

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de laborator pentru anul 2024**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitatie deschisa**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP SR Ungheni**
2. IDNO: **1003609150409**
3. Adresa: **mun.Ungheni , str.Nationala nr.37**
4. Numărul de telefon/fax: **0(236) 2-51-49 / (236) 2-21-94**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **imsp-sr-ungheni@mail.ru**
6. Adresa de e-mail sau de internet 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): **Instituție publică , principal gen de activitate acordarea serviciilor medicale**
8. Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **___**
Link-ul către planul de achiziții publice provizoriu publicat: **___** <https://www.srungheni.md>
9. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot I. Reagenți pentru chimia urinei						2950
1.1	33696500-0	Proteina in urina cu standard	set	2	CE,fotometric cu reactivi splizi,solubili.Flacoane cu cantitatea de 30 grame	
1.2	33696500-0	Material de control proteina in urina + glucoza	set	2	CE,reagent lichizi cu valori predeterminate ale proteinei, cu limite ce defines variatia asteptata, cu valori in domeniul normal , crescut.flacoane cu volum de la 5-10 ml	
LOT I. Cerințe generale. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător cu standard.Date de identitate (denumire,numărul lotului,seria,termenii de valabilitate,condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Seturile să conțină standarde sau calibratori. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și alitate:sensibilitatea,linearitatea,specificitatea,reproductibilitatea și interferența și să fie prezentate în limba de stat sau rusă. Notă: 1.Prioritate se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termen de valabilitate cu calibratori și standarde incluse în set..Calibratorii și standardele să fie înregistrați în ordinea stabilită de lege în țară în mod obligatoriu. Calibratorii și standardele trebuie să corespundă cu setul de reagenți,adică să fie de la același producător. 2.Ofertanții vor demonstra că reagenții,seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător.(la frigider,frigorige sau încăperi dotate cu echipament specific) 3.La cerere de prezentat mostre pentru testare din contul ofertantului.Ofertantul câștigător în timp de 5 zile din momentul luării deciziei să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor						
2	LOT nr.2 Reagenți pentru hemostasa,coagulometru Yumizen G400 tip inchis(compatibili cu analizatorul Horiba)					158380
2.1	33696500-0	PT	set	12	CE,amestec de tromboplastină cu clorură de calciu, liofilizat, solubil in solventul producătorului, cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1,1, pentru determinarea indecelui de protrombină,protrombinei după Quick in plasma,INR, set cu 1000 teste	

2.2	33696500-0	Determinarea timpului de tromboplastină partial activat	set	5	CE,Reagent APTT liofilizat, srandardizat cu acid elagic și fosfolipidă din soe, gata de lucru cu excluderea etapei de diluție și pregătirea pentru lucru, posibilitatea de a efectua testele la toate tipurile de coagulometre. Set 100 teste	
2.3	33696500-0	Determinarea timpului de trombină	set	6	CE, reagent liofilizat, prezentat set 4flx3 ml, pentru 50 teste	
2.4	33696500-0	Determinarea fibrinogenului după Clauss cu plasma calibrator	set	12	CE, reagent thrombin liofilizat, uscat, soluție tampon imidazole concentrate, plasma calibrator liofilizat uscat, set-21 ml pentru 100 teste.	
2.5	33696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	1	CE, plasma cu valori predeterminate cu limite ce defines variația așteptată în domeniul normal, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon. Flacoane cu volum 1 ml	
2.6	33696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	1	CE, plasma cu valori predeterminate cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul crescut, cu o stabilitate bună în timp și o variabilitate mica de la flacon la flacon. Flacoane cu volum 1 ml	
2.7	33696500-0	Determinarea D-dimer	set	6	CE, fiecare set de reactiv sa include curba de calibrare prestabilita de producator. Ambalaj 3x2,5 ml.	
2.8	33696500-0	Cuve pentru determinari hemostagice	set	10	Set a cite 2x1000 bucati	
2.9	33696500-0	CaCL2	set	4	Reactive suplimentar pentru determinarea testului TTPA. ambalaj 12x4 ml	
2.10	33696500-0	Imidazol	set	8	Reactive suplimentar pentru determinarea testului de fibrinogen. ambalaj 12x15 ml	
2.11	33696500-0	Hirtie pentru analizator	buc	10	Termohirtie pentru printare	
2.12	33696500-0	Cuve pentru reactii	set	4	Set a cite 1000 bucati, YumizenG	
<p>LOT II. Reagenți pentru hemostază. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termen de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă. Materialul de control propus să fie de la același producător cu reagenții. Toti reagentii sa fie compatibili cu analizatorul</p>						
LOT nr.3 Reagenți pentru imuno hematologie						1875
3.1	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-A	flacon	10	CE.Țoliclon anti-B IgM, volumul 10 ml	
3.2	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-B	flacon	10	CE.Țoliclon anti-B IgM, volumul 10 ml	
3.3	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-AB	flacon	1	CE.Țoliclon anti-AB IgM, volumul 10 ml	
3.4	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-D super	flacon	10	CE.Țoliclon anti-D super IgM, volumul 10 ml	
3.5	33696500-0	Reagenți monoclonali Anti-Kell	flacon	2	CE.Țoliclon anti-A IgM, volumul 10 ml	
<p>LOT III. Reagenți pentru imuno hematologie. Termenul de valabilitatea nu mai puțin de 12 luni. Datele de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termen de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse pe flacon, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă.</p>						
LOT . nr.4 Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul PCE-210						30106
4.1	33696500-0	Diluent	canistră	20	CE, reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine, volumul 20 litri	
4.2	33696500-0	Solutie Lizer	flacon	20	CE, reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml	
4.3	33696500-0	Soluție de spălare	canistra	8	CE, detergent enzymatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă, volumul 5 litri	
4.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	2	CE, reagent pentru spălare, volum 1 litru	
4.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE, reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut, crescut, cu o stabilitate bună în timp. Flacoane cu volum 2-3 ml, valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.	
4.6	33696500-0	Hirtie termică bucata a cite 20metri	bucată	250	CE, hirtie cu densitatea 4, lățimea 55 mm.	
<p>LOT IV. Reagenți și consumabile, piese pentru analizatorul hematologic PCE-210. Pentru analizatoarele hematologice, care efectuează diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adausuri speciale, care modifică membrana leucocitelor, numărarea și demensionarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine. Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la același producător cu reagenții. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.</p>						

