor Card: w/ COOx (standart) 1 buc/100 teste	set	6
	Stat Profile Prime Plus® Calibrator	Stat Profile Prime Plus® Calibrator Cartridge 1 buc/100 teste	set	3
	Prime-Plus Sensor Card - BLANK	Prime-Plus Sensor Card - BLANK RENAL Sensor Card: (Clinical)	set	1
	Reference Sensor - Primem - Plus	Reference Sensor - Primem - Plus (w/ W/R Pump Tubing) (CLINICAL)	set	1
	Printer Paper		buc	10

ințele generale:

- Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.
- Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate.
- Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate mai mari.
- Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu!
- Reagenții propuși să fie de la același producător.
- Calibratorii, standardele și materiale de control trebuie să corespundă setului de reagenți, adică să fie incluse în setul de reagenți.
- La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.

**Lotul 8 Reagenți pentru analizatorul automat al gazelor
și electroliților în sânge BCA-01 sistem închis**

1	BGA Control Mix	BGA Control Mix, (L1:1x2.5ml, L2:2.5ml, L3:2x2.5ml)	buc	1
2	Reagent Pack	Reagent Pack(100 teste) pu BGA-01, sistem închis	buc	3
3	Test Card	Test Card (10 în 1) (25 teste) pu BGA-01, sistem închis	set	3
4	Printer Paper	Printer Paper	buc	10

- În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru toate loturile.**
- Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.**
- Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați:, la solicitare în timp de 2 zile de la comanda beneficiarului. DDP - Franco destinație vămuită.**
- Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026**
- Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu**
- Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz):**
- 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.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	da
	Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	da
	Propunerea tehnică (specificații tehnice)	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	da
	Propunerea financiară (specificații de preț)	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului;	da
	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
	Raportul financiar/Situația financiară	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da

Certificat de atribuire a contului bancar	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	da
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	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (IMSP SCTO) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020. Confirmata prin aplicarea semnăturii electronice.	da
Cerințe obligatorii :	Operatorii economici la solicitare vor prezenta mostre și alte clarificări asupra ofertei în termen de 72 de ore	da

13. Motivul recurgerii la procedura accelerată (licitației deschise) conform planului de achiziții.

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

15. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **Prețul cel mai scăzut și calitatea produsului.**

17. 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%
	Pretul cel mai scazut pe lot si calitatea produsului	

18. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: conform termenului stabilit SIA "RSAP".
- pe: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

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

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

20. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 de zile

21. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

22. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

23. 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".

24. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: în limba de stat

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

26. 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

27. 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):

28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare
04.03.2027

9. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:

30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform termenului stabilit SIA "RSAP".

31. 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 va utiliza
sistemul de comenzi electronice	Se va utiliza
facturarea electronică	Se va utiliza
plățile electronice	Se va utiliza

32. 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):

33. Alte informații relevante: nu

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții: V. Tulbure Tulbure Vasile