

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea Reagenți și consumabile de laborator, pentru anul 2025, prin procedura de achiziții:  
Concurs prin Cererea Ofertelor de Pret**

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie „DIOMID GHERMAN”;
2. IDNO: 1003600150602;
3. Adresa: mun Chișinău, str. Vladimir Korolenko 2;
4. Numărul de telefon/fax: 0(22)-82-90-16;
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: impinn@gmail.com, vitaliejora@mail.ru;
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, prestarea serviciilor medicale;
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:

Nr. crt.	Codul CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, standardele de referință	Valoarea estimată fără TVA
<b>Lot nr. I Reagenți pentru Fotocolorimetru</b>						
1.1	33696500-0	Set reagenți clinica Lichid cefalorahidian(calitat+ç. anti)	set	10	ISO-9001,BS EN,ISO 9001:1994,CE Marca Reagentii sa fie obligatoriu in ambalaj original, valabilitatea nu mai puțin de 12 luni din data livrării.	<b>11 200,00</b>
1.2	33696500-0	Proteina totala in urina	set	4	ISO-9001,BS EN ISO 9001:1994 CE Marca Reagentii sa fie obligatoriu in ambalaj original, valabilitatea nu mai puțin de 12 luni din data livrării.	
<b>Consumabile de laborator</b>						
2	33696500-0	Eprubete cu citrat de Na pentru analizatorul VSH XC-A30	unit	8000	Vacumata, I.28+0.32 ml citrat de Na,Certificat calitate producător	24 000,00
3	33696500-0	Hirtie pentru analizatorul hematologic PCE-210;coagulometru ca-02;analizator VSH XC A30	unit	150	Certificat calitate producator, marimea 57*25*12	810,00
4	33696500-0	Hirtie pentru printer la aparatul MINDRAY BC-3600;Na/K Caretium	unit	150	Certificat calitate producator, marimea 50*25*12	900,00
5	33696500-0	Pungi	buc	500	Pentru transportarea probelor biologice,cu marcaj '-“pericol biologic’ volum 20 litri	1 775,00
6	33696500-0	Cuva	buc	5000	Pentru ser 0.25 ml din polisteren,certificat de calitate producator	1 600,00
7	33696500-0	Biocont	ml	50	Certificat ISO-9001,CE Marca	1 260,00
8	33696500-0	Solutie de sistem	ml	3000	Certificat ISO al producătorului; CE Marca	4 740,00
9	33696500-0	Eprubeta 10ml	buc	100	Litium heparin 10 ml	365,00
10	33696500-0	Bara metalica	buc	6000	Pentru coagulometru CA-02,certificat producator	10 920,00
11	33696500-0	Cuve pentru coagulometru CA-02	buc	6000	Certificat de la producator	10 920,00
12	33696500-0	Rotor cuveta	set	2	Penrtu 48 reactii(ambalaj 15 buc) pentru analizatorul	5 000,00

					Selectra ProXS, Certificat ISO al producatorului; CE Marca	
13	33696500-0	Butelii	set	5	Penru reagenti 10 ml cu capac(amb 10 buc) pentru analizatorul Selectra Pro XS, Certificat ISO al producatorului; CE Marca	4 800,00
14	33696500-0	Ciuvete pentru Coatron 2	buc	10000	Certificat de la producator	500,00
15	33696500-0	Butelii	buc	5	Penru reagenti 25 ml (amb 10 buc) pentru analizatorul Selectra ProXS-Certificat ISO al producatorului; CE Marca	4 800,00
16	33696500-0	Control extern de calitate	kit	12	Certificat ISO-9001, CE Marca; <b>Program Internațional :Biochimie:</b> Control Clinical Chemistry, ser liofilizat 5 ml pentru control extern International de calitate 4 ori pe an a cite 2 nivele de probe raportate, pentru testarea 37 parametri b/c; <b>Conrol Hematologie</b> -singe roșu integral uman stabilizat, volum 2 ml pentru control internațional de calitate Hematologic de 4 ori pean a cite 2 nivele de probe raportate( 1 kit=2 raportari trimestru; <b>Control Coagulare</b> international-plasma umana, trimestrial, 4 ori an a cite 2 nivele de raportare pentru PT, Fibrinogen	14 820,00
17	<p align="center"><b>Reagenți pentru analizatorul PCE-210</b></p> <p>1. Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca;  2. Reagenții să fie adaptați la Analizator hematologic PCE-210  3. Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;  4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producator.  5. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.  6. Evaluarea să fie efectuată pe loturi, termenul de valabilitate să fie indicat pe factură.  7. Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul.</p>					
17.1	33696500-0	Diluid (20 litri)	unit	12	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	18 648,00
17.2	33696500-0	ProClean(5litri)	unit	8	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
17.3	33696500-0	CyMet III DIFF 500 ml,	unit	6	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
17.4	33696500-0	Set de control hematologic 3 nivele Low, Normal, High (3x2,5 ml)	set	4	Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
18	<p align="center"><b>Reactive pentru analizatorul Hematologic MINDRAY BC-360 (sistem închis)</b></p> <p>1. Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca;  2. Reagenții să fie adaptați la Analizator hematologic MINDRAY BC-360  3. Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;  4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producator.  5. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.  6. Evaluarea să fie efectuată pe loturi, termenul de valabilitate să fie indicat pe factură.  7. Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul.</p>					
18.1	33696500-0	M-30 DILUENT	litr	300	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	52 315,33
18.2	33696500-0	M-30CEL LYSE	ml	4000	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
18.3	33696500-0	M-30R RINSE11	litr	111	valabilitatea reagentilor nu mai puțin de 2-3 ani Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
18.4	33696500-0	Set de control hematologic 3 nivele	ml	36	Certificat ISO al producătorului; CE Marca	

