

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri

Obiectul achiziției: **Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2021**

Cod CPV: **33696500-0**

Autoritatea Contractantă: **IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii**

CAPITOLUL I
INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)
[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]

Secțiunea 1. Dispoziții generale

1. Scopul procedurii de achiziție

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri/servicii, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entităților contractante;
- c) transparență;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

3. Sursa de finanțare

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

3.3. În cazul lipsei mijloacelor financiare, **FDA** va conține argumentarea justificativă a autorității contractante privind alocarea ulterioară pentru procedura de achiziție curentă.

4. Participanții la procedura de achiziție

4.1. Participant la procedura de achiziție poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și îmantarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de achiziție.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

6. Limba de comunicare în cadrul procedurii de achiziție

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișă de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț,

CAPITOLUL V. Formularul de contract

8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul poate solicita clarificări asupra documentelor de atribuire prin intermediul SIA „RSAP”, iar autoritatea contractantă va răspunde la rândul său prin același mijloc, la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămînă cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la procedurile de achiziții publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului nu se permit următoarele acțiuni:

- a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;
- b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;
- c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;
- d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;
- e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criterii și cerințe de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau

grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau infracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvabilitate ca urmare a hotărîrii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcăt obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interes care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin

raportare la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărîre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sunt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă poate solicita oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a livra bunuri sau de a presta servicii, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sunt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor/serviciilor.

13.3. Atunci când un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sunt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de

selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele c)-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitatele membrilor asociației sau ale altor persoane.

14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții publice de bunuri/servicii, în scopul verificării capacitatei tehnice și/sau profesionale a ofertanților/candidaților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de volumul și de complexitatea bunurilor/serviciilor ce urmează să fie livrate/prestate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sunt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

- a) lista principalelor bunuri/servicii similare livrate/prestate în ultimii 3 ani, conținând valori, perioade de livrare/prestare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrarea de bunuri sau prestările de servicii se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul privat beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea furnizărilor de bunuri sau prestările de servicii se realizează printr-o declarație a operatorului economic;
- b) declarația referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;
- c) informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant/candidat, în special pentru asigurarea controlului calității;
- d) informații referitoare la studiile, pregătirea profesională și calificarea personalului de conducere, precum și ale persoanelor responsabile pentru îndeplinirea contractului, dacă acestea nu reprezintă factori de evaluare stabiliți de autoritatea contactantă;
- e) declarația referitoare la efectivele medii anuale ale personalului angajat și ale cadrelor de conducere în ultimii 3 ani;
- f) dacă este cazul, informații privind măsurile de protecție a mediului pe care operatorul economic le poate aplica în timpul îndeplinirii contractului;
- g) informații referitoare la utilajele, instalațiile, echipamentele tehnice de care va dispune operatorul economic pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului;
- h) informații privind partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze.

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele c)-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci când acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.

15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organisme stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) Oferta de prețuri, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) Specificația tehnică pentru bunurile/serviciile achiziționate;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul/invitația de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP” și/sau în BAP sau transmise operatorului economic, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor/serviciilor

19.1. Pentru a stabili conformitatea bunurilor/serviciilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul desemnat cîștișător la procedura de achiziție în cauză, va prezenta, la solicitarea autorității contractante, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile/serviciile se conformează condițiilor de livrare/prestare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV.

19.2. Pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor/serviciilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare/prestare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice (F4.1) și Specificații de preț (F4.2). De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloge și alte date tehnice justificative, după caz.

20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în **FDA** punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

21. Garanția pentru ofertă

21.1. În cazul în care în **FDA** punctul 3.2 autoritatea contractantă indică necesitatea prezentării garanției pentru ofertă, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (F3.2).

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător quantumului specificat în **FDA** punctul 3.3, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în **FDA** punctul 3.2.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților neciștișători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de achiziție fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau

- b) ofertantul ciștișător refuză:
 - să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;
 - să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**. de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitarea de prelungire a valabilității ofertei vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile/serviciile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9.** prevede altfel.

25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

Sectiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta , scrisă și semnată, se prezintă în format electronic în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizind SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevazute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea ofertei presupune depunerea într-un set comun a ofertei de prețuri, a specificației tehnice, a **DUAE** și a garanției pentru ofertă după caz.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai tîrziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2.** Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

28. Oferte întîrziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în **FDA** punctul **4.2.**, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2.**

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA

„RSAP”.

Secțiunea a-5-a. Licităția electronică

30.3. Atribuirea unui contract de achiziții publice pentru bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri este obligatoriu precedată de licitația electronică

30.4. Licităția electronică se va baza pe una dintre următoarele elemente ale ofertei:

- a) exclusiv pe preț, în cazul în care contractul este atribuit doar în baza criteriului cel mai scăzut preț;
- b) pe preț și pe noile valori ale elementelor ofertelor indicate în anunțul de participare și/sau în documentația de atribuire.

30.5. În cazul în care procedura de achiziție de bunuri și servicii prin cererea ofertelor de prețuri este împărțită în loturi, licitația electronică se petrece pentru fiecare lot în parte.

30.6. Licităția electronică se lansează la data și ora indicată în comunicatul expediat ofertanților pentru înregistrare la licitația electronică, cu condiția că cel puțin 2 operatori economici au depus ofertele în cadrul procedurii de achiziție. După lansare, licitația electronică nu poate fi suspendată sau anulată.

30.7. În cazul în care a fost depusă o singură ofertă, licitația electronică nu are loc, iar autoritatea contractantă urmează să decidă asupra atribuirii contractului de achiziții sau anularea procedurii de achiziție.

30.8. În timpul licitației electronice, ofertantul poate:

- a) să vizualizeze în timp real desfășurarea licitației electronice;
- b) să ofere o valoare nouă a ofertei în cadrul fiecărei runde de licitare.

30.9. Pe parcursul licitației electronice SIA RSAP va afișa identificatorul licitației electronice, tipul licitației electronice utilizate, valuta ofertelor, instrucțiunile pentru participanți, cea mai bună ofertă curentă, timpul rămas până la sfârșitul rundei și clasamentul actual al operatorilor economici enumerați fără specificarea denumirii participantului.

30.10. În cadrul licitației electronice, la afișarea valorii ofertelor sistemul va lua în considerare toate elementele ofertei care fac obiectul procesului repetitiv de ofertare.

30.11. Licităția electronică va lua sfîrșit atunci când numărul de runde prevăzut în anunțul de participare și în documentația de atribuire a fost epuizat. Din momentul încheierii licitației electronice, SIA RSAP va publica rezultatul licitației electronice și numele participantilor.

30.12. Referitor la prețul final, rezultat în urma licitației electronice, nu se mai pot solicita clarificări decât cu privire la justificarea prețului abnormal de scăzut ofertat, fără a se permite însă modificarea acestuia.

Secțiunea a-6-a. Evaluarea și compararea ofertelor

31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preînțimpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirmă datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta î se respinge și se selectează o altă ofertă cîștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavînd abateri esențiale sau avînd doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

- a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor/serviciilor specificate în contract;
- b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;
- c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă prin specificarea expresă a motivelor respingerii.

34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lăua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele cîștigătoare aplicînd criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizînd instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, inclusiv DUAE, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacitaților acelui ofertant în executarea contractului.

37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate înația o solicitare către Agenția Achiziții Publice cu privire la înscrierea ofertantului respectiv în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolabil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziție publică.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împuternicirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atît încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cît și

motivul anulării.

Sectiunea a-7-a. Adjudecarea contractului

39. Criteriul de adjudicare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudica contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1.** aceluia ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic, cantitatea de bunuri/servicii, în cazul în care suma contractelor este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

41. Înștiințarea de adjudicare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat. Ofertanții necîștișători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

41.2. Notificarea prin care se realizează informarea operatorilor economici referitor la rezultatele procedurii de achiziție este transmisă prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai tîrziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul cîștișător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului cîștișător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudica contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudicare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului cîștișător Formularul contractului de bunuri (**F5.1**) sau Formularul contractului de servicii (**F5.2**) completat și toate celelalte documente componente ale contratului.

43.2. Ofertantul cîștișător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restituiri autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5.**

44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestațiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestațiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examineate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestațiile privind anunțurile de participare la procedura de achiziție și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.

