

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți PCR cu aparat în comodă,
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă, Acord Cadru 2026-2029

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

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

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa mun. Chișinău, str. C.Vîrnav,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: achizitii@crdm.md,
crdm@ms.md, www.crdm.md.
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplica
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/ o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitate a de măsură	Cantitate a	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Truse pentru identificarea infecțiilor urogenitale				
1.1	33696500-0	Utilaj medical pentru efectuarea Reacției de polimerizare în timp real (RT-PCR/qPCR) în comodă.	Bucata	1	1. Amplificator tip planseta, cu calculator, compatibil cu trusele pentru identificare a infecțiilor urogenitale 4.2-4.14. 2. Bloc cu 96 godeuri compatibil cu eprubete și stripuri de 0,2ml, monobloc. 3. Volumul soluției de reacție 10-50 microlitri. 4. Diapazon de temperatură a blocului 0- 100°C. 5. Temperatura de încălzire a capacului 100- 105°C. 6. Cu 6 canale de detecție a produsului amplificat. 7. Cu interfață în limba română sau rusă. 8. Export de date în format - rdml, xml, csv, txt, png. 9. Cu programe integrate de amplificare și interpretare automată a rezultatelor în formă de raport imprimabil. 10. Program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12	0

					11. Cu posibilitate de conectare la LIS. Calibrat de producator, sa nu necesite calibrare ulterior. Comodat 4 ani.	
1.2	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Chlamydia trachomatis	Teste	5000	1. Trusă completă pentru amplificarea și detectia calitativă a AND Chl. trachomatis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	250000
1.3	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Mycoplasma genitalium	Teste	4300	1. Trusă completă pentru amplificarea și detectia calitativă a AND Micoplasma genitalium, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare.	215000

					Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
1.4	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Ureaplasma urealyticum	Teste	4800	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Ureaplasma urealyticum, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comod, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	240000
1.5	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Gardnerella vaginalis	Teste	3000	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Gardnerella vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comod, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă.	150000

					12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
1.6	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Mycoplasma hominis	Teste	1500	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Mycoplasma hominis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	75000
1.7	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Trihomonas vaginalis	Teste	2500	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Trihomonas vaginalis, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13.	125000

					interpretarea rezultatelor analizelor de programu integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
1.8	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Neisseria gonorrhoeae	Teste	300	1. Trusă completă pentru amplificarea și dectia calitativă a AND Neisseria gonorrhoeae, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și dectie, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeaș reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programu integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	15000
1.9	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Candida albicans	Teste	2200	1. Trusă completă pentru amplificarea și dectia calitativă a AND Candida albicans, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și dectie, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceeaș reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programu integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	110000
1.10	33696500-0	Trusa pentru amplificarea	Teste	2500	1. Trusă completă pentru amplificarea și dectia calitativă a AND	125000

		Citomegalovirusulu i			Citomegalovirusului, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de program integrat al amplificatorului - automata, sub formă de raport printabil.	
1.11	33696500-0	Trusa pentru amplificarea HSV tip I, II	Teste	2800	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND HSV tip I, II, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) să se vizualizeze în aceeași reacție cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozițiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maximă. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie până la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de program integrat al amplificatorului - automata, sub formă de raport printabil.	140000
1.12	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Toxoplasma gondi	Teste	800	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Toxoplasma gondi, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere și amplificare.	40000

					4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați în eprubete de 0,2ml, gata pentru utilizare. 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat, program unic de amplificare pentru pozitiile 4.2-4.12 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programu integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
1.13	33696500-0	Trusa pentru amplificarea Virusului papilomei umane minim tipurile (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68)	Teste	3000	1. Trusă completă pentru amplificarea și detecția calitativă a AND Papiloma virus (screening), regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizati în eprubete/ stripuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenti repartizati) 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices- Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. Interpretarea rezultatelor analizelor de programu integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	240000
1.14	33696500-0	Trusa pentru amplificarea și diferențierea (genotiparea) Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39, 45,51,52,56,58,59)	Teste	1400	1. Trusă completă pentru amplificarea, detecția si deferentierea calitativă a AND genotipurilor Virusului papilomei umane, regim REAL TIME, prin metoda PCR. 2. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru. 3. Să conțină control pozitiv și negativ al etapei de extragere si amplificare. 4. Controlul intern endogen (fragment AND uman) sa se vizualizeze in aceea reactie cu ADN-ul specific. 5. Reagenții pentru amplificare să fie repartizați/ nerepartizati în eprubete/	280000