Pozițiile 1,2,3,4,5,6 obligatoriu de la acelaș producător					
LOT V Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul Emerald 101					55791
5.1	33696500-0	Diluent CELL-DYN	canistra	16	CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 10 litri
5.2	33696500-0	Lyse	flacon	4	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 960 ml
5.3	33696500-0	Cleaner	flacon	10	CE,detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 960 ml
5.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru
5.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp..Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.
<p>LOT V. Reagenți și consumabile,piese pentru analizatorul hematologic Emerald 101. Diluentul –reagent pentru „numărarea și demensionarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine.Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la acelaș producător cu reagenții. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.</p>					
LOT VI Reagenți și consumabile pentru hematologie analizatorul BeneSphera					26538
6.1	33696500-0	Diluent	canistră	14	CE,reagent pentru numărarea și demensionarea celulelor sangvine,volumul 20 litri
6.2	33696500-0	Cymet	flacon	14	CE,reagent pentru hemolizare, volumul 500 ml
6.3	33696500-0	Detectoterge	flacon	28	CE,detergent enzimatic proteolitic concentrate pentru spălarea curentă,volumul 900 ml
6.4	33696500-0	Soluție hipoclorid 0,5%	flacon	1	CE,reagent pentru spălare, volum 1 litru
6.5	33696500-0	Material de control hematologic cu formula leucocitară trei nivele	set	4	CE,reagenți lichizi cu valori predeterminate ale indicilor hematologici, cu limite ce definesc variația așteptată în domeniul normal, scăzut,crescut, cu o stabilitate bună în timp.Flacoane cu volum 2-3 ml,valabilitatea flaconului deschis minimum 4 săptămâni.
<p>LOT VI. Reagenți și consumabile,piese pentru analizatorul hematologic BeneSphera. Pentru analizoarele hematologice,care efectuează diferențierea leucocitelor în 3 populații, diluentul izotonic conține adausuri speciale,care modifică membrana leucocitelor,numărarea și demensionarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine.Soluția de spălare-soluție proteolitică. Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la acelaș producător cu reagenții. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.Pozițiile 1,2,3,4,5 obligatoriu de la acelaș producător.</p>					
LOT VII Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic tip inchis cobas c 311					1043610
7.1	33696500-0	ALP IFCC	set	6	Set pentru determinarea fosfotazei alcaline cu numărul de teste 200.
7.2	33696500-0	ALTL	set	22	Set pentru determinarea alaninaminotran cu numărul de teste 500
7.3	33696500-0	AMYL	set	17	Set pentru determinarea amilazei totale cu numărul de teste 300
7.4	33696500-0	ASTL	set	22	Set pentru determinarea aspartataminotran cu numărul de teste 500
7.5	33696500-0	CK-MB	set	9	Set pentru determinarea creatinchinazei miocardice cu numărul de teste 100
7.6	33696500-0	CKT	set	11	Set p/u determinarea creatinchinazei cu num[rul de teste 200
7.7	33696500-0	GGT	set	11	Set pentru determinarea gamaglutamattranspetidazei cu numărul de teste 400
7.8	33696500-0	LDH total	set	16	Set pentru determinarea lactatdehidrogenazei cu numărul de teste 300
7.9	33696500-0	ALB BCG	set	11	Set pentru determinarea albuminei cu numărul de teste 200
7.10	33696500-0	Bil-D	set	26	Set pentru determinarea bilirubinei directe cu numărul de teste 350
7.11	33696500-0	Bil-T-DPD	set	35	Set pentru determinarea bilirubinei totale cu numărul de teste 250
7.12	33696500-0	CA	set	11	Set pentru determinarea calciului cu numărul de teste 300
7.13	33696500-0	CHOL HiCo	set	12	Set pentru determinarea colesterolului cu numărul de teste 400