		Low, Normal, High				Certificat ISO al producătorului; CE Marca	
18.5	33696500-0	Probe Cleanser	ml	2000			
19	<b>Reagenți pentru analizator K/NA Caretium XI-931 CT</b>						
	1. Ofertantul prezinta certificatul CE, certificat de inregistrare si punere pe piata in tara de origine. Seturile sa fie livrate in ambalaj securizat, marcat si etichetat de producator. Date de identitate (denumirea, numarul lotului, termenii de valabilitate, conditii de pastrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie sa coincida in mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse in set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator sa fie nu mai mic de 12 luni.						
	2. Evaluarea sa se efectueze pe tot lotul, termenul de valabilitate sa fie indicat pe factura.						
	3. Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul.						
	19.1	33696500-0	Pack(1000ml)	unit	12		CE Marca , UNI EN ISO , TUV
	19.2	33696500-0	QC Control(50 fiole*2 ml)	amb	3		CE Marca , UNI EN ISO , TUV
19.3	33696500-0	K,Na,Cl filling solution	buc	1		CE Marca , UNI EN ISO , TUV	
19.4	33696500-0	Reference filling solution	amb	2		CE Marca , UNI EN ISO , TUV	
19.5	33696500-0	Solutie de spalare zilnica(Daily Clining)	buc	2		CE Marca , UNI EN ISO , TUV	
19.6	33696500-0	Solutie de spalare zilnica(Weekly Clining)	buc	2		CE Marca , UNI EN ISO , TUV	
20	<b>Reagenți pentru analizatorul biochimic SELECTRA PRO-M (comodat) sistem inchis</b>						
	1. Reagentii sa fie obligatoriu in ambalaj original , valabilitatea nu mai putin de 12 luni din data livrarii, termenul de valabilitate sa fie indicat pe factura.						
	2. Evaluarea sa se efectueze pe intregul lot, sa dispuna de certificate internationale ISO, CE Marca						
3. Prezentarea mostrelor la cerinta pentru verificarea compatibilitatii cu analizatorul.							
20.1	33696500-0	ASAT 4+1SL,5*125ml	ml	625		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.2	33696500-0	ALAT 4+1SL 5*125ml	ml	625		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.3	33696500-0	Acid uric MonoSL 6*100ml	ml	600		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.4	33696500-0	Albumin 2*125ml	ml	1000		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.5	33696500-0	ALP(DEA)SL,4*62.5 ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.6	33696500-0	Amilaza SL, 2*50ml	ml	200		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.7	33696500-0	Bilirubin direct,1*125 ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.8	33696500-0	Bilirubin total, 2*125-ml	ml	500		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.9	33696500-0	Calciu Arsenazo2*125 ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.10	33696500-0	Cholesterol SL4*250 ml cu standard	ml	1000		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.11	33696500-0	Creatinin Jaffe2*125 ml,cu standard	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.12	33696500-0	Fosfor 2*125 ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.13	33696500-0	Gamma GT SL,4*62.5ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.14	33696500-0	Glucosa PAP SL 4*250ml	ml	1000		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.15	33696500-0	HDL Cholesterol 240ml	ml	240		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.16	33696500-0	LDL Cholesterol,112 ml	ml	112		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.17	33696500-0	HDL,LDL calibrator ,1 ml	ml	2		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.18	33696500-0	Iron Ferene 250ml	ml	250		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.19	33696500-0	Clor	ml	500		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.20	33696500-0	Magnezium XB,2*100ml	ml	200		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.21	33696500-0	Proteina totala plus,2*125ml	ml	1000		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.22	33696500-0	Trigliceride MONO6*100+std	ml	600		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.23	33696500-0	Urea UV SL5*125ml	ml	625		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.24	33696500-0	Elitrol I,5 ml	set	2		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.25	33696500-0	Elitrol II,5ml	set	2		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.26	33696500-0	Elical 2,3 ml	set	6		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	
20.27	33696500-0	Sol. acida de hipoclorid11	ml	2000		Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M	

