

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Denumirea autorității contractante: **IMSP Institutul Oncologic;**

IDNO: **1003600151023;**

Tip procedură achiziție: **Licitatie publica;**

Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației restrânse și al procedurii negociate) *[indicați] nu este cazul*

Obiectul achiziției: **Achiziționarea dezinfectantului pentru anul 2021;**

Cod CPV: **33631600-8;**

Data publicării anunțului de intenție: _____

Acest anunț de participare este întocmit în scopul achiziționării dezinfectantului pentru anul 2021 conform necesităților IMSP Institutul Oncologic, (în continuare – Cumpărător) pentru perioada anului 2021;

Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici: **CNAM;**

Modalități de plată: **prin transfer în decurs de 30 zile în baza facturilor fiscale;**

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție a următoarelor bunuri:

Nr. d/o	Denumirea bunurilor	Cerințele tehnice	U/M	Cantitatea
1	Dezinfectarea și curățarea utilajului și dispozitivelor medicale (ambalaj ≤ 1 litru)	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - substanță activă : clorura de alchil dimetilbenzilamoniu – 12% și 3 amina – 3,5%, în plus compoziția include componente Neonorol. - produs lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litru inclusiv - termen total de valabilitate: > 2 ani - expoziția: ≤ 15 min <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	Litru	2400
2	Sterilizarea/dezinfectarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale) (ambalaj ≤ 5 kg)	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae), sporicidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetililen diamină - produs concentrat solid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 5 kg inclusiv - valabilitatea soluției de lucru ≥ 24h (ore); - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: < 30 min <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va</p>	Litru	10000

		prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive		
3	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe	<ol style="list-style-type: none"> 1. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă 2. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 3. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 4. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 5. Cerințe tehnice: <ul style="list-style-type: none"> - substanță activă - diclorizocianurat de sodiu; - produs concentrat solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 30 min <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	kg	1730
4	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe	<ol style="list-style-type: none"> 1. litri soluție de lucru (diluante) 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă 3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 6. Cerințe tehnice: <ul style="list-style-type: none"> - substanță activă : dioxid de clor. - produs lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj 1 litru - termen total de valabilitate soluție de lucru: 3zile - expoziția: 30 min <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	Litru	430 000
5	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 5 l)	<ol style="list-style-type: none"> 1. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia 2. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului 3. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 4. Cerințe tehnice: <ul style="list-style-type: none"> - ambalaj: 5 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător - substanță activă: peroxid de hidrogen 6% - produs gata de utilizare 	litru	7500

		<p>- utilizare simultan pentru dezinfectie și prelucrare</p> <p>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>		
6	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 1 l)	<p>1. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>2. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>4. Cerințe tehnice:</p> <p>- ambalaj: 1 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător</p> <p>- substanța activă: peroxid de hidrogen 6%</p> <p>- produs gata de utilizare</p> <p>- utilizare simultan pentru dezinfectie și prelucrare</p> <p>- termen de valabilitate: ≥ 1 an</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	litru	1200
7	Dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	<p>1. litri soluție de lucru</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae)</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6. Cerințe tehnice:</p> <p>- dotat cu dozator</p> <p>- pe bază de etanol sau propanol</p> <p>- produs lichid;</p> <p>- produs gata de utilizare</p> <p>- termen de valabilitate > 2 ani</p> <p>Expoziția: 1 min</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă * În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	litru	10000
8	DETERGENTDezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru	<p>1. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>2. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>3. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație</p>	litru	940

	mașini de spălat(ambalaj ≤ 5 litri)	<p>internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>4.Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - produs concentrat lichid - < 5 % nonionic surfactanti, - < 5 % anionic surfactanti, - < 5 % NTA - enzime - inhibitori de coroziune - dizolvanti - agenti de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>		
9	Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat)(ambalaj ≤ 5 litri)	<p>1. litri soluție de lucru (diluante)</p> <p>2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, fungicidă, tuberculocidă</p> <p>3. confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>4. fișa tehnică de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>5. instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului</p> <p>6.Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ambalajă: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanți - agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 ani <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă *În cazul în care produsul se clasifică ca fiind un produs biodistructiv se va prezenta certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive</p>	litru	1500

10. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate;

11. Tipul contractului Bunuri;

12. Termenul și condițiile de livrare/prestare/executare solicitat (durata contractului): în decurs de 20 zile de la solicitare IMSP IO conform necesităților acestuia, pe parcursul anului 2021;

13. Termenul de valabilitate a contractului (luni): 31.12.2021;

14. Locul livrării bunurilor: Depozitul beneficiarului amplasate pe adresa or.Chisinau str. N. Testemițianu 30);

15. Modalitatea de efectuare a evaluării: cel mai mic preț pe poziții, Operatorii economici vor prezenta oferta conform numerotației menționate.

16. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi: corespunderea cerințelor caietului de sarcini, cel mai mic preț;

17. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere tehnico-economic, precum și ponderile lor: nu se aplica;

18. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se accepta;

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele;

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obligativitatea
1	Oferta de preț	Conform formularului 3.1, confirmata cu semnătura electronică a participantului	DA
2	Specificația de preț	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului (formularul F 4.2)	DA
3	Specificații tehnice	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului (formularul F4.1)	DA
4	Garanția pentru ofertă	Original, confirmat prin semnătura și ștampila participantului, conform formularului F 3.2 sau transfer la contul autorității contractante	DA
5	DUAЕ	Confirmat cu semnătura electronică a participantului	DA

19. Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentației de atribuire la adresa indicată mai jos:

- a) Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul Oncologic
- b) Adresa: mun. Chișinău, str. N Testemișanu 30
- c) Tel: 0-22-85-26-70
- d) Fax: 0-22-72-78-80
- e) E-mail: vitaliejora@mail.ru
- f) Numele și funcția persoanei responsabile

Setul de documente poate fi obținut la aceeași adresă, după depunerea cererii de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

Adițional setul de documente poate fi obținut on-line la adresa: nu este

În cazul obținerii setului de documente din resursele on-line, agentul economic poate depune cererea de participare în conformitate cu Art. 32(4) a Legii Nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

20. **Întocmirea ofertelor:** Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, atasate în SIA "RSAP"

a) **Termenul de depunere/deschidere a ofertelor în cazul în care este utilizat un sistem dinamic de achiziție sau licitația deschisă:**

- pînă la: informația găsită în SIA "RSAP"
- pe: informația găsită în SIA "RSAP"

b) **Data-limită de depunere a cererilor de participare în cazul licitației restrînse sau al procedurii negociate:** nu se accepta

g) **Adresa la care ofertele și cererile trebuie transmise:** IMSP Institutul Oncologic

h) **Adresa:** mun. Chișinău, str. N Testemișanu 30

i) **Ofertele întărziate vor fi respinse.**

21. **Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:** Orice persoană este autorizată să asiste la deschiderea ofertelor.

22. **Termenul de valabilitate a ofertelor:** 60 zile

23. **Limba sau limbile în care acestea trebuie redactate:** limba de stat

24. **Garanția pentru ofertă:**

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în valoare de 1 % în formă de:

- **Garanție bancară** sau
- **Transfer bancar.**

Plata prin transfer se va efectua în adresa *IMSP Institutul Oncologic* cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție nr. _____ din _____", conform următoarelor detalii:

- (a) beneficiarul plății *IMSP Institutul Oncologic*
- (b) datele bancare *BC Moldindcombank SA*
- (c) codul fiscal *1003600151023*
- (d) contul de decontare *MD94ML000000002251702316*
- (e) contul trezorerial *[indicați]*;
- (f) contul bancar *MOLDMD2X302*;
- (g) trezoreria teritorială *[indicați]*.

25. Garanția de bună execuție a contractului: 5 %

26. Forma juridică de organizare pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul: Nu se cere.

27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.162 (et.11), MD 2004;

Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

28. Contractul nu intră sub incidența Acordului OMC.

Conducătorul grupului de lucru: *Jana Vitalie* L.S.