7.14	33696500-0	HDL-C	set	8	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate joasă cu numărul de teste 200
7.15	33696500-0	LDL-C	set	15	Set pentru determinarea colesterolului cu densitate înaltă cu numărul de teste 175
7.16	33696500-0	CREAJ	set	14	Set pentru determinarea creatininei cu numărul de teste 700
7.17	33696500-0	GLUC	set	15	Set pentru determinarea glucozei cu numărul de teste 800
7.18	33696500-0	IRON	set	19	Set pentru determinarea fierului cu numărul de teste 200
7.19	33696500-0	MG	set	7	Set pentru determinarea magneziului cu numărul de teste 175
7.20	33696500-0	Phos	set	6	Set pentru determinarea fosforului cu numărul de teste 250
7.21	33696500-0	TP	set	12	Set pentru determinarea proteinei totale cu numărul de teste 300
7.22	33696500-0	TRIG	set	15	Set pentru determinarea trigliceridelor cu numărul de teste 250
7.23	33696500-0	UA	set	8	Set pentru determinarea acidului uric cu numărul de teste 400
7.24	33696500-0	UREA	set	19	Set pentru determinarea ureei cu numărul de teste 500
7.25	33696500-0	ASLO	set	19	Set pentru determinarea antistreptolizinei cu numărul de teste 200
7.26	33696500-0	CRP	set	33	Set pentru determinarea proteinei C reactive cu numărul de teste 250
7.27	33696500-0	FR	set	15	Set pentru determinarea factorului reumatoid cu numărul de teste 100
7.28	33696500-0	NaOH-D(soluție de spălare alcalină)	set	22	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
7.29	33696500-0	SMS (soluție de spălare acidă)	set	1	Soluție alcalină pentru spălare, prezentare casetă 1x66 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
7.30	33696500-0	SMS	set	1	Soluție acidă de spălare, prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
7.31	33696500-0	9% NaCl	set	1	Diluent pentru probe, prezentare prezentare caseta 1x50 ml, stabilitatea după deschidere 12 săptămâni
7.32	33696500-0	Detergent I NaOH(2x1,8l)	set	8	Soluție alcalină de spălare suplimentară pentru celulele de reacție, prezentare set 2x1,8 litri
7.33	33696500-0	Sample cleaner	set	1	Soluție de spălare ac, prezentare 1x59 ml
7.34	33696500-0	ECOtergent prezentare caseta 1x50 ml	set	22	Soluție antibacteriană, antispumantă,
7.35	33696500-0	ISI internal standard	set	6	Soluție tampon pentru calibrarea standardului intern, prezentare set 5x300 ml
7.36	33696500-0	ISI referens electrolit	set	10	Soluție KCl 1 mmol/l, pentru măsurarea electroliților de referință, prezentare set 5x300 ml
7.37	33696500-0	ISI diluent	set	7	Soluție tampon pentru diluția probelor în raport 1:31
7.38	33696500-0	Lampa halogen	set	2	Lampa fotometrică compatibilă
7.39	33696500-0	ISE-LOW-standard cu nivel scăzut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.40	33696500-0	ISE-HIGH-standard cu nivel crescut	set	4	Reagent lichid gata pentru folosire, set flacoane cu volum de 1x10 ml, cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.41	33696500-0	Cfas CK-MB	set	1	Calibrator pentru CK-MB, set flacoane cu volum 3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.42	33696500-0	Cfas protein	set	1	Calibrator pentru CRP, set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.43	33696500-0	Preciset RF	set	1	Calibrator pentru FR, set flacoane cu volum 5x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.44	33696500-0	Calibrator Prealbumin	set	1	Calibrator pentru ASLO, set flacoane cu volum 3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.45	33696500-0	Cfas lipids-calibrator lipidic	set	1	Calibrator pentru HDL-C, LDL-C, set flacoane cu volum 3x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
7.46	33696500-0	CFAS	set	1	Ser liofilizat, set cu flacoane 3 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni pentru calibrarea indicilor ALP, ALT, AMYL, AST, GGT, LDH, CK, BilD, Bil T, CHOL, TRIGL, MG, P, Fe, CREJ, TP, ALB, URE