					striuri de 0,2ml, gata pentru utilizare. (prioritate pentru reagenti repartizati) 6. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2026. 7. Certificat ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems. 8. Certificat ISO 9001 Quality Management Systems. 9. Certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 10. Compatibil cu echipamentul comodat. 11. Specificitate 100%, sensibilitate maxima. 12. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagentilor dupa deschiderea truselor sa fie pina la finele termenului de expirare. 13. Interpretarea rezultatelor analizelor de programul integrat al amplificatorului - automata, sub forma de raport printabil.	
1.15	33696500-0	Mediu de transport cu mucolitic	Teste	2000	1. Mediul de transport cu mucolitic destinat transportului și depozitării unei game largi de probe de material biologic, inclusiv cele care conțin cantități semnificative de mucus. 2. Compoziția mediului de transport să garanteze o eficiență ridicată a extracției ADN-ului din material biologic complex. 3. Conservantul să prevină proliferarea microorganismelor nespecifice, să prevină degradarea celulară și să permită depozitarea pe termen lung a materialului clinic -la temperatura 18 °C - 25 °C – minim 7 zile, - la temperatura 2 °C - 8 °C – minim 14 zile; 4. Mucoliticul să dizolve mucusul cu vâscozitate înaltă. 5. Material de testare: raclaje/fractii de celule epiteliale din tractul urogenital, orofaringe, nazofaringe, rect, conjunctiva ochiului, piele. 6. Repartizat în eprubete de 1,5-2,0ml. 14. Termen de valabilitate 12 luni.	40000
1.16	33696500-0	Trusa pentru extragerea ADN din materialul biologic	Teste	5000	1. Trusa de reagenti pentru extragerea AND-ului din material biologic - raclaje (canalul cervical, uretra la femei, bărbați), eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor și pielii, urina. 2. Trusa completa de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Să fie adaptată pentru extragerea ADN pentru trusele de amplificare a infecțiilor urogenitale. 15. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator.	125000
1.17	33696500-0	Trusa pentru extragerea ARN/ADN din materialul biologic	Bucată	4000	1. Trusa de reagenti pentru extragerea totala ARN/ADN prin metoda de precipitare a acizilor nucleici din materialul biologic: plasmă, LCR, salivă, lichid amniotic, raclaj. 2. Trusa sa contina toți reagenții, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru. 3. Procedura de extragere sa se efectueze cât mai puțin timp, cu minim etape. 4. Să fie adaptată pentru extragerea ARN/ADN pentru trusele de amplificare a infecțiilor urogenitale. 16. Să nu necesite aparatul suplimentar la cel existent în laborator.	200000
Total per/an						2370000
Total						9480000

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplica
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;+
 - 3) Pentru toate loturile;
 - 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: la necesitate în termen de 30 zile lucratoare de la comanda scrisă a cumpărătorului. Termen de achitare: pînă la 60 zile după livrare. Termen de instalare a aparatului pînă la 90 de la semnarea contractului. Termen de semnare a contractului: maxim 10 zile de la primirea contractului
13. Termenul de valabilitate a acordului cadru: 31.12.2029
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAE	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu
2	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	– copie – emis de ASP, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	Obligatoriu
3	Termenul de valabilitate	Minim 12 luni de la livrare	Obligatoriu
4	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere	La solicitare în termen de 3 zile
5	Informații generale despre ofertant	Informații despre ofertant confirmată prin semnătura electronică Participantului;	Obligatoriu
6	Raportul financiar	Copie – confirmată prin semnătura confirmată prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
7	Certificat de atribuire a contului bancar	– copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
8	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	– copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului	La solicitare în termen de 3 zile
9	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	– copie confirmată prin semnătura electronică participantului	Obligatoriu
10	Declarația privind conduita etică	– original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare în termen de 3 zile
11	Garanție pentru ofertă 1%	Garanție bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDM2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____" Confirmat prin semnătura electronică	Obligatoriu
12	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)	Garanție bancară conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau	Obligatoriu

		transfer la contul autorității contractante (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDMD2X302 IBAN: MD32ML000000002251502642 <i>cu nota "Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i> Confirmat prin semnătura electronică	
13	Specificații tehnice	– original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
14	Specificații de preț	– original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii și consumabilelor- original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatorii
16	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligatoriu în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.
17	Mostre		La solicitare în termen de 3 zile
18	Certificat de calitate pentru fiecare lot în parte	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu

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

1. Garanția pentru oferta se reține în cazul:

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

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

Garanția de bună execuție se reține în cazul:

- a) Neexecutarea clauzelor contractuale.

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

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

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (acordului-cadru): Număr minim de ofertanți estimat: 1

22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD

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

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP /până la: [ora exactă] Informația o găsiți în SIA RSAP
- pe: [data] Informația o găsiți în SIA RSAP

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

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

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile lucratoare.
28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
29. Ofertele întârziate vor fi respinse.
30. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română
32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplica
33. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
34. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): _____
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: __-
36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 12.12.2025
37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 12.12.2025
38. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se accept |
| Sistemul de comenzi electronice | Se accept |
| Facturarea electronică | Se acceptă |
| Plățile electronice | Se acceptă |
39. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Nu
40. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

Boris BĂLUTEI .



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