CAPITOLUL II
FIŞA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile/serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sunt oferite cu litere cursive.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, 1003600152570
1.2.	Obiectul achiziției:	Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2021
1.3.	Numărul procedurii de achiziție:	Nr.: conform SIA RSAP
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Bunuri
1.5.	Codul CPV:	33696500-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	Buget CNAM, 2021
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, 1003600152570
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	Nu se aplică
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, 1003600152570
1.10.	Destinatarul bunurilor/serviciilor, IDNO:	IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, 1003600152570
1.11.	Limba de comunicare:	Limba de stat
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	SIA RSAP

1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	Nu se aplică
1.14.	Tipul contractului:	Vînzare-cumpărare
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:	Nu se aplică

2. Lista bunurilor/serviciilor și specificațiile tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrările solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
<i>Reagenți chimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” (loturile 1-37)</i>					
		Pentru loturile 1-28			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca;</p> <p>Reagenții să fie adaptați la Analizatorul SELECTRA PRO M;</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul SELECTRA PRO M, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare.</p> <p>Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fie pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p> <p>Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”</p>
		LOTUL 1			
1	33696500-0	ALAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	3 125	<p>cinetic, factor 1746, reagenți lichizi,</p> <p>posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic,</p> <p>valabilitatea nu mai puțin de 18 luni</p> <p>ISO-9001,BS EN</p> <p>ISO-9001:1994</p> <p>CE Marca</p> <p>ambalaj: 50-150ml</p>

		LOTUL 2			
2	33696500-0	ASAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 125	cinetic, factor 1746, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 3			
3	33696500-0	Albumina pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	720	cinetic;reagenți lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea9,12mmol/l;valabilitatea nu mai puti de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 4			
4	33696500-0	Fosfataza alcalină pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	720	linearitatea 5mg/l;reagenți lichizi ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 5			
5	33696500-0	Alfa-Amilaza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 500	Linearitatea 900U/L, factor 4640, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 6			
6	33696500-0	Alfa-Amilaza pancreatică pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	250	Linearitatea 900U/L, factor 4640, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 7			
7	33696500-0	Bilirubina totală pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 500	linearitatea 20mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 ENISO9ffl : 1994 ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 8			

8	33696500-0	Bilirubina directă pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 500	linearitatea 20mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 ENISO9ffl : 1994 ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 9			
9	33696500-0	Creatinina pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 700	linearitatea 5mg/dL reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 10			
10	33696500-0	Gamma-GT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	800	cinetic;reagenti lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea9,12mmol/l;valabilitatea nu mai puti de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 11			
11	33696500-0	Glucoza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 480	concentratia 5,56mmol/l; linearitatea400 mg/dl ;reagenti lichizi,posibilitatea utilizarii 0'2ml la analizator, valabilitatea nu mai putin de 18 luni; ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 250-500ml
		LOTUL 12			
12	33696500-0	Calciu pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 000	linearitatea 4mmol/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml
		LOTUL 13			
13	33696500-0	Clor pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	3 000	linearitatea 461,5mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai putin18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml
		LOTUL 14			
14	33696500-0	Fier Ferene pentru	ml	2 500	linearitatea 100g/L, reagenți lichizi,

		Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“			posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 15			
15	33696500-0	Proteina Totala pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	1 000	linearitatea 100g/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 16			
16	33696500-0	Proteina C reactivă pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	1 500	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		LOTUL 17			
17	33696500-0	Proteina totală în urină metoda cu Pirogalol roșu cu control și calibrator pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	200	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 18			
18	33696500-0	ASL-O pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	set	2	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		LOTUL 19			
19	33696500-0	Cholesterol total pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	1 000	linearitatea 500mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-250ml
		LOTUL 20			
20	33696500-0	Colesterol LDL pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	160	linearitatea 1487,5mmol/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 21			
21	33696500-0	Trigliceride pentru Analizatorul biochimic	ml		cinetic;reagenti lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea 9,12mmol/l;valabilitatea nu mai puti de 18 luni ISO-9001,BS EN

		automat Random Acces “Selectra Pro M“		700	ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml
		LOTUL 22			
22	33696500-0	Magneziu pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M”	ml	600	reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO- 9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 23			
23	33696500-0	Uree pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	3 720	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 24			
24	33696500-0	Lactate metoda enzimatică- colorimetrică, bireangeant pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces Selectra Pro M+calibrator (volumul de lucru 0,3 ml per test)	ml	1 000	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 25			
25	33696500-0	Acid uric pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	350	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 26			
26	33696500-0	Ferritin pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	500	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		LOTUL 27			
27	33696500-0	Ferritin calibrator pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	set	2	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca

		LOTUL 28			
28	33696500-0	Proba cu timol pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	1 000	linearitatea 50 mmol/l, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml
		Pentru loturile 29-37			Consumabilele să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Consumabilele să fie compatibile la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Consumabilele să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilitatii cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”
		LOTUL 29			
29	33696500-0	Material de control biochimic normal pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml
		LOTUL 30			
30	33696500-0	Material de control biochimic patologic indicii înalți pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml
		LOTUL 31			
31	33696500-0	Material de control pentru calibrarea investigațiilor biochimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	144	Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 3 ml pînă la 10 ml
		LOTUL 32			
32	33696500-0	Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L
		LOTUL 33			
33	33696500-0	Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	4	Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L
		LOTUL 34			
34	33696500-0	Eprubete pediatricce 2 ml pentru Analizatorul	buc	12	Certificat ISO al producătorului CE Marca

		biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”		000	
		LOTUL 35			
35	33696500-0	Eprubete/Cuve 5 ml prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Random Acces „Selectra Pro M”	buc	500	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		LOTUL 36			
36	33696500-0	Rotor chiuvetă pentru 48 reacții pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	6	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		LOTUL 37			
37	33696500-0	Set de mentenanță pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383	set	1	Set de mentenanță pentru PRO M /EL 200, 6003-383
38		LOTUL 38 <i>Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60</i>			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie PENTRA 60; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. 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. Prezentarea mostrelor la cerința pentru verificarea compatibilității cu analizatorul. Kit-ul (setul) de menenanță de la producătorul Analizorului complet automat de hematologie PENTRA ES 60 să fie inclus în preț. Menenanță să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.</p>
1	33696500-0	ABX Diluent, (canistră 20 L)	buc	18	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: canistra 20 L
2	33696500-0	ABX Lysebio - fl 0,4L	buc	15	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 0,4 L
3	33696500-0	ABX Eosinofix - fl 1 L	buc	14	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L
4	33696500-0	ABX Basolyse- fl 1 L	buc	21	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L

5	33696500-0	ABX Cleaner – fl 1 L	buc	14	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L
6	33696500-0	ABX Minoclair 500ml	buc	1	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
7	33696500-0	Diffstrol N, 3 ml*2	set	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
8	33696500-0	Diffstrol L, 3 ml*2	set	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
9	33696500-0	Diffstrol H, 3 ml*2	set	3	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml
		Total lotul 38			
39		LOTUL 39 <i>Reagenți pentru Analizatorul hematologic CD EMRLD</i>			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca;</p> <p>Reagenții să fie compatibili cu Analizatorul hematologic CD EMRLD;</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>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.</p> <p>Prezentarea mostrelor la cerința pentru verificarea compatibilității cu analizatorul.</p> <p>Mențenanța să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.</p>
1	33696500-0	Soluție de diluare, 10L	unit	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Canistră 10L
2	33696500-0	Soluție de spălare, 960 ml	unit	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 960ml
3	33696500-0	Soluție de lizare, 960 ml	unit	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 960ml
4	33696500-0	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5 %, 1L	unit	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1L
5	33696500-0	Set de control hematologic, 3 niv x 2,5ml (L, N, H)	set	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 2,5 ml
6	33696500-0	Calibrator	set	2	Certificat ISO al producătorului, CE Marca,
		Total lotul 39			
40		LOTUL 40: Reagenți pentru Coagulometru TECO Coatron X Pro			<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca;</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagentilor și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea</p>

					reagenților cu Coagulometru TECO Coatron X Pro, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control sa fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, sa fie pe baza de ser uman, numarul de parametri sa nu fie mai mic de 39.
1	33696500-0	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) leofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI	ml	400	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 5x2ml (200 teste – 10ml)
2	33696500-0	Set pentru determinarea APTT pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", ambalaj 5x5 ml TEClot APTT-S+5 x 5 ml CaCl2 0,025 M (1000 teste-25ml)	ml	25	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV ambalaj 5x5 ml (1000 teste-25ml)
3	33696500-0	Set pentru determinarea fibrinogenului pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	100	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 10 x 2 ml (800 teste – 20 ml)
4	33696500-0	IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste)	fl	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 fl 125 ml (1000 teste)
5	33696500-0	Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	10	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml
6	33696500-0	Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	10	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml
7	33696500-0	Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	2	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml
8	33696500-0	Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător	buc	13 000	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
		Total lotul 40			
41	33696500-0				Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul

		LOTUL 41: Consumabile și reagenți pentru analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis)			producătorului si de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis), la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control sa fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, sa fie pe baza de ser uman, numarul de parametri sa nu fie mai mic de 39.
1	33696500-0	Tub din silicon p-u reagenti, ser si deseuri	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
2	33696500-0	Valva p-u dozarea reagentului, serului si deseuriilor	buc	1	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
3	33696500-0	Material de control 3 nivele (L,N,H)	set	2	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
4	33696500-0	Pachet de reactive (Standart A, StandartB, solutie de spalare) 800 ml	buc	5	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
5	33696500-0	Solutie de spalare p-u fiecare zi (6*15 ml)	set	2	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
6	33696500-0	Termohirite p-u analizator K/Na	buc	24	CE Marca , UNI, EN ISO, TUV
		Total lotul 41			
42	33696500-0	LOTUL 42: Reagenti pentru analizator de gaze sanguine ABL 80 (sistema de tip închis)			Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului si de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul de gaze sanguine ABL80, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control sa fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, sa fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri sa nu fie mai mic de 39.
1	33696500-0	Casetă de senzori tip "SC80 50/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	unitati	11	Casetă de senzori tip "SC80 25/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
2	33696500-0	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	17	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
3	33696500-0	Soluție de calibrare, tip	set	1	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb

		“S7770 tHb calibration Solution”, compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80			calibration Solution”, compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
4	33696500-0	Material de control, tip “QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules”, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1	Material de control, tip “QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules”, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
5	33696500-0	Chitul de mentenanță anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	buc	1	Chitul de mentenanță anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80
		Total lotul 42			
		Pentru loturile 43-83			<p>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.</p> <p>De la operatorul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei, ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a monstrelor.In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie.</p> <p>Reagentii, solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sunt liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile. In instructiunea de folosire sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor, test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%.Test sistemele sa contin nu mai putin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativa a anticorpilor. Setul sa contine control pozitiv si negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativa a antigenilor si anticorpilor.</p> <p>Seturile sa fie detasabile, posibilitatea de a rupe stripuri si de a folosi cite un godeu.Sa fie posibil de a testa cite o proba.</p>
		LOTUL 43			
43	33696500-0	HBsAg	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 44			
44	33696500-0	Anticorpilor către HBsAg	teste	192	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 45			

45	33696500-0	Anticorpilor către HBc sumar	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 46			
46	33696500-0	Anticorpilor către HCV sumar	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 47			
47	33696500-0	Anticorpilor către IgM HAV	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 48			
48	33696500-0	Anticorpilor către HBc IgM	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 49			
49	33696500-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV VCA IgM	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 50			
50	33696500-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV/ VCAIgG	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 51			
51	33696500-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV /EAIgG	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 52			
52	33696500-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV - EBNA IgG	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 53			
53	33696500-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 54			
54	33696500-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG	teste	384	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 55			
55	33696500-0	Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 56			
56	33696500-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)	teste	96	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 57			
57	33696500-0	Reacția imunoenzimatică la		96	ISO-9001,BS EN

		anticorpi IgG pertusici (ELISA)	teste		ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 58			
58	33696500-0	D-dimer, 96 teste (ELISA)	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 59			
59	33696500-0	Procalcitonin, 96 teste (ELISA)	teste	288	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set
		LOTUL 60			
60	33696500-0	Test rapid la streptococul beta-hemolitic grupă A prin metoda imunocromatografică cu o singură etapă	teste	50	ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE
		LOTUL 61			
61	33696500-0	Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cetone, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocyte)	buc	5 500	Certificat ISO al producătorului CE Marca
		LOTUL 62			
62	33696500-0	Set pentru examinarea lichidului cefalo-rahidian calitativ și cantitativ	set	2	ISO; CE Marca
		LOTUL 63			
63	33696500-0	Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivele, 5x3ml	set	2	ISO; CE Marca
		LOTUL 64			
64	33696500-0	Azur-Eozin Romanovski, 1L	fl	1	ISO; CE Marca
		LOTUL 65			
65	33696500-0	Ulei de imersie 100ml	fl	3	ISO; CE Marca
		LOTUL 66			
66	33696500-0	Transponder 500	set	10	ISO; CE Marca
		LOTUL 67			
67	33696500-0	Toliclon Anti A 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca
		LOTUL 68			
68	33696500-0	Toliclon Anti B 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca
		LOTUL 69			
69	33696500-0	Toliclon Anti AB 50 doze,	fl	5	ISO; CE Marca

		5ml			
		LOTUL 70			
70	33696500-0	Țoliclon Anti D Super 50 doze, 5ml	fl	5	ISO; CE Marca
		LOTUL 71			
71	33696500-0	Acid acetic glacial	kg	0,5	ISO; CE Marca
		LOTUL 72			
72	33696500-0	Citrat de Na 5%	L	1	ISO; CE Marca
		LOTUL 73			
73	33696500-0	Set pentru determinarea ouălor de helmenți după metoda Katoh	set	15	ISO; CE Marca
		LOTUL 74			
74	33696500-0	Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină	teste	1 000	ISO; CE Marca
		LOTUL 75			
75	33696500-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 10 kg	buc	8	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 76			
76	33696500-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 1 kg	buc	24	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 77			
77	33696500-0	Eprubete K3EDTA 1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	8 000	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 78			
78	33696500-0	Eprubete coagulogramă Citrat Na 3,8% , volum singe 3ml	buc	1 000	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 79			
79	33696500-0	Eprubete plastic conice fără capac, volum 10 ml	buc	8 000	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 80			
80	33696500-0	Eprubete borosilicate pentru Stat-Fax	buc	1 500	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 81			
81	33696500-0	Plancete slaiduri pentru sedimentul urinei	buc	300	Certificat calitate de la producător
		LOTUL 82			
82	33696500-0	Container mase fecale, cu lopătică, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcare, cu capac filetat	buc	5 000	Certificat calitate de la producător

		LOTUL 83			
83	33696500-0	Hîrtie de filtru	kg	6	Certificat calitate de la producător

3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>Nu vor fi acceptate</i>
		<p><i>[forma garanției a/b/c]</i></p> <p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i> <i>sau</i></p> <p>b) <i>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății:IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii</i> <i>Denumirea Băncii:MF Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1003600152570</i> <i>Contul de decontare: MD20TRPCBW518430B00349AA</i> <i>Contul trezorierial:</i> <i>Contul bancar: TREZMD2X</i> <i>Trezoreria regională:</i> <i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____”</i> <i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției bancare acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<u>1</u> % din valoarea ofertei fără TVA.
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi (după caz):	Incoterms 2013
3.5.	Termenul de livrare/prestare:	01.01.2021-31.12.2021, <u>în termen de 5 zile de la înregistrarea comenzi beneficiaryului.</u>
3.6.	Locul licirării bunurilor/prestării serviciilor:	IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii, mun. Chisinau, str. Lomonosov 49
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	Achitarea va fi efectuată utilizând sistemul de e-facturare. În termen de 30 de zile după livrarea fiecărei partide de bunuri, prin transfer bancar.
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	45 zile

3.9.	Ofertele în valută străină:	<i>Nu se aplică</i>
------	-----------------------------	---------------------

4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor , este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	Termenul limită de depunere a ofertelor este:	<i>SIA RSAP</i>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”).	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”

5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>Nu se aplică</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>Nu se aplică</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>Nu se aplică</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe loturi</i>
5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	<i>Nu se aplică</i>

6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Se va aplica criteriul de evaluare: <i><u>Pretul cel mai scăzut</u></i>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	Nu se aplică
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<i>[forma garanției de bună execuție a/b/c]</i> a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială)</i> <i>conform formularului F3.4 sau</i>

		<p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății:IMSP Spitalul Clinic Municipal Boli Contagioase de Copii</i></p> <p><i>Denumirea Băncii:MF Trezoreria de Stat</i></p> <p><i>Codul fiscal:1003600152570</i></p> <p><i>Contul de decontare; MD20TRPCBW518430B00349AA</i></p> <p><i>Contul trezorierial:</i></p> <p><i>Contul bancar: TREZMD2X</i></p> <p><i>Trezoreria regională:</i></p> <p><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____</i></p> <p><i>sau</i></p> <p>c) <i>Alte forme ale garanției de bună execuție acceptate de autoritatea contractantă.</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	Nu se aplică
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	6 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

Ludmila Bîrca

CAPITOLUL III
FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

Formular	Denumirea
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare
F3.3	Garanție de bună execuție

Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Anunț/Invitația de participare Nr.: _____

Către: _____
[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examineate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. _____.
[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) _____ se angajează să
[denumirea ofertantului]

presteze, în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri/servicii _____.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor/serviciilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începînd cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment pînă la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, _____
[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidentă în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: _____
[semnatura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: _____

În calitate de: _____
[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: _____

Adresa: _____

Data: “ ____ ” 20 ____

Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hîrtie specială protejată.]

[Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]

Beneficiar: _____
[numele și adresa autorității contractante]

Data: “ ____ ” 20 ____

GARANȚIE DE OFERTĂ Nr._____

[denumirea băncii] a fost informată că

[numele ofertantului] (numit în continuare „Ofertant”)
urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ ____ ” 20 ____ (numită în
continuare „ofertă”) pentru livrarea/prestarea _____
[obiectul achiziției]
conform anunțului de participare nr. _____ din “ ____ ” 20 _____.

[sumă în cifre] ([sumă în cuvinte])

La cererea Ofertantului, noi, _____, prin prezenta,
[denumirea băncii]
ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:
_____ (_____)

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însotite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor procedurii de achiziție, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant cîștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ ____ ” 20 _____.

[semnatura autorizata a băncii]

Garanție de bună execuție (F3.3)

[Banca comercială, la cererea ofertantului cîștișător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]

Data: “ ____ ” 20 ____

Procedura de achiziție Nr.: _____

Oficiul Băncii: _____
[introduceți numele complet al garantului]

Beneficiar: _____
[introduceți numele complet al autorității contractante]

GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE **Nr. _____**

Noi, [introduceți numele legal și adresa băncii], am fost informați că firmei [introduceți numele deplin al Furnizorului/Prestatorului] (numit în continuare „Furnizor/Prestator”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare/prestare _____ [obiectul achiziției, descrieți bunurile/serviciile] conform invitației la procedura de achiziție nr. din _____. 201_ [numărul și data procedurii de achiziție] (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi întelegem că Furnizorul/Prestatorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorul/Prestatorul ui, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește [introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte] la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul/Prestatorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai tîrziu de [introduceți numărul] de la data de [introduceți luna] [introduceți anul],¹ și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului/Prestatorului]

¹ Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi suntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

CAPITOLUL IV
SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevale asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

Formular	Denumirea
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

Denumirea bunurilor/serviciilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
2	3	4	5	6	7	8
<i>Reagenți chimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”</i> <i>(loturile 1-37)</i>						

Pentru loturile 1-28				<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca;</p> <p>Reagenții să fie adaptați la Analizatorul SELECTRA PRO M;</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul SELECTRA PRO M, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare.</p> <p>Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fie pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p>		
----------------------	--	--	--	---	--	--

				Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilitatii cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”		
LOTUL 1						
ALAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				cinetic, factor 1746, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 2						
ASAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				cinetic, factor 1746, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 3						
Albumina pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				cinetic;reagenti lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea9,12mmol/l;valabilitatea nu mai puti de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 4						
Fosfataza alcalină pentru				linearitatea 5mg/l;reagenti lichizi ISO-9001,BS EN		

Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 5						
Alfa-Amilaza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				Linearitatea 900U/L, factor 4640, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 6						
Alfa-Amilaza pancreatică pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				Linearitatea 900U/L, factor 4640, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 7						
Bilirubina totală pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				linearitatea 20mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 EN ISO 9001 : 1994 ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 8						
Bilirubina directă pentru Analizatorul biochimic automat				linearitatea 20mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea		

Random Acces "Selectra Pro M"				utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 ENISO9ffl : 1994 ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 9						
Creatinină pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				linearitatea 5mg/dL reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 10						
Gamma-GT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				cinetic;reagenți lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea 9,12mmol/l;valabilitatea nu mai putin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 11						
Glucoza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				concentratia 5,56mmol/l; linearitatea 400 mg/dl ;reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml la analizator, valabilitatea nu mai putin de 18 luni; ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 250-500ml		
LOTUL 12						
Calciu pentru Analizatorul				linearitatea 4mmol/L, reagenți lichizi,		

biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“				posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml		
LOTUL 13						
Clor pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“				linearitatea 461,5mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai putin18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-150ml		
LOTUL 14						
Fier Ferene pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“				linearitatea 100g/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 1uniISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 15						
Proteina Totala pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“				linearitatea 100g/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 1uniISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 16						
Proteina C reactiva pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“				Certificat ISO al producătorului CE Marca		

LOTUL 17				Certificat calitate de la producător		
Proteina totală în urină metoda cu Pirogalol roșu cu control și calibrator pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"						
LOTUL 18				Certificat ISO al producătorului CE Marca		
ASL-O pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"						
LOTUL 19						
Cholesterol total pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				linearitatea 500mg/dL, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj:50-250ml		
LOTUL 20						
Colesterol LDL pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				linearitatea 1487,5mmol/L, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		
LOTUL 21						
Trigliceride pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"				cinetic;reagenți lichizi;concentratia 2.28mmol/l,linearitatea9,12mmol/l;valabilitatea nu mai putin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-100ml		

LOTUL 22				reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,5ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 23				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 24				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 25				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 26				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi,		
Ferritin pentru Analizatorul						

biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
LOTUL 27						
Ferritin calibrator pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca		
LOTUL 28						
Proba cu timol pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“				linearitatea 50 mmol/1, reagenți lichizi, posibilitatea utilizării 0,2ml de reagent la analizator biochimic, valabilitatea nu mai puțin de 18 luni ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: 50-150ml		
Pentru loturile 29-37				Consumabilele să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Consumabilele să fie compatibile la Analizatorul SELECTRA PRO M ; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Consumabilele să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Prezentarea mostrelor obligatoriu pentru verificarea compatibilității cu Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“		
LOTUL 29						
Material de control biochimic				Certificat ISO al producătorului		

normal pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml		
LOTUL 30						
Material de control biochimic patologic indicii înalte pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 5 ml pînă la 10 ml		
LOTUL 31						
Material de control pentru calibrarea investigațiilor biochimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca ambalaj: Flacoane cu volumul de la 3 ml pînă la 10 ml		
LOTUL 32						
Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L		
LOTUL 33						
Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca Ambalaj: Flacoane cu volumul de la 0,5 L pînă la 1L		
LOTUL 34						
Eprubete pediatrice 2 ml pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca		
LOTUL 35						
Eprubete/Cuve 5 ml prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Random Acces „Selectra Pro M”				Certificat ISO al producătorului CE Marca		

LOTUL 36				Certificat ISO al producătorului CE Marca		
Rotor chiuvetă pentru 48 reacții pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”						
LOTUL 37				Set de mentenanțe pentru PRO M /EL 200, 6003-383		
Set de mentanțe pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383						
LOTUL 38 Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60				<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca;</p> <p>Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie PENTRA 60;</p> <p>Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>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.</p> <p>Prezentarea mostrelor la cerința pentru verificarea compatibilității cu analizatorul.</p> <p>Kit-ul (setul) de mentenanță de la producătorul Analizorului complet automat de hematologie PENTRA ES 60 să fie inclus în preț.</p> <p>Mentenanța să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.</p>		
ABX Diluent, (canistă 20 L)				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: canistra 20 L		
ABX Lysebio - fl 0,4L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 0,4 L		
ABX Eosinofix - fl 1 L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L		

ABX Basolyse- fl 1 L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L			
ABX Cleaner – fl 1 L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1 L			
ABX Minoclair 500ml				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml			
Difftrol N, 3 ml*2				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml			
Difftrol L, 3 ml*2				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml			
Difftrol H, 3 ml*2				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 3 ml			
LOTUL 39 Reagenți pentru Analizatorul hematologic CD EMRLD				Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca; Reagenții să fie compatibili cu Analizatorul hematologic CD EMRLD; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reative să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor. Prezentarea mostrelor la cerința pentru verificarea compatibilității cu analizatorul. Mentenanță să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului, inclusă în prețul ofertei.			
Soluție de diluare, 10L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Canistră 10L			
Soluție de spălare, 960 ml				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 960ml			
Soluție de lizare, 960 ml				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 960ml			
Soluție concentrată de hipoclorid 0,5 %, 1L				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 1L			

Set de control hematologic, 3 niv x 2,5ml (L, N, H)				Certificat ISO al producătorului, CE Marca, Ambalaj: Flacon 2,5 ml	
Calibrator				Certificat ISO al producătorului, CE Marca,	
LOTUL 40 Reagenți pentru Coagulometru TECO Coatron X Pro				Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu Coagulometru TECO Coatron X Pro, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fie pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.	
Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) leofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 5x2ml (200 teste – 10ml)	
Set pentru determinarea APTT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", ambalaj 5x5 ml TEClot APTT-S+5 x 5 ml CaCl2 0,025 M (1000 teste-25ml)				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV ambalaj 5x5 ml (1000 teste-25ml)	
Set pentru determinarea fibrinogenului pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 10 x 2 ml (800 teste – 20 ml)	

IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste)				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 fl 125 ml (1000 teste)		
Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml		
Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml		
Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV Ambalaj 1 ml		
Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
LOTUL 41: Consumabile și reagenți pentru analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis)				Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis), la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fie pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.		