					A, GLUC, UA.	
7.47	33696500-0	Clean Cell Elecsys Cobas E	set	1	Solutie de spalare siste,ul ISE	
7.48	33696500-0	Lampa halogen cobas c 311	buc	2	Lampa fotometrica	
7.49	33696500-0	Kit de mentenanta 6 luni cobas c 311	set	1	Kit pentru efectuarea mentenantei 6 luni	
7.50	33696500-0	Kit de mentenanta 12 luni cobas c 311	set	1	Kit pentru efectuarea mentenantei 12 luni	
7.51	33696500-0	Cartridge Na	buc	1	Electrod de Na pentru sistemul ISE	
7.52	33696500-0	Cartridge K	buc	1	Electrod de K pentru sistemul ISE	
7.53	33696500-0	Cartridge Cl	buc	1	Electrod de Cl pentru sistemul ISE	
7.54	33696500-0	Cartridge referens	buc	1	Electrod de referinta pentru sistemul ISE	
7.55	33696500-0	Mixed-bod resin MBH 100	set	2	Rasina schimbatoare de ioni pentru curatarea apei	
7.56	33696500-0	Set de filtre si membrane pentru sistemul de deionizare a apei	set	2	Set de filter pentru osmoza inversa	
7.57	33696500-0	Set de cellule de reactie	set	1	Set de cellule pentru efectuarea reactiilor in analizator	
7.58	33696500-0	PCCC1 PeciCONTROLClinChem- material de control cu nivel normal	set	1	Ser liofilizat, set cu flacoane 5 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni, cu o stabilitate buna in timp si o variatie mica de la flacon la flacon ALP, ALT, AMYL, AST, GGT, LDH, CK, BilD, Bil T, CHOL, TRIGL, MG, P, Fe, CREJ, TP, ALB, URE A, GLUC, UA, Na, K, Cl, HDL-C, LDL-C, CK-MB, CRP.	
7.59	33696500-0	PCCC2 PeciCONTROLClinChem - material de control cu nivel crescut	set	1	Ser liofilizat, set cu flacoane 5 ml, cu termen de valabilitate numai mic 24 luni, cu o stabilitate buna in timp si o variatie mica de la flacon la flacon ALP, ALT, AMYL, AST, GGT, LDH, CK, BilD, Bil T, CHOL, TRIGL, MG, P, Fe, CREJ, TP, ALB, URE A, GLUC, UA, Na, K, Cl, HDL-C, LDL-C, CK-MB, CRP.	
7.60	33696500-0	HbA1C TQ, CobasC 311	set	3	Set pentru determinarea hemoglobinei glicate cu numărul de teste 150	
7.61	33696500-0	HbA1C TQ	set	3	haemolyzing rg 1500teste	
7.62	33696500-0	Cfas HbA1c	set	1	set flacoane cu volum 3x2 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.63	33696500-0	Preci Control Hb A1c norm	set	1	set flacoane cu volum 4x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.64	33696500-0	Preci Control Hb A1c path	set	1	set flacoane cu volum 4x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.65	33696500-0	HCYS, 100T cobas	set	3	Set pentru determinarea HCYS cu numarul de teste 100	
7.66	33696500-0	Homocysteine Control Kit	set	1	Set cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.67	33696500-0	Homocysteine Calibrator Kit 2x3ml	set	1	Calibrator pentru HCYS set cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.68	33696500-0	*Ferr (Ferritin) gen.4, 250T	set	2	Set pentru determinarea Rerr cu numarul de teste 250	
7.69	33696500-0	Calibrator f.a.s. Proteins (5 x 1 mL)	set	1	Calibrator pentru Ferr set cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni	
7.70	33696500-0	PCCM1/PCCM2	set	1	Ser liofilizat, set cu flacoane 5 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni, cu o stabilitate buna in timp si o variatie mica de la flacon la flacon	
<p>LOT VII Reagenți și consumabile și accesorii pentru analizatorul biochimic cobas c 311 Roche Diagnostic system închis Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu identificarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul Cobas c 311 (sistem închis) de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactiv care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul Cobas c 311 (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigider sau încăperea dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>						
LOT XIII Reagenți, consumabile și accesorii pentru analizatorul imunologic tip închis cobas e 411						427023