71 085,60

101 305,40

20.28	33696500-0	Sol. cleaning,1000ml	ml	1000	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.29	33696500-0	Sol.sistema, 1000ml	ml	3000	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.30	33696500-0	Eprubeta pediatrica	buc	5000	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.31	33696500-0	Rotor cuveta set 3 buc p/u ProM6002-706	set	10	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.32	33696500-0	Butelii p/u reagenti 10ml3062-042 Vital	buc	50	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.33	33696500-0	Adaptare p/ucuve pediatrice 65*15 mm,10unit6002-828	set	10	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
20.34	33696500-0	butelii p/u reagenti 25ml(30buc)3062-031	buc	30	Compatibil cu analizatorul Selectra Pro M
<b>TOTAL:</b>					
<b>341 764,33</b>					

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se aplică;
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 solicitate:
- În decurs de 10 zile de la solicitare IMSP Institutul de Neurologie și Neurochirurgie „DIOMID GHERMAN”, conform necesităților acestuia, pe parcursul anului 2025, INCOTERMS DDP;
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025;
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. Livrarea bunurilor 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/depreselecție; 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	Cerere de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</b>	Obligatoriu
2	Declarația privind valabilitatea ofertei	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</b> <b>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (60 de zile) se va calcula din data deschiderii acestora.</b>	Obligatoriu
3	Scrisoare de garanție bancară, sau transfer la contul autorității contractante	<b>Conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021</b> Confirmat prin semnătura electronică a participantului Plata prin transfer se va efectua în adresa <b>IMSP INN "Diomid Gherman"</b> cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție nr. _____ din _____", conform următoarelor detalii: (a) beneficiarul plății: <b>IMSP INN "Diomid Gherman"</b> (b) datele bancare: <b>BC VICTORIABANK SA</b> (c) codul fiscal: <b>1003600150602</b> (d) contul de decontare: <b>MD52VI022511700000034MDL</b> (e) contul bancar: <b>VICBMD2X457</b>	Obligatoriu
4	Garanția de bună execuție	<b>Conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021</b>	Obligatoriu

		Confirmat prin semnătura electronică a participantului, <i>Garantia de bună execuție va fi prezentată la semnarea contractului</i>	
5	Specificații tehnice	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</b>	Obligatori
6	Specificații de preț	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</b>	Obligatori
7	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire; <b>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat ne conform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</b>	Obligatori
8	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Obligatori
9	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Obligatori
10	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal Operatorul economic nerezident 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 de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Obligatori
11	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Obligatori
12	Declarație de la ofertant	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 3 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 3 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/2018. <b>Notă: Mostrele prezentate după termenul după termenul limită nu vor fi acceptate sau neprezentarea mostrelor va constitui temei de respingere a ofertelor.</b>	Obligatori
13	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	În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat castigator va prezenta Declarația autorității contractante în conformitate cu Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24 noiembrie 2020	Obligatori

17. **Garanția pentru ofertă, după caz DA, cuantumul 1% din valoarea ofertei fără TVA;**
18. **Garanția de bună execuție a contractului, după caz DA, cuantumul 5 % din valoarea contractului de achiziție, cu TVA;**
19. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: Nu;**
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;**
21. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): Nu;**
22. **Ofertele se prezintă în valuta: moneda națională**

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: corespunderea cerințelor solicitate, cel mai mic preț oferit, pe Loturi;

24. 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%
---------	----------------------------------	----------

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: Conform platformei 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: 60 zile;

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP;

Ofertele întârziate vor fi respinse;

29. 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;

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat;

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

32. 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

33. 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 este cazul;

34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: Nu este cazul;

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

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: conform SIA RSAP;

37. 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	Da
Sistemul de comenzi electronice	Da
Facturarea electronică	Da
Plățile electronice	Da

38. 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;

39. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: Vladimir DOLGHI