Tub din silicon p-u reagenti, ser si deseuri				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
Valva p-u dozarea reagentului, serului si deseurilor				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
Material de control 3 nivale (L,N,H)				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
Pachet de reactive (Standart A, StandartB, solutie de spalare) 800 ml				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
Solutie de spalare p-u fiecare zi (6*15 ml)				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
Termohirtie p-u analizator K/Na				CE Marca , UNI, EN ISO, TUV		
LOTUL 42: Reagenți pentru analizator de gaze sanguine ABL 80 (sistema de tip închis)				<p>Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, TUV, CE Marca; Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător; Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător. Firma furnizator de reactive să dispună de ingineri calificați în domeniu pentru a face programarea reagenților și pentru a demonstra calitatea și compatibilitatea reagenților cu analizatorul de gaze sanguine ABL80, la necesitate, maximum în 24h de la solicitare. Materialul de control să fie compatibil cu reactivele respective care sunt solicitate, să fiu pe baza de ser uman, numarul de parametri să nu fie mai mic de 39.</p>		
Casetă de senzori tip "SC80 50/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80				Casetă de senzori tip "SC80 25/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80		
Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80				Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80		
Soluție de calibrare, tip "S7770				Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration		

tHb calibration Solution”, compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80				Solution”, compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80		
Material de control, tip “QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules”, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80				Material de control, tip “QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules”, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80		
Chitul de mentenanța anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80				Chitul de mentenanța anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80		
Pentru loturile 43-83				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. De la operatorul cistigator in timp de 5 zile din momentul luarii deciziei, ofertantul sa asigure prezenta specialistului la procedurile de testare a monstrelor.In set sa fie prezenti toti reagentii necesari pentru reactie. Reagentii,solutiile din set sa fie lichizi si gata de lucru, in cazul cind nu sunt liofilizati. Solutiile de lucru sa fie stabile mai mult de 30 zile. In instructiunea de folosire sa fie indicata specificitatea si sensibilitatea testelor, test sistemele sa fie cu sensibilitatea nu mai mica de 99.8%.Test sistemele sa contin nu mai putin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativa a anticorpilor. Setul sa contina control pozitiv si negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativa a antigenilor si anticorpilor. Seturile sa fie detasabile, posibilitatea de a rupe		

				stripuri si de a folosi cite un godeu.Sa fie posibil de a testa cite o proba.		
LOTUL 43						
HBsAg				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 44						
Anticorpilor către HBsAg				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 45						
Anticorpilor către HBC sumar				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 46						
Anticorpilor către HCV sumar				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 47						
Anticorpilor către IgM HAV				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 48						
Anticorpilor către HBC IgM				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 49						
Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV VCA IgM				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 50						
Anticorpilor la infecția Epștein-				ISO-9001,BS EN		

Barr Virus EBV/ VCAIgG				ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 51						
Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV /EA IgG				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 52						
Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV - EBNA IgG				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 53						
Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 54						
Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 55						
Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 56						
Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 57						
Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG pertusici (ELISA)				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 58						
D-dimer, 96 teste (ELISA)				ISO-9001,BS EN		

				ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 59						
Procalcitonin, 96 teste (ELISA)				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE Marca ambalaj: set		
LOTUL 60						
Test rapid la streptococul beta-hemolitic grupă A prin metoda imunocromatografică cu o singură etapă				ISO-9001,BS EN ISO-9001:1994 CE		
LOTUL 61						
Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cete, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocite)				Certificat ISO al producătorului CE Marca		
LOTUL 62						
Set pentru examinarea lichidului cefalo-rahidian calitativ și cantitativ				ISO; CE Marca		
LOTUL 63						
Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivale, 5x3ml				ISO; CE Marca		
LOTUL 64						
Azur-Eozin Romanovski, 1L				ISO; CE Marca		
LOTUL 65						
Ulei de imersie 100ml				ISO; CE Marca		

LOTUL 66						
Transponder 500				ISO; CE Marca		
LOTUL 67						
Toliclon Anti A 50 doze, 5ml				ISO; CE Marca		
LOTUL 68						
Toliclon Anti B 50 doze, 5ml				ISO; CE Marca		
LOTUL 69						
Toliclon Anti AB 50 doze, 5ml				ISO; CE Marca		
LOTUL 70						
Toliclon Anti D Super 50 doze, 5ml				ISO; CE Marca		
LOTUL 71						
Acid acetic glacial				ISO; CE Marca		
LOTUL 72						
Citrat de Na 5%				ISO; CE Marca		
LOTUL 73						
Set pentru determinarea ouălor de helmenți după metoda Katoh				ISO; CE Marca		
LOTUL 74						
Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină				ISO; CE Marca		
LOTUL 75						
Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 10 kg				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 76						
Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 1 kg				Certificat calitate de la producător		

LOTUL 77						
Eprubete K3EDTA 1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 78						
Eprubete coagulogramă Citrat Na 3,8% , volum singe 3ml				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 79						
Eprubete plastic conice fără capac, volum 10 ml				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 80						
Eprubete borosilicate pentru Stat-Fax				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 81						
Plancete slaiduri pentru sedimentul urinei				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 82						
Container mase fecale, cu lopătică, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcare, cu capac filetat				Certificat calitate de la producător		
LOTUL 83						
Hârtie de filtru				Certificat calitate de la producător		

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către oferant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: Cererea ofertelor de prețuri

*Reagenți chimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”
(loturile 1-37)*

LOTUL 1

33696500-0	ALAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 125				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 2							
33696500-0	ASAT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 125				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 3							
33696500-0	Albumina pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	720				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 4							
33696500-0	Fosfataza alcalină pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	720				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 5							
33696500-0	Alfa-Amilaza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 6							
33696500-0	Alfa-Amilaza pancreatică pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	250				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 7							
33696500-0	Bilirubina totală pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 8							
33696500-0	Bilirubina directă pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 9							
33696500-0	Creatinina pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 700				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 10							
33696500-0	Gamma-GT pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	800				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 11							
33696500-0	Glucoza pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 480				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 12							

33696500-0	Calciu pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	3 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 13							
33696500-0	Clor pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	3 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 14							
33696500-0	Fier Ferene pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	2 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 15							
33696500-0	Proteina Totala pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	1 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 16							
33696500-0	Proteina C reactivă pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	1 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 17							
33696500-0	Proteina totală în urină metoda cu Pirogalol roșu cu control și calibrator pentru Analizatorul biochimic	ml					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	automat Random Acces “Selectra Pro M“		200					
	LOTUL 18							
33696500-0	ASL-O pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	set	2				01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 19							
33696500-0	Cholesterol total pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	1 000				01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 20							
33696500-0	Colesterol LDL pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M“	ml	160				01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 21							
33696500-0	Trigliceride pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	700				01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 22							
33696500-0	Magneziu pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces “Selectra Pro M“	ml	600				01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 23							
33696500-0	Uree pentru Analizatorul biochimic automat Random	ml					01.01.2021- 31.12.2021, în termen de 5 zile	MD65TRPCBW518430A00349AA

	Acces "Selectra Pro M"		3 720					de la comandă	
	LOTUL 24								
33696500-0	Lactate metoda enzimatică-colorimetrică, bireangeant pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces Selectra Pro M+calibrator (volumul de lucru 0,3 ml per test)	ml	1 000					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 25								
33696500-0	Acid uric pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	350					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 26								
33696500-0	Ferritin pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	500					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 27								
33696500-0	Ferritin calibrator pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	set	2					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 28								
33696500-0	Proba cu timol pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces "Selectra Pro M"	ml	1 000					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 29								
33696500-0	Material de control	ml	300					01.01.2021-	MD65TRPCBW518430A00349AA

	biochimic normal pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”						31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	
	LOTUL 30							
33696500-0	Material de control biochimic patologic indicii înalți pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	300				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 31							
33696500-0	Material de control pentru calibrarea investigațiilor biochimici pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	ml	144				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 32							
33696500-0	Soluție de spălare pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	3				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 33							
33696500-0	Soluție de sistem pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	litri	4				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 34							
33696500-0	Eprubete pediatrice 2 ml pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	12 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 35							

33696500-0	Eprubete/Cuve 5 ml prelucrate cu anticoagulant pentru analizatorul Random Acces „Selectra Pro M”	buc	500					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 36								
33696500-0	Rotor chiuvetă pentru 48 reacții pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M”	buc	6					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 37								
33696500-0	Set de mentenance pentru Analizatorul biochimic automat Random Acces „Selectra Pro M” PRO M /EL 200, 6003-383	set	1					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