8.1	33696500-0	Anti-HBcor total	set	10	Set pentru depistarea anticorpilor HB cor IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.2	33696500-0	Anti-HCV	set	14	Set pentru depistarea anticorpilor HCV IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.3	33696500-0	HBsAg	set	16	Set pentru depistarea antigenului superficial la hepatita virală B IgM și IgG in ser,plasma,cu nr.de teste 100
8.4	33696500-0	Anti-HBs	set	2	Set pentru depistarea anticorpilor la Anti-HBs, cu numar de teste 100
8.5	33696500-0	ProCell	set	12	Soluție tampon tripropilamină pentru curățarea celulelor de măsurare
8.6	33696500-0	CleanCell	set	12	Soluție pentru curățarea celulelor de măsurare după petrecerea reacției.
8.7	33696500-0	Sys Wash	set	3	Soluție pentru reumplerea recipientului de apă din sistem,prevenirea dezvoltării bacteriilor și transferului de reactivi.
8.8	33696500-0	PreciControl Anti-HBcor	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-HBcor
8.9	33696500-0	PreciControl Anti-HCV	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-HCV
8.10	33696500-0	PreciControl HBsAg	set	1	Control cu 2 nivele pentru HBsAg
8.11	33696500-0	Assay Tips	set	8	Virfuri pentru prelevarea probelor ,set 160x120
8.12	33696500-0	Assay Cups	set	4	Pupițe pentru reacții set 160x60
8.13	33696500-0	Kit de mentenanță 6 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanța de 6 luni
8.14	33696500-0	Kit de mentenanță 12 luni	set	1	Set dedicate pentru mentenanța de 12 luni
8.15	33696500-0	Diluent universal	set	1	Soluție universal pentru diluție 2x36 ml
8.16	33696500-0	Anti-TPO	set	7	Set pentru determinarea anticorpilor A-TPO in ser,plasma cu numar de teste 100
8.17	33696500-0	FT3	set	3	Set pentru determinarea hormonului FT3,cu numar de teste 200
8.18	33696500-0	FT4	set	5	Set pentru determinarea hormonului FT4,cu numar de teste 200
8.19	33696500-0	TSH	set	6	Set pentru determinarea hormonului TSH,cu numar de teste 200
8.20	33696500-0	IgE	set	4	Set pentru determinarea imunoglobulinei IgE total, cu numar de teste 100
8.21	33696500-0	CS FT4	set	1	Calibrator pentru FT4
8.22	33696500-0	CS TSH	set	1	Calibrator pentru TSH
8.23	33696500-0	CS Anti-TPO	set	1	Calibrator pentru Anti-TPO
8.24	33696500-0	CS IgE	set	1	Calibrator pentru IgE tot
8.25	33696500-0	PC Universal	set	2	Control cu 2 nivele pentru hormonii tireoidieni si IgE
8.26	33696500-0	PC Anti-TPO	set	1	Control cu 2 nivele pentru Anti-TPO
8.27	33696500-0	Elecsys Calcitonin	set	3	Set pentru determinarea calcitoninei 100 teste
8.28	33696500-0	Calcitonin calSet	set	1	set flacoane cu volum4x1 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.29	33696500-0	PreciControl	set	1	set flacoane cu volum4x3 ml cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.30	33696500-0	DiluentMulti Assay	set	1	set flacoane cu volum 2x16 ml sample diluent cu termen de valabilitate nu mai mic de 24 luni
8.31	33696500-0	Vitamin B12 G2 Elecsys cobas e100	set	3	Set pentru determinarea calcitoninei 100 teste
8.32	33696500-0	Vitamin B12 II CalSet, for 4 x 1.0 mL	set	1	Calibrator pentru vitamina B12
8.33	33696500-0	PreciControl Varia, for 4 x 3.0 mL	set	1	Control cu 2 nivele pentru Vitamina B 12
8.34	33696500-0	Folate G3 Elecsys e100	set	3	Set pentru determinarea Folate III 100 teste
8.35	33696500-0	Folate III CalSet, for 4 x 1.0 mL	set	1	Calibrator pentru Folate III
8.36	33696500-0	PreciControl Varia, for 4 x 3.0 mL	set	1	Control cu 2 nivele pentru Folate III
8.37	33696500-0	Celula fotometrica cu electrod de ref pt cobas e411 , Roche Diagnostics, Germania	buc	1	
8.38	33696500-0	BlankCell Elecsys Cobas E	buc	1	
8.39	33696500-0	Cell Check Elecsys Cobas E	buc	1	
8.40	33696500-0	SAP Test Elecsys Cobas E	buc	1	

LOT XIII Reagenți și consumabile și accesorii pentru analizatorul imunologic cobas e 411 Roche Diagnostic system închis , Anexa nr.1 Cerintele generale la lotul "Reactivi, calibratori si materiale de control pentru analizatorul Cobas 4000 (Cobas E411 si Cobas C311), Roche Diagnostic. Sistem închis":

1. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile si cheltuieli aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).
2. Calibratori si materiale de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislatia RM în vigoare si să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de acelasi producător).
3. Ofertantii vor demonstra că reagentii, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de

	<p>producător (la frigider, frigoriifer sau în încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>4. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identificare (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale producătorului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor indicate în set.</p> <p>5. instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductivitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p> <p>Anexa 2 .Cerințe generale la lotul Accesorii consumabile/piese de schimb pentru Analizator Cobas E411, Roche Diagnostics, Germania, sistem închis.</p> <p>1.Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentareacertificatului de origine pentru produs.</p> <p>2.Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului.</p> <p>4.Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.</p> <p>5.Prezența instruirii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.</p>					
	LOT IX Teste pentru analiza chimică a urinei la analizatorul Mission U 120					30598
9.1	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 2 parametri în urină	set	4	Teste pentru determinarea glucozei și corpurilor cetonice în urină	
9.2	33696500-0	Stripuri pentru determinarea a 11 parametri în urină	set	200	Teste pentru determinarea: sange,urobilinogen,bilirubin,protein,densitatea,p H,glucoza,nitriți, leucocite compatibile cu analizatorul.	
9.3	33696500-0	Hirtie termică	bucăți	50	Compatibilă cu analizatorul	
	LOT X Teste pentru analizatorul imunologic cantitativ Getein FIA1000(compatibile cu analizatorul)					156070
10.1	33696500-0	D-dimeri	test	1000	Test pentru determinarea cantitativa a D-dimeri	
10.2	33696500-0	CK-MB/CTnI/MYO	test	300	Test pentru determinarea cantitativa a markerilor cardiari	
10.3	33696500-0	Troponine I	test	500	Test pentru determinarea cantitativa a troponinei TI	
10.4	33696500-0	Hirtie	bucata	10	Hirtie termica pentru imprimanta	
	LOT XI Reagenți pentru hemostaza,coagulometru Helena					30220
11.1	33696500-0	Tromboplastin	set	20	CE amestec de tromboplastina cu clorura de calciu lichid,cu activitatea 11-14 sec ISI 1-1.2 pentru determinarea indicelui de protrombina, protrombinei dupa Quick in plasma,INR, set cu 1000 teste	
11.2	33696500-0	Determinarea timpului de trombo-plasina partial activat	set	5	CE,Reagent APTT ,standardizat cu acid elagic si fosfolipida de soe, cu excluderea etapei de dilutie si pregatire pentru lucru, set 100 teste	
11.3	33696500-0	Determinarea timpului de trombina	set	5	CE, reagent liofilizat, prezentat a cite 4 flacoanex3 ml, pentru 50 teste	
11.4	33696500-0	Determinarea fibrinogenului dupa Clauss cu calibrator	set	20	CE, reagent liofilizat thrombin, uscat, solutie tampon imidazole concentrate, calibrator, set 100 teste	
11.5	33696500-0	Control plasma cu nivel normal	flacon	6	CE,plasma cu valori in domeniul normal, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon,volum-1 ml	
11.6	33696500-0	Control plasma cu nivel scazut	flacon	6	CE,plasma cu valori in domeniul scazut, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon, volum-1 ml	
11.7	33696500-0	Control plasma cu nivel crescut	flacon	2	CE,plasma cu valori in domeniul crescut, cu o stabilitate buna in timp si o variabilitate mica de la flacon la flacon,volum-1 ml	
	LOT XI Reagenți pentru hemostaza,coagulometru Helena Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat,marcat și etichetat de producător.Datele de identitate(denumirea,numărul lotului,seria,termen de valabilitate,condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezente în limba de stat sau limba rusă.Materialul de control propus să fie de la același producător cu reagenții.Toti reagenții sa fie compatibili cu analizatorul.					
	LOT XII Reagenți pentru analizatorul hematologic de tip închis Yumizen H 500					182730
12.1	33696500-0	ABX Diluent	buc	16	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare :20 l/buc	
12.2	33696500-0	ABX White Diff	buc	24	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500,	

					impachetare :Flacon 1l/buc	
12.3	33696500-0	ABX Cleaner	buc	12	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare :Flacon 1l/buc	
12.4	33696500-0	ABX Minocclair	Buc	2	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare : Flacon 0.5l/buc	
12.5	33696500-0	ABX Diffrol L	set	10	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare :2 flx 3ml/set	
12.6	33696500-0	ABX Diffrol N	set	10	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare :2 flx 3ml/set	
12.7	33696500-0	ABX Diffrol H	set	10	In ambalaj original de la producator,cu cod de bare compatibile cu analizatorul Yumizen H 500, impachetare : 2 flx 3ml/set	
<p>LOT XII Reagenti pentru analizatorul hematologic yumizen H 500 Pentru analizatoarele hematologice,diluentul izotonic conține adausuri speciale,care modifică membrana leucocitelor,numărarea și demensionarea celulelor sanguine. Soluția de lyzer pentru hemolizarea celulelor sanguine.Soluția de spălare-soluție proteolitica.Calibratorul și materialul de control necesar pentru calibrarea analizatorului și efectuarea controlului intern obligatoriu de la acelaș producător cu reagenții. Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare.</p>						
<p>LOT XIII Reagenti, consumabile pentru analizatorul biochimic de tip inchis cobra c111</p>						123345
13.1	33696500-0	ALT	set	5	Set pentru determinarea ALT cu numar de teste 400,ambalaj 4x100	
13.2	33696500-0	AST	set	5	Set pentru determinareaAST cu numar de teste 400, ambalaj4x100	
13.3	33696500-0	BIL D	set	40	Set pentru determinarea BIL D cu numar de teste 100, ambalaj2x50	
13.4	33696500-0	BIL T	set	13	Set pentru determinarea BIL T cu numar de teste 400,ambalaj 4x100	
13.5	33696500-0	GLUC	set	12	Set pentru determinarea Glucozei cu numar 400, ambalaj de teste 4x100	
13.6	33696500-0	UREA	set	10	Set pentru determinarea ureei cu numar de teste 4x100	
13.7	33696500-0	NaCl 9%	set	1	Solutir diluent,ambalaj 4x12 ml	
13.8	33696500-0	Cleaner basisch	set	1	Solutir alcalina pentru spalari special.ambalaj 4x21 ml	
13.9	33696500-0	Cobas Integra Cleaner	set	12	Solutie de spalare zilnica, ambalaj 1000 ml	
13.10	33696500-0	Mico cuvette Segment	set	12	Microcuvete pentru reactii, ambalaj 1680 bucat/set	
13.11	33696500-0	Lampa halogen	bucata	1	Lampa halogenAssy 12V/20W 05344620001	
13.12	33696500-0	Hirtie termica	bucata	10	Thermos-printer paper(U-411) 5 pcs 04352483001	
<p>LOT XIII.Reagenti pentru analizatorul biochimie automat cobas c 111 tip inchis. 1.Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul Cobas c 311 (sistem închis) de la producătorul utilajului. 2.Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactiv care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul Cobas c 311(sistem închis). 3.Calibratorii și materialile de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți,(să fie de la același producător). 4.Ofertanții vor demonstra că reagenții,seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider,frigorifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 5.Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător.Date de identitate (denumirea,numărul lotului,seria,termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p>						
<p>LOT XIV Reagenti,consumabile pentru analizatorul de gaze, ioni si metabolite Rapid Point 500</p>						267600
14.1	33696500-0	Teste de masurare compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	bucata	14	Cartus de masurare pentru 100 teste compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	
14.2	33696500-0	Teste de spalare compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	set	12	Cartus de spalare pentru compatibile cu analizatorul Rapid Point 500, set a cite 4 cartuse.	
14.3	33696500-0	Hirtie termostabila compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	bucata	12	Hirtie termica pentru imprimanta, rola 57mmx30m compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	
14.4	33696500-0	Seringi heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul Rapid Point 500	set	5	Seringi sterile heparinizate cu Litiu compatibile cu analizatorul Rapid Point 500, set 250 seringi.	

	Lot.15 AzurEozin dupa Romanovschi					446
15	33696500-0	AzurEozin dupa Romanovschi	litri	2	Vopsea gata pentru vopsirea frotiurilor de sange	
	LOT.16 Azopiram					1500
16	33696500-0	Azopiram	set	30	Set,R-1= 2x5 gr;R-2= 2x0,1 gr pentru 500 determinari, valabilitatea 12 luni	
	LOT.17 Ulei de imersie					143
17	33696500-0	Ulei de imersie	flacon	8	Flacon cu volum de 100 ml	
	LOT.18 Containere pentru colectarea urinei					9800
18	33696500-0	Containere pentru colectarea urinei	bucata	5000	Containere cu capac si eticheta de o singura folosinta, volum 250 ml	
	Lot nr.19 Containere pentru colectarea maselor fecale					1752
19	33696500-0	Containere pentru colectarea maselor fecale	bucata	1500	Containere cu capac si eticheta de o singura folosinta,cu lingurita	
	Lot nr.20 Cuve cu bile pentri investigatii hemostagice					38400
20	33696500-0	Cuve cu bile pentri investigatii hemostagice	bucata	10000	Compatibile cu coagulometru BENK	
	Lot nr.21- Cuve pentru investigatii hemostagice					5800
21	33696500-0	Cuve pentru investigatii hemostagice	bucata	6000	Compatibile cu coagulometru HELENA	
	Lot nr.22- Eprubete de unica folosinta					5770
22	33696500-0	Eprubete de unica folosinta	bucata	10000	Eprubete din polisterin cu pereti transparenti, conice cu capac,cu eticheta in ambalaj individual	
	Lot nr.23- Eprubete cu K3EDTA volum 1 ml					10000
23	33696500-0	Eprubete cu K3EDTA volum 1 ml	buc	15000		
	Lot nr.24 Eprubete cu K3EDTA volum 2.5 ml					500
24	33696500-0	Eprubete cu K3EDTA volum 2.5 ml	buc	1000		
	Lot nr.25- Test-latex determinarea celulelor lupice					1280
25	33696500-0	Test-latex determinarea celulelor lupice	set	1		
	Lot nr.26- Test rapid determinarea sangelui occult					1280
26	33696500-0	Test rapid determinarea sangelui occult	set	2	Set de teste pentru determinarea sangelui occult, ambalaj 20 teste fiecare test ambalat individual.	
	Lot nr.27- Tamponae imbinate cu alcool					1500
27	33696500-0	Tamponae imbinate cu alcool	buc	1000		
	Lot nr.28- Vopsea dupa Gram					521
28	33696500-0	Vopsea dupa Gram	set	1	ISO/CESet,BioGramm, ambalaj5x100ml,BGR4-K-100	
	Lot nr.29- Determinarrea anticorpilor Anti-HDV sumar					8400
29	33696500-0	Determinarrea anticorpilor Anti-HDV sumar	set	4	CE.Set pentru determinarea Anti-HDV,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	Lot nr.30- Determinarrea anticorpilor Anti-Toxocara carini					6000
30	33696500-0	Determinarrea anticorpilor Anti-Toxocara carini	set	5	CE.Set pentru determinarea Anti-Toxocara,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	Lot nr.31- Determinarrea anticorpilor Anti-Lambliia					4725
31	33696500-0	Determinarrea anticorpilor Anti-Lambliia	set	5	CE.Set pentru determinarea Anti-Lambliia,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
	Lot nr.32- Determinarrea anticorpilor Anti-Ascaridoz					5750
32	33696500-0	Determinarrea anticorpilor Anti-Ascaridoz	set	5	CE.Set pentru determinarea Anti-Ascaridoz,metoda ELISA,96 godeuri, detasabile, calibrator, control negativ, control pozitiv	
Valoarea estimativă totală						2 640 403,00

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**

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: pentru perioada anului 2024.

13. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2024**

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu se aplica**

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplica.**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAE	DUAE aprobat prin ordinul ministrului finanțelor nr. 72/2020 din 11.06.2020- (modificat prin ord. MF nr.146 din 24.11.2020) Completat și semnat electronic;	Obligativiu
2	Cerere de Participare	Anexa nr. 7 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
4	Specificații de preț	Anexa nr. 22 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
5	Specificații tehnice	Anexa nr. 23 la Doc. Standard completat- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	Obligativiu
6.	Garantia pentru oferta in valoare de 1% din suma ofertei fara TVA.	Anexa nr.9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 sau ordin de plată transferat pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or. Ungheni str.Nationala 37 Trezoreria regionala centruUngheni TREZMD2X Cont 2264061002 c/t 518430D00328AA ,IBAN MD30TRPCCU518430D00328AA	Obligativiu
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/ EXTRAS din Registrul de Stat al persoanelor juridice -copie, confirmată cu semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativiu
	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativiu
9	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor eliberat de Inspectoratul Fiscal	Copie-confirmată prin semnătura electronică a Operatorului economic	Obligativiu
10	Certificat privind deținerea unui cont bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativiu
11	Garantia de buna executie a contractului 5% din valoarea totala a contractului.	conform Anexei nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 originalul garanției pentru ofertă emis de banca deținătoare de cont in marime de 5% , sau prin transfer pe contul beneficiarului I.M.S.P. Spitalul Raional Ungheni C/F 1003609150409 Or Ungheni str.Nationala 37 , Trezoreria regionala centru-Ungheni TREZMD2X Cont 2264061002 c/t 518430D00328AA ,IBAN	Obligativiu

		MD30TRPCCU518430D00328AA ,	
12	DECLARAȚIE 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- Declarația Aprobata prin Ordinul Ministerului de Finanțe nr.145 din 24 noiembrie 2020, cu semnătura electronică a Operatorului economic Doar pentru agenții economici castigatori .	Obligatori
13	Declarație	La solicitare, ofertantul va prezenta mostre în decurs de 3 zile. Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligatori
14	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligatori la semnarea contractului

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz **nu se aplica**

18. 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 aplica**

19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):
Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic pret pe lot și corespunderea cerințelor solicitate**.

20. 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%
	Nu se aplica	

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

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

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

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

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

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. 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".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română**.

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplica**

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. 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

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **nu se aplica.**

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **_ nu se aplica .**

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **_ Informația o găsiți în SIA RSAP.**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **Informația o găsiți în SIA RSAP.**

33. 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 accepta
sistemul de comenzi electronice	Nu se accepta
facturarea electronică	Se accepta
plățile electronice	Se accepta

34. 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 se aplica**

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: **STATI Elvira**

L.Ș.