

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 în acest caz]*

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 alocărilor 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 litr)	1. litri soluție de lucru (diluant) 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: - substanță activă : clorura de alchil dimetilbenzilammoniu – 12% și 3 amina – 3,5%, în plus compoziția include componente Neonol. - produs lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj ≤ 1 litr inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expoziția: ≤ 15 min *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 *In 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	Litr	2400
2	Sterilizarea/dezinfec-tarea de grad înalt a dispozitivelor medicale (instrumente chirurgicale)(ambalaj ≤ 5 kg)	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae), sporicidă 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: - substanță activă : perborat/percarbonat de sodiu și tetraacetiletlen 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 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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	Litr	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 cit și alte tipuri de suprafețe	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: - substanță activă - diclorizocianurat de sodiu; - produs concentrat solid (comprimate/tablete/pastile) - ambalaj ≤ 1 kg inclusiv - termen total de valabilitate: ≥ 2 ani - expozitia: ≤ 30 min * 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 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	litri	2655000
4	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe	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: - substanță activă : dioxid de clor. - produs lichid - cu inhibitori de coroziune - ambalaj 1 litru - termen total de valabilitate soluție de lucru: 3 zile - expozitia: 30 min * 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 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	Litru	860000
5	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 5 l)	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: - ambalaj: 5 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător - substanța activă: peroxid de hidrogen 6%	litru	7500

		- produs gata de utilizare - utilizare simultan pentru dezinfectie și prelucrare - termen de valabilitate: ≥ 1 an *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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		
6	Peroxid de hidrogen 6%(ambalaj 1 l)	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: -ambalaj: 1 litri, întunecat, cu inel de protecție, sigilat de producător - substanța activă: peroxid de hidrogen 6% - produs gata de utilizare - utilizare simultan pentru dezinfectie și prelucrare - termen de valabilitate: ≥ 1 an *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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	litru	1200
7	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor(ambalaj ≤ 1 litru)	1. litri soluție de lucru 2. acțiunea dezinfectantului:virucidă,bactericidă, tuberculocidă (mycobacterium terrae) 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: -dotat cu dozator - pe bază de etanol - produs lichid; - produs gata de utilizare - termen de valabilitate ≥ 2 ani Expoziția: 1min *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si 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 certificatul de înregistrare în registrul național al produselor biodistructive	litru	10000
8	DETERGENTDezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor si instrumentelor chirurgicale (pentru	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	litru	900

	mașini de spălat)(ambalaj ≤ 5 litri)	internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului 4.Cerințe tehnice: - produs concentrat lichid - < 5 % nonionic surfactanti, - < 5 % anionic surfactanti, - < 5 % NTA - enzime - inhibitori de coroziune - dizolvanti - agenți de complexare - ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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		
9	Dezinfectia/reprocesarea automată a endoscoapelor și instrumentelor chirurgicale (pentru mașini de spălat)(ambalaj ≤ 5 litri)	1. litri soluție de lucru (diluant) 2. acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă, tuberculocidă 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: - ambalaj: ≤ 5 litri - pe bază de glutaral aldehydă - produs lichid - inhibitori de coraziune - dizolvanți - agenți de complexare - termen de valabilitate ≥ 2 ani *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei 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	litru	1500
10	Dezinfectant folosit la spălarea și curățarea, degresarea veselei de bucătărie, vaselor de sticlă, ceramica, inox și plastic (ambalaj ≤ 5 litri)	***Litri soluție de lucru*** Acțiunea dezinfectantului: virucidă, bactericidă, fungicidă. Certificări obligatorii: -Confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -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. -Aviz sanitar emis de Agentia Nationala pentru Sanatate Publica (ANSP) 3.Cerințe tehnice: -Substanța activă: N-alkyl dimethyl benzyl ammonium chloride; N-alkyl dimethyl ethylbenzyl ammonium chloride; Surfactanti tensioactivi anionici; Surfactanti tensioactivi neionici; Alcool etoxilat. - Ambalaj ≤ 5 litri inclusiv - Termen total de valabilitate nu mai puțin de 2 ani -Expoziția (minut) < 30 min.	Litri	160000

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.Chişinău str. N. Testemițanu 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:

- Denumirea autorității contractante: IMSP Institutul Oncologic
- Adresa: mun. Chișinău, str. N Testemițanu 30
- Tel: 0-22-85-26-70
- Fax: 0-22-72-78-80
- E-mail: vitaliejora@mail.ru
- 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"

- Termenul de depunere/deschidere a ofertelor în cazul în care este utilizat un sistem dinamic de achiziție sau licitația deschisă:**
 - până la: informația găsită în SIA "RSAP"

- pe: informația o găsiți în SIA "RSAP"

b) **Data-limită de depunere a cererilor de participare în cazul licitației restrânse 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 Testemițanu 30

i) **Ofertele întârziate 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:

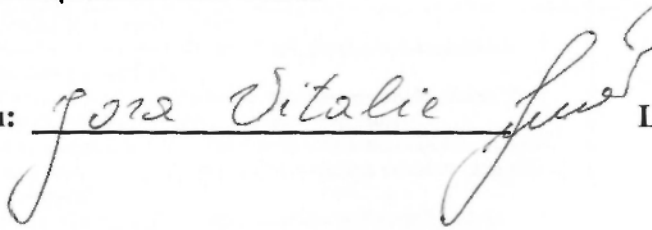
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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:

 L.Ș.