LOTUL 38 Reagenți pentru Analizorul complet automat de hematologie PENTRA ES 60

33696500-0	ABX Diluent, (canistră 20 L)	Buc	18					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	ABX Lysebio - fl 0,4L	Buc	15					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	ABX Eosinofix - fl 1 L	Buc	14					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	ABX Basolyse- fl 1 L	Buc	21					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	ABX Cleaner – fl 1 L	Buc	14					01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

							termen de 5 zile de la comandă	
33696500-0	ABX Minoclair 500ml	Buc	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Difftrol N, 3 ml*2	Set	3				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Difftrol L, 3 ml*2	Set	3				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Difftrol H, 3 ml*2	Set	3				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

LOTUL 39: Reagenți pentru Analizatorul hematologic CD EMRLD

33696500-0	Soluție de diluare, 10L	unit	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Soluție de spălare, 960 ml	unit	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Soluție de lizare, 960 ml	unit	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Soluție concentrată de hipoclorid 0,5 %, 1L	unit	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Set de control hematologic, 3 niv x 2,5ml (L, N, H)	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

33696500-0	Calibrator	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
LOTUL 40: Reagenți pentru Coagulometru TECO Coatron X Pro								
33696500-0	Set pentru determinarea timpului de protrombin (TP) leofilizat pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" nu mai mult de 1,1 ISI	ml	400				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Set pentru determinarea APTT pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro", ambalaj 5x5 ml TEClot APTT-S+5 x 5 ml CaCl2 0,025 M (1000 teste-25ml)	ml	25				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Set pentru determinarea fibrinogenului pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	100				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	IBS Buffer 1 fl 125 ml (1000 teste)	fl	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Plasma de control normală human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	10				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Plasma de control patologică human cu parametri PT, APTT, TT, FIB, DD pentru protrombin	ml	10				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"							
33696500-0	Calibrator universal la PT, APTT, TT, FIB, Factors, PC, PS, AT pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro"	ml	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Cuvete de reacție pentru pentru coagulometru "TECO Coatron X Pro" cu codul de bare originale de la producător	buc	13 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

LOTUL 41: Consumabile și reagenți pentru analizatorul ionoselectiv K, Na, Easy Lyte plus (sistema de tip închis)

33696500-0	Tub din silicon p-u reagenti, ser si deseuri	buc	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Valva p-u dozarea reagentului, serului si deseurilor	buc	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Material de control 3 nivele (L,N,H)	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Pachet de reactive (Standart A, StandartB, solutie de spalare) 800 ml	buc	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Solutie de spalare p-u fiecare zi (6*15 ml)	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Termohirtie p-u analizator K/Na	buc	24				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

							termen de 5 zile de la comandă	
LOTUL 42: Reagenti pentru analizator de gaze sanguine ABL 80 (sistema de tip închis)								
33696500-0	Casetă de senzori tip "SC80 50/30 Full OX, No QC3 sensor cassette", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	unitati	11				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Casetă de soluții, tip "ABL80 FLEX Solution pack CO-OX", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	17				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Soluție de calibrare, tip "S7770 tHb calibration Solution", compatibilă cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Material de control, tip "QUALICHECK4+, level 2 YELLOW, box of 30 ampoules", compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	set	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
33696500-0	Chitul de menenanță anuala, compatibil cu analizatorul de gaze sanguine ABL80	buc	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 43							
33696500-0	HBsAg	teste	384				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 44							
33696500-0	Anticorpilor către HBsAg	teste	192				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 45							
33696500-0	Anticorpilor către HBc sumar	teste	384				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 46							
33696500-0	Anticorpilor către HCV sumar	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 47							
33696500-0	Anticorpilor către IgM HAV	teste	96				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 48							
33696500-0	Anticorpilor către HBc IgM	teste	96				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 49							
33696500-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV VCA IgM	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 50							
33696500-0	Anticorpilor la infecția Epștein-Barr Virus EBV/ VCAIgG	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 51							
33696500-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV /EAIgG	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 52							
33696500-0	Anticorpilor la Epștein-Barr Virus EBV - EBNA IgG	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 53							
33696500-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgM	teste	384				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 54							
33696500-0	Anticorpilor la infecția cu Cytomegalovirus IgG	teste	384				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 55							
33696500-0	Reacția imunoenzimatică la yersenioze IgM (ELISA)	teste	96				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 56							
33696500-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgM pertusici (ELISA)	teste	96				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 57							
33696500-0	Reacția imunoenzimatică la anticorpi IgG pertusici (ELISA)	teste	96				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 58							
33696500-0	D-dimer, 96 teste (ELISA)	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 59							
33696500-0	Procalcitonin, 96 teste (ELISA)	teste	288				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 60							
33696500-0	Test rapid la streptococul beta-hemolitic grupă A prin metoda imunocromatografică cu o singură etapă	teste	50				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 61							
33696500-0	Test strip-determinarea a 11 parametri în urină (blood, urobilinogen, bilirubina, proteina, nitriti, cetone, acid ascorbic, glucoza, pH, specific gravity, leucocite)	Buc	5 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 62							
33696500-0	Set pentru examinarea lichidului cefalo-rahidian calitativ și cantitativ	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 63							
33696500-0	Material Control calitate pentru determinarea proteinei în urina 3 nivele, 5x3ml	set	2				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 64							
33696500-0	Azur-Eozin Romanovski, 1L	fl	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 65							
33696500-0	Ulei de imersie 100ml	fl	3				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 66							
33696500-0	Transponder 500	set	10				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 67							
33696500-0	Toliclon Anti A 50 doze, 5ml	fl	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 68							
33696500-0	Toliclon Anti B 50 doze, 5ml	fl	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 69							
33696500-0	Toliclon Anti AB 50 doze, 5ml	fl	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 70							
33696500-0	Toliclon Anti D Super 50 doze, 5ml	fl	5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 71							
33696500-0	Acid acetic glacial	kg	0,5				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 72							
33696500-0	Citrat de Na 5%	L	1				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 73							
33696500-0	Set pentru determinarea ouălor de helmenți după metoda Katoh	set	15				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 74							
33696500-0	Teste pentru determinarea corpilor cetonici în urină	teste	1 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 75							
33696500-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 10 kg	buc	8				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 76							
33696500-0	Containere pentru colectarea deșeurilor medicale 1 kg	buc	24				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 77							
33696500-0	Eprubete K3EDTA 1,0 ml capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă	buc	8 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA

	LOTUL 78							
33696500-0	Eprubete coagulogramă Citrat Na 3,8% , volum singe 3ml	buc	1 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 79							
33696500-0	Eprubete plastic conice fără capac, volum 10 ml	buc	8 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 80							
33696500-0	Eprubete borosilicate pentru Stat-Fax	buc	1 500				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 81							
33696500-0	Plancete slaiduri pentru sedimentul urinei	buc	300				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 82							
33696500-0	Container mase fecale, cu lopătică, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcarea, cu capac filetat	buc	5 000				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	LOTUL 83							
33696500-0	Hârtie de filtru	kg	6				01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la comandă	MD65TRPCBW518430A00349AA
	TOTAL:							

Semnat: _____ Numele, Prenumele: _____ În calitate de: _____

Ofertantul: _____ Adresa: _____

**CAPITOLUL V
FORMULARUL DE CONTRACT**

**Formular
Denumirea**

F5.1

Contract-model Bunuri

F5.2

Contract-model Servicii



A C H I Z I T I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare **Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2021**

Cod CPV: 33696500-0

“ ” 20 _____

mun. Chișinău

(localitatea)

**Furnizorul de bunuri
Autoritatea contractantă**

,
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)

reprezentată prin _____,

(funcția, numele, prenumele)

care acționează în baza _____,
(statut, regulament, hotărîre etc.)

denumit(a) în continuare *Vînzător*

_____,

(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)

pe de o parte,

_____,
(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)

reprezentată prin _____,

(funcția, numele, prenumele)

care acționează în baza _____,
(statut, regulament, hotărîre etc.)

denumit(a) în continuare *Cumpărător*

_____,
(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)

pe de altă parte,

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

a. Achiziționarea _____,
(denumirea bunului)
denumite în continuare Bunuri, conform procedurii de achiziții publice de tip _____ nr. _____ din _____,
în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din
„____” 20___.

b. Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:

- Specificația tehnică;
- Specificația de preț;
- [adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]

- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Cumpărător/beneficiar, Vînzătorul se obligă prin prezenta să livreze Cumpărătorului/beneficiarului Bunurile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Vînzătorului, în calitate de contravaloare a livrării bunurilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

1.1. Vînzătorul își asumă obligația de a livra Bunurile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.

1.2. Cumpărătorul/beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să receptioneze Bunurile de Vînzător.

1.3. Calitatea Bunurilor se atestă prin certificatele de calitate indicate în Specificație. Bunurile livrate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

1.4. Termenele de garanție *[valabilitate, după caz]* a Bunurilor sunt indicate în Specificație.

2. Termeni și condiții de livrare

2.1. Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vînzător în termenele prevăzute de graficul de livrare, 01.01.2021-31.12.2021, în termen de 5 zile de la înregistrarea comenzi Beneficiarului.

