

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenti PCR pentru 2026,
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **DA**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
https://www.crdm.md/pages/70/Licitatii_si_achizitii_publice.html

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa mun. Chișinău, str. C.Vîrnav,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: achizitii@crdm.md,
crdm@ms.md, www.crdm.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): Nu se aplica
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr d/ o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitate a de măsură	Cantitate a	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Truse pentru extragerea, transcrierea si amplificarea acizilor nucleici				
1.1	33696500-0	Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detectia <u>calitativă</u> <u>a virusului</u> <u>hepatitei C</u>	Teste	2000	1. Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN-ul specific. 5. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei C sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator. 6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q.	140000

					7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic ≥ 100 UI/ml	
1.2	33696500-0	Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B	Teste	3000	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 6. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 7. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 9. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii. Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic ≥ 100 UI/ml	210000
1.3	33696500-0	Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D	Teste	900	1. Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negative. 4. Controlul intern, sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ARN-ul specific. 5. Reacția de transcriere, amplificare și detecție a virusului hepatitei D sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator. 6. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. 10. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	76000

					Sensibilitate trusa la extragerea din 100µl de material biologic ≥ 100 UI/ml	
1.4	33696500-0	Trusă pentru extragerea, amplificarea, transcrierea și diferențierea genotipurilor <u>1a, 1b, 2, 3a, 4</u> a virusului hepatitei C	Teste	1500	- Trusă completă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei C - <u>1a, 1b, 2, 3a, 4</u> în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. - În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari. - Să conțină control pozitiv și negative. - Controlul intern, sa se vizualizeze in aceeaș reacție cu ARN-ul specific. - Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. - In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. - Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 - Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	300000
1.5	33696500-0	Trusa pentru extragerea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor A, B, C, D a virusului hepatitei B	Teste	100	- Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, diferențierea și detecția genotipurilor virusului hepatitei B – A, B, C, D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. - În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea ARN în AND, amplificarea și diferențierea genotipului, să nu necesite reagenți suplimentari. - Să conțină control pozitiv și negative. - Controlul intern, sa se vizualizeze in aceeaș reacție cu ARN-ul specific. - Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. - In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. - Program de amplificare unic pentru pozitiile 1.1; 1.2; 1.3; 1.4; 1.5 - Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	21000
					Total	747000
2		Truse pentru extragerea, transcrierea si amplificarea acizilor nucleici				
2.1		Trusă pentru extragerea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a Citomegalovirusului</u>	Teste	3300	- Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția cantitativă a Citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q. - În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția Citomegalovirusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.	495000

					3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicata în copii pe mililitru. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. În trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 9. Program de amplificare unic pentru pozitile 2.1; 2.2; 2.3 10. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	
2.2	33696500-0	Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa si cantitativa a virusului Herpes tip VI	Teste	450	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția calitativă si cantitativa a AND Herpes tip VI, in regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Herpes tip VI, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 4. Să fie posibil de efectuat reacția pe rotor de 36 și 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Să conțină set de reagenți pentru calibrare, calibratorii să fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicata în copii pe mililitru. 7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. În trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 11. Program de amplificare unic pentru pozitile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	45000
2.3	33696500-0	Trusa pentru extragerea, amplificarea, detectia calitativa si cantitativa a virusului Epstein-Barr	Teste	800	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea, detecția calitativă si cantitativa a AND Epstein-Barr, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția AND Epstein-Barr, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.	80000

					3. Sa fie inclus obligator controlul intern si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific. 4. Sa fie posibil de efectuat reactia pe rotor de 36 si 72 probe la amplificatorul Rotor -Gene Q. 5. Sa contina set de reagenti pentru calibrare, calibratorii sa fie lichizi, gata de lucru. 6. Măsurarea cantității să fie indicată în copii pe 1.9mililitru. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. In trusa sa fie inclus control negativ si controlul pozitiv (cu indicarea cantitatii acestuia) al etapei de extragere. 12. Program de amplificare unic pentru pozitiile 2.1; 2.2; 2.3 9. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	
2.4	33696500-0	Trusa pentru extragerea, amplificarea concomitentă si diferentierea Mycoplasma pneumoniae/ Chlamyidophila pneumoniae,	Teste	150	1. Trusă completă pentru extragerea, amplificarea și detecția concomitentă, calitativă a AND Mycoplasma pneumoniae/ Chlamyidophila pneumoniae, regim REAL TIME, prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor -Gene Q. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Sa nu necesite aparataj suplimentar la cel existent in laborator. 7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor - Gene Q. 8. Reagenti IVD pentru diagnostic uman. Extragere totala a acizilor nucleici prin metoda precipitarii.	15000
2.5	33696500-0	Mediu de transport cu mucolitic	Mililitru	1000	1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. 2. Compoziția mediului de transport sa garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. 3. Conservantul sa previna proliferarea microorganismelor nespecifice, sa previna degradarea celulară și sa permita depozitarea pe termen lung a materialului clinic. 4. Mucoliticul sa dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. 5. Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele, sediment urinar. Ambalaj 50-100ml.	15000

					Total	650000
3		Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția cantitativă a virusului hepatitei D				
3.1	33696500-0	Trusă completa pentru extragerea, purificarea, transcrierea, amplificarea și detecția <u>cantitativă a virusului hepatitei D</u>	Teste	2500	1.Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura regatie, in amplificator. 5.Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific. 6.Sensibilitatea trusei < 20 UI/ml. 7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan). 8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5. 9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare. 10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv. 11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.	875 000
					Total	875 000
Total						2272000

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora.nu se aplica
10. 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;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** nu se admite
12. **Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate:** la necesitate in termen de 30 zile lucratoare de la comanda scrisa a cumpartatorului. Termen de achitare:pina la 60 zile dupa livrare. Termen de semnare a contractului: maxim 10 zile de la primirea contractului
13. **Termenul de valabilitate a contractului:** 31.12.2026

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu
2	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	– copie – emis de ASP, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	Obligatorii
3	Termenul de valabilitate	Minim 12 luni de la livrare	Obligatorii
4	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere	La solicitare in termen de 3 zile
5	Informații generale despre ofertant	Informații despre ofertant confirmată prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
6	Raportul financiar	Copie – confirmată prin semnătura confirmată prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
7	Certificat de atribuire a contului bancar	– copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
8	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	– copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului	La solicitare in termen de 3 zile
9	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	- copie confirmată prin semnătura electronică participantului	Obligatorii
10	Declarația privind conduita etică	– original –confirmate prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
11	Garanție pentru ofertă 1%	Garanție bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 <i>cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i> Confirmat prin semnătura electronică	Obligatorii
12	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)	Garanție bancară conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642	Obligatoriu

		cu nota "Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____" Confirmat prin semnătura electronică	
13	Specificații tehnice	– original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
14	Specificații de preț	– original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilelor- original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
16	Declarația 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	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
17	Mostre		La solicitare în termen de 3 zile
18	Certificat de calitate pentru fiecare lot în parte	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu

17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.

1. Garanția pentru oferta se reține în cazul:

- a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.

Garanția de bună execuție se reține în cazul:

- a) Neexecutarea clauzelor contractuale.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică

20. 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

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut

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

25.

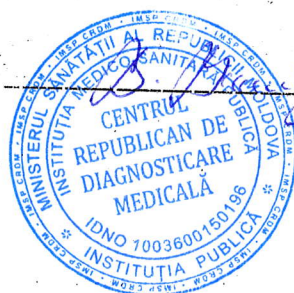
Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP
 - pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile lucratoare.
28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
29. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
30. 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.
31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română
32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplica
33. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia 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
34. 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): _____
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2026
36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 11.12.2025
37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 11.12.2025
38. 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 accept |
| Sistemul de comenzi electronice | Se accept |
| Facturarea electronică | Se acceptă |
| Plățile electronice | Se acceptă |
39. 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
40. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

Boris BĂLUȚEL .



[Handwritten signatures and marks at the bottom of the page]