2.2. Documentația de însoțire a Bunurilor include:

[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

2.3. Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Cumpărătorului cel tîrziu la momentul livrării bunurilor la destinația finală. Livrarea bunurilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

3. Prețul și condiții de plată

3.1. Prețul Bunurilor livrate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2. Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.
(suma cu cifre și litere)

3.3. Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate va efectua în lei moldovenești.

3.4. Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

În termen de 30 de zile după livrarea fiecărei partidei de bunuri, prin transfer bancar.

3.5. Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Vînzătorului indicat în prezentul Contract.

4. Condiții de predare-primire

4.1. Bunurile se consideră predate de către Vînzător și recepționate de către Cumpărător *[destinatar, după caz]* dacă:

- a) cantitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Lista bunurilor și graficul livrării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație;
- c) ambalajul și integritatea Bunurilor corespunde informației indicate în Specificație.

4.2. Vînzătorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu livrarea Bunurilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Vînzător a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5. Standarde

5.1. Produsele furnizate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către furnizor în propunerea sa tehnică.

5.2. Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6. Obligațiile părților

6.1. În baza prezentului Contract, Vînzătorul se obligă:

- a) să livreze Bunurile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de _____ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea livrării Bunurilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Bunurilor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*, în termenele stabilite, în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Bunurilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător *[destinatar, după caz]*.

6.2. În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Bunurilor livrate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;

- b) să asigure achitarea Bunurilor livrate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7. Forța majoră

7.1. Părțile sunt exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2. Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de 10 zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3. Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8. Rezilierea

8.1. Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2. Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

a) Cumpărător în caz de refuz al Vînzătorului de a livra Bunurile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Vînzător a termenelor de livrare stabilite;

c) Vînzător în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Bunurilor;

d) Vînzător sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3. Partea inițiatore a rezilierei Contractului este obligată să comunice în termen de 5 zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4. Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de 5 zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezilierea.

9. Reclamații

9.1. Reclamațiile privind cantitatea Bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Vînzătorului.

9.2. Pretențiile privind calitatea bunurilor livrate sunt înaintate Vînzătorului în termen de 5 zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3. Vînzătorul este obligat să examineze pretențiile înaintate în termen de 5 zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4. În caz de recunoaștere a pretențiilor, Vînzătorul este obligat, în termen de 5 zile, să livreze suplimentar Cumpărătorului cantitatea nelivrată de bunuri, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substituie sau să le corecteze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5. Vînzătorul poartă răspundere pentru calitatea Bunurilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6. În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sănătate suportate de partea vinovată.

10. Sancțiuni

10.1. Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în quantum de _____ din valoarea contractului.

10.2. Pentru refuzul de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garantia de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Vînzătorul suportă o penalitate în valoare de 5 % din suma totală a contractului.

10.3. Pentru livrarea/prestarea cu întîrziere a Bunurilor, Vînzătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1 % din suma Bunurilor nelivrare, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește 5 zile, se consideră ca fiind refuz de a vinde Bunurile prevăzute în prezentul Contract și Vînzătorului i se va reține garantia de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4. Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de 0,1 % din suma Bunurilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de 5 % din suma totală a prezentului contract.

11. Drepturi de proprietate intelectuală

11.1. Furnizorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricărora:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12. Dispoziții finale

12.1. Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2. De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3. Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sănătate suportate de ambele Părți.

12.4. Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5. Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Vînzător, Cumpărător.

12.6. Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la Trezoreria de Stat a Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7. Prezentul contract este valabil pînă la 31 decembrie 2020.

12.8. Prezentul Contract reprezintă acordul de voîntă al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una din părți.

12.9. Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13. Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

**Furnizorul de bunuri
Autoritatea contractantă**

Adresa poștală:

Adresa poștală:

Telefon:

Telefon:

Cont de decontare:

Cont de decontare:

Banca:

Banca:

Adresa poștală a băncii:

Adresa poștală a băncii:

Cod:

Cod:

Cod fiscal:

Cod fiscal:

14. Semnăturile părților

**Furnizorul de bunuri
Autoritatea contractantă**

Semnătura autorizată:

Semnătura autorizată:

L.S.

L.S.



A C H I Z I T I I P U B L I C E

CONTRACT Nr. _____

de achiziționare _____

Cod CPV: _____

“ _____ ” 20 _____
(localitatea)

Prestatorul de servicii	Autoritatea contractantă
<p>_____, <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i> reprezentată prin _____, <i>(funcția, numele, prenumele)</i> care acționează în baza _____, <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i></p>	<p>_____, <i>(denumirea completă a întreprinderii, asociației, organizației)</i> reprezentată prin _____, <i>(funcția, numele, prenumele)</i> care acționează în baza _____, <i>(statut, regulament, hotărîre etc.)</i></p>

denumit(a) în continuare <i>Prestator</i> <hr/> <small>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</small> pe de o parte,	denumit(a) în continuare <i>Cumpărător</i> <hr/> <small>(se indică nr. și data de înregistrare în Registrul de Stat)</small> pe de altă parte,
--	--

ambii (denumiți(te) în continuare *Părți*), au încheiat prezentul Contract referitor la următoarele:

a) Achiziționarea

- _____ ,
 1. *(denumirea serviciului)*
 b) denumite în continuare Servicii, conform procedurii de achiziții publice de tip
 _____ nr. _____ din _____ ,
 în baza deciziei grupului de lucru al Cumpărătorului/Beneficiarului din,,_____
 _____ 20_____.

b.Următoarele documente vor fi considerate părți componente și integrale ale Contractului:

- a) Specificația tehnică;
- b) Specificația de preț;
- c) *[adăugați alte documente componente conform necesității, de exemplu, desene, grafice, formulare, protocolul de recepționare provizorie și finală etc.]*
- c. Prezentul Contract va predomina asupra tuturor altor documente componente. În cazul unor discrepanțe sau inconsecvențe între documentele componente ale Contractului, documentele vor avea ordinea de prioritate enumerată mai sus.
- d. În calitate de contravaloare a plășilor care urmează a fi efectuate de Beneficiar, Prestatorul se obligă prin prezenta să presteze Beneficiarului Serviciile și să înlăture defectele lor în conformitate cu prevederile Contractului sub toate aspectele.
- e. Beneficiarul se obligă prin prezenta să plătească Prestatorului, în calitate de contravaloare a prestării serviciilor, precum și a înlăturării defectelor lor, prețul Contractului sau orice altă sumă care poate deveni plătibilă conform prevederilor Contractului în termenele și modalitatea stabilite de Contract.

1. Obiectul Contractului

- 1.1. Prestatorul își asumă obligația de a presta Serviciile conform Specificației, care este parte integrantă a prezentului Contract.
- 1.2. Beneficiarul se obligă, la rîndul său, să achite și să recepționeze Serviciile prestate de Prestator.
- 1.3. Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele indicate în Specificație Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă, se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.
- 1.4. Termenele de garanție *[valabilitate, după caz]* a Serviciilor sunt indicate în Specificație.

2.Termeni și condiții de prestare

2.1 Prestarea Serviciilor se efectuează de către Prestator în termenele prevăzute de graficul de prestare.

2.2 Documentația de însoțire a Serviciilor include:

[Cerințele de mai sus trebuie prevăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

2.3 Originalele documentelor prevăzute în punctul 2.2 se vor prezenta Beneficiarului cel tîrziu la momentul prestării serviciilor. Prestarea serviciilor se consideră încheiată în momentul în care sunt prezentate documentele de mai sus.

3 Prețul și condiții de plată

3.1 Prețul Serviciilor prestate conform prezentului Contract este stabilit în lei moldovenești, fiind indicat Specificația prezentului Contract.

3.2 Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: _____ lei MD.

(suma cu cifre și litere)

3.3 Achitarea plăților pentru Serviciilor prestate va efectua în lei moldovenești.

3.4 Metoda și condițiile de plată de către Cumpărător vor fi:

[Cerințele de mai sus trebuie revăzute de către autoritatea contractantă și ajustate conform cerințelor actuale.]

3.5 Plățile se vor efectua prin transfer bancar pe contul de decontare al Prestatorului indicat în prezentul Contract.

4 Condiții de predare-primire

4.1 Serviciile se consideră predate de către Prestator și recepționate de către Cumpărător [destinatar, după caz] dacă:

- a) cantitatea Serviciilor corespunde informației indicate în Lista serviciilor și graficul prestării și documentele de însoțire conform punctului 2.2 al prezentului Contract;
- b) calitatea Serviciilor corespunde informației indicate în Specificație;

4.2 Prestatorul este obligat să prezinte Cumpărătorului un exemplar original al facturii fiscale odată cu prestarea Serviciilor, pentru efectuarea plății. Pentru nerespectarea de către Prestator a prezentei clauze, Cumpărătorul își rezervă dreptul de a majora termenul de achitare prevăzut în punctul 3.4 corespunzător numărului de zile de întârziere și de a fi exonerat de achitarea penalității stabilite în punctul 10.3.

5 Standarde

5.1 Serviciile prestate în baza contractului vor respecta standardele prezentate de către prestator în propunerea sa tehnică.

5.2 Cînd nu este menționat nici un standard sau reglementare aplicabilă se vor respecta standardele sau alte reglementări autorizate în țara de origine a produselor.

6 Obligațiile părților

6.1 În baza prezentului Contract, Prestatorul se obligă:

- a) să presteze Serviciile în condițiile prevăzute de prezentul Contract;
- b) să anunțe Cumpărătorul după semnarea prezentului Contract, în decurs de _ zile calendaristice, prin telefon/fax sau telegramă autorizată, despre disponibilitatea prestării Serviciilor;
- c) să asigure condițiile corespunzătoare pentru recepționarea Serviciilor de către Cumpărător [destinatar, după caz], în termenele stabilite, în corespondere cu cerințele prezentului Contract;
- d) să asigure integritatea și calitatea Serviciilor pe toată perioada de pînă la recepționarea lor de către Cumpărător [destinatar, după caz].

6.2 În baza prezentului Contract, Cumpărătorul se obligă:

- a) să întreprindă toate măsurile necesare pentru asigurarea recepționării în termenul stabilit a Serviciilor prestate în corespundere cu cerințele prezentului Contract;
- b) să asigure achitarea Serviciilor prestate, respectând modalitățile și termenele indicate în prezentul Contract.

7 Forța majoră

7.1 Părțile sănătate exonerate de răspundere pentru neîndeplinirea parțială sau integrală a obligațiilor conform prezentului Contract, dacă aceasta este cauzată de producerea unor cazuri de forță majoră (războaie, calamități naturale: incendii, inundații, cutremure de pămînt, precum și alte circumstanțe care nu depind de voința Părților).

7.2 Partea care invocă clauza de forță majoră este obligată să informeze imediat (dar nu mai tîrziu de __ zile) cealaltă Parte despre survenirea circumstanțelor de forță majoră.

7.3 Survenirea circumstanțelor de forță majoră, momentul declanșării și termenul de acțiune trebuie să fie confirmate printr-un certificat, eliberat în mod corespunzător de către organul competent din țara Părții care invocă asemenea circumstanțe.

8 Rezilierea

8.1 Rezilierea Contractului se poate realiza cu acordul comun al Părților.

8.2 Contractul poate fi reziliat în mod unilateral de către:

a) Cumpărător în caz de refuz al Prestatorului de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract;

b) Cumpărător în caz de nerespectare de către Prestator a termenelor de prestare stabilite;

c) Prestator în caz de nerespectare de către Cumpărător a termenelor de plată a Serviciilor;

d) Prestator sau Cumpărător în caz de nesatisfacere de către una dintre Părți a pretențiilor înaintate conform prezentului Contract.

8.3 Partea inițiatore a rezilierii Contractului este obligată să comunice în termen de __ zile lucrătoare celeilalte Părți despre intențiile ei printr-o scrisoare motivată.

8.4 Partea înștiințată este obligată să răspundă în decurs de __ zile lucrătoare de la primirea notificării. În cazul în care litigiul nu este soluționat în termenele stabilite, partea inițiatore va iniția rezilierea.

9 Reclamații

9.1 Reclamațiile privind cantitatea Serviciilor prestate sănătate Prestatorul la momentul recepționării lor, fiind confirmate printr-un act întocmit în comun cu reprezentantul Prestatorului.

9.2 Pretențiile privind calitatea Serviciilor prestate sănătate Prestatorului în termen de _____ zile lucrătoare de la depistarea deficiențelor de calitate și trebuie confirmate printr-un certificat eliberat de o organizație independentă neutră și autorizată în acest sens.

9.3 Prestatorul este obligat să examineze pretențiile sănătate în termen de _____ zile lucrătoare de la data primirii acestora și să comunice Cumpărătorului despre decizia luată.

9.4 În caz de recunoaștere a pretențiilor, Prestatorul este obligat, în termen de _____ zile, să presteze suplimentar Cumpărătorului cantitatea neprestată de servicii, iar în caz de constatare a calității necorespunzătoare – să le substitue sau să le corecțeze în conformitate cu cerințele Contractului.

9.5 Prestatorul poartă răspundere pentru calitatea Serviciilor în limitele stabilite, inclusiv pentru viciile ascunse.

9.6 În cazul devierii de la calitatea confirmată prin certificatul de calitate întocmit de organizația independentă neutră sau autorizată în acest sens, cheltuielile pentru staționare sau întîrziere sănătate suportate de partea vinovată.

10 Sanctiuni

10.1 Forma de garanție de bună executare a contractului agreată de Cumpărător este _____, în cuantum de _____% din valoarea contractului.

10.2 Pentru refuzul de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract, se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1., în caz contrar Prestatorul suportă o penalitate în valoare de _____% [indicați procentajul] din suma totală a contractului.

10.3 Pentru prestarea cu întîrziere a Serviciilor, Prestatorul poartă răspundere materială în valoare de _____% din suma Serviciilor neprestate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu mai mult de _____% [indicați procentajul] din suma totală a prezentului Contract. În cazul în care întîrzierea depășește _____ zile, se consideră ca fiind refuz de a presta Serviciile prevăzute în prezentul Contract și Prestatorului și se va reține garanția de bună executare a contractului, în cazul în care ea

a fost constituită în conformitate cu prevederile punctului 10.1.

10.4 Pentru achitarea cu întîrziere, Cumpărătorul poartă răspundere materială în valoare de
_____ % [indicați procentajul] din suma Serviciilor neachitate, pentru fiecare zi de întîrziere, dar nu
mai mult de _____ % [indicați procentajul] din suma totală a prezentului contract.

11 Drepturi de proprietate intelectuală

11.1 Prestatorul are obligația să despăgubească achizitorul împotriva oricăror:

- a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu produsele achiziționate, și
- b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea Caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

12 Dispoziții finale

12.1 Litigiile ce ar putea rezulta din prezentul Contract vor fi soluționate de către Părți pe cale amiabilă. În caz contrar, ele vor fi transmise spre examinare în instanța de judecată competentă conform legislației Republicii Moldova.

12.2 De la data semnării prezentului Contract, toate negocierile purtate și documentele perfectate anterior își pierd valabilitatea.

12.3 Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional, numai în cazul apariției unor circumstanțe care lezează interesele comerciale legitime ale acestora și care nu au putut fi prevăzute la data încheierii contractului. Modificările și completările la prezentul Contract sunt valabile numai în cazul în care au fost perfectate în scris și au fost semnate de ambele Părți.

12.4 Nici una dintre Părți nu are dreptul să transmită obligațiile și drepturile sale stipulate în prezentul Contract unor terțe persoane fără acordul în scris al celeilalte părți.

12.5 Prezentul Contract este întocmit în două exemplare în limba de stat a Republicii Moldova, cîte un exemplar pentru Prestator, Cumpărător.

12.6 Prezentul Contract se consideră încheiat la data semnării și intră în vigoare la data înregistrării la una din Trezoreriile Regionale ale Ministerului Finanțelor, în cazul în care sursele financiare se alocă din bugetul de stat/bugetul local, sau la data semnării sau la o altă dată ulterioară indicată în acest contract în cazul în care gestionarea surselor financiare nu se efectuează prin intermediul sistemului trezorerial.

12.7 Prezentul Contract este valabil pînă la 31 decembrie 20__.

12.8 Prezentul Contract reprezintă acordul de voință al părților și se consideră semnat la data aplicării ultimei semnături de către una dintre părți..

12.9 Pentru confirmarea celor menționate mai sus, Părțile au semnat prezentul Contract în conformitate cu legislația Republicii Moldova, la data și anul indicate mai sus.

13 Datele juridice, poștale și bancare ale Părților

Prestatorul de Servicii	Autoritatea contractantă
Adresa poștală:	Adresa poștală:
Telefon:	Telefon:
Cont de decontare:	Cont de decontare:
Banca:	Banca:
Adresa poștală a băncii:	Adresa poștală a băncii:
Cod:	Cod:
Cod fiscal:	Cod fiscal:

14 Semnăturile părților

Prestatorul de Servicii	Autoritatea contractantă
Semnătura autorizată:	Semnătura autorizată:
L.Ş.	L.Ş.

Contabil:

Înregistrat Nr.:

Trezoreria:

Data: