

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice  
prin procedura de achiziție Licitatie Deschisă  
CPV:33000000-0**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
2. IDNO: **1013603001636**
3. Adresa: **or.Cahul, str. Ștefan cel Mare,27**
4. Numărul de telefon/fax: **0299/3-29-12, 2-54-86**  
Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office.cs.cahul@gmail.com**
5. 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*
6. 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**
7. 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 or solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33000000-0	<b>Lotul I: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</b>				
		<b>ALT (TGP) Set 5x125ml</b>	set	12	<b>Cerințe generale:</b> 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 produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va	
		<b>AST (TGO) Set 5x125ml</b>	set	15		
		<b>Bilirubina totală și bilirubina directă Set 2x125ml</b>	set	10		
		<b>Albumina, Set 2x125ml</b>	set	3		
		<b>Calciu Arsenazo Set 2x125ml</b>	set	6		
		<b>Creatinina Jaffe Set 2x125ml, cu standard</b>	set	12		
		<b>Gamma GT Set 4x62,5ml</b>	set	7		
		<b>Fier Ferene Set 2x125ml</b>	set	6		
		<b>Magneziu Calmagite Set 2x125ml</b>	set	6		
		<b>Fosfataza alcalină / ALP Set 4x62,5ml</b>	set	6		
		<b>Proteina totală serum (Biuret) Set 2x125ml, cu standard</b>	set	4		

Proteina totală urină (Pyrogallol) Set 2x125ml, cu standard	set	4	<p>efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p><b>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</b></p> <p>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).</p> <p>6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>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> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>
Fosfor Set 2x125ml	set	1	
Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC) Set 4x62,5ml	set	2	
Creatinin fosfo-kinaza - MB (CK-NAC - MB) Set 4x62.5ml cu calibrator și controale incluse	set	3	
Trigliceride SL Set 6x50 ml, cu standard	set	8	
Amilaza SL Set 2x50ml	set	10	
Lipaza SL, set 3 x 10 ml cu calibrator	set	4	
Glucoza PAP SL Set 4x250ml, cu standard	set	8	
Urea SL Set 5x125ml, cu standard	set	5	
Acid uric SL Set 6x50ml, cu standard	set	7	
Colesterol SL Set 4x250ml, cu standard	set	8	
HDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	5	
LDL colesterol (R1+R2) 80 ml, cu calibrator	set	5	
IgA (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
IgG (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
IgM (imunoturbidimetrie), cu calibrator, 5ml + 2x25ml	set	2	
Hemoglobina glicozilată HbA1C reagent Set 1x32ml	set	30	
Hemoglobina glicozilată HbA1C calibrator Set calibrator HbA1c, 4x0,5ml	set	10	
Hemoglobina glicozilată HbA1C control nivel scăzut și nivel patologic înalt Set calibrator HbA1c, 4x0,5ml	set	8	
Soluție pentru spălare de sistem pentru PRO M	litri	3	
Soluție concentrată de Hypoclorid 0,5%	litri	3	
Multicalibrator universal pentru biochimie bazat de ser uman (ELICAL 2) set 4 x 3 ml	set	12	
Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I (ELITROL I) set 10 x 5ml	set	10	
Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II (ELITROL II) set 10 x 5ml	set	10	
ISE Soluție Diluent, set 12x25ml	set	3	

		ISE Soluție de Referință, set 1x500 ml	set	2			
		ISE Cleaner, set 6x8ml + ISE Condiționer , set 3x25 ml	set	2			
		ISE Calibrator, set (6x20ml + 6x20ml)	set	2			
		<b>Valoarea estimativă lot I fără TVA</b>				<b>365001,00</b>	
2.	33000000-0	<b><u>Lotul II: Specificații standard a accesoriilor/consumabilelor/piese de schimb pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group(Vital Scientific),Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u></b>					
		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1	<b>Cerințe generale:</b> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a accesoriilor/consumabilelor/pieselor de schimb cu utilajul dat, de la producătorul utilajului. 4. Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu. 5. Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat.		
		Rotor cuvetă pentru PRO M ( 3 rotore în set)	set	10			
		Cuve pentru ser pentru PRO M, volum 2,5 ml, diametru 1,5 cm	buc.	8000			
		Electrod uscat de referință pentru PRO M	buc.	1			
		Electrod uscat Bypass pentru PRO M	buc.	1			
		Electrod uscat Chloride pentru PRO M	buc.	1			
		Electrod uscat Natrii pentru PRO M	buc.	1			
		Electrod uscat Kalii pentru PRO M	buc.	1			
		Valvă pentru distribuirea lichidelor 3 canale pentru PRO M	buc.	1			
		<b>Valoarea estimativă lot II fără TVA</b>					<b>91620,00</b>
3.	33000000	<b><u>Lotul III: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Ruby CELL-DYN, producător ABBOTT,</u></b>					

-0	<b>SUA, Nr. Seria: AE 92546 tip închis(în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</b>			
	Soluție Cymet CN FREE, Fl.1L	litri	16	<p><b>Cerințe generale:</b></p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p><b>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</b></p> <p>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).</p> <p>6. 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).</p> <p>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> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină</p>
	Soluție Pro Clean CD (soluție enzimatică concentrată de spălare) FL.100ml	ml	600	
	Set de control 5 DIFF în 3 nivele (înalt, patologic, normal) 8 parametri(Normal, High, Low) Set 3x2,5ml	set	2	
	Soluție Diluent fl.20L	litri	100	
	Soluție de lizare a leucocitelor, Leucolyse, fl. 5L	litri	80	

					caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		<b>Valoarea estimativă lot III fără TVA</b>				<b>103250,0 0</b>
4.	<b>33000000 -0</b>	<b><u>Lotul IV: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u></b>				
		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	45	<b>Cerințe generale:</b> 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. <b>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</b> 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, frigorifer	
		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	8		
		Soluție Lysercell WNR, 5 litri	buc	7		
		Soluție Lysercell WDF, 2 litri	buc	15		
		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	4		
		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	12		
		Soluție Celleclean, 50 ml	buc	15		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	8		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	8		
		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	8		
		Set calibrator hematologic 5 DIFF, 22 parametri, 3 ml, XN CAL	flacon	1		

					<p>sau încăpere dotată cu echipament specific).</p> <p>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> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.</p>	
		<b>Valoarea estimativă lot IV fără TVA</b>				<b>236295,00</b>
5.	<b>33000000-0</b>	<b><u>Lot V. Reagenți pentru investigații hematologice Cerințe generale pentru Lotul V (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</u></b>				
		Toliclon Anti-A , cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100	<p>Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.</p> <p>- Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.</p>	
		Toliclon Anti-B, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-AB, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml	ml	100		
		Toliclon Anti-D IgG/Anti-D, cu pipeta dozator Ambalaj: de la 50 doze, 5 ml - 100 doze, 10ml Super	ml	100		
		<b>Valoarea estimativă lot V fără TVA</b>				<b>1771,00</b>
6.	<b>33000000-0</b>	<b>Lot VI Reagenți de hemostază și materiale de control pentru coagulometru Coatron X Eco Teco</b>				
		Set p/u detrmnarea protrombinei: Amestec Tromboplastin - CaCl2 0,025M lichid, gata p/u lucru cu stabilitatea 30 zile după deschiderea flaconului, compatibil cu coagulometrul Coatron X, 10 flacoane / set	set	12	<b>Cerințe generale:</b> 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. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de	

		Set p/u determinarea fibrinogenului metoda Klaus - fără diluția plasmei cu leniritatea 0.9-10.0 g/l, reagent lichid gata de lucru, compatibil cu caoagulometrul Coatron X, 2 flacoane / set	set	8	valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele pe etichetele componentelor incluse în set.  Reagenți lichizi gata de lucru.	
		Calibrator p/u determinarea fibrinogenului metoda Klaus	set	1	<p>Compatibil cu analizatorul <b>coagulometru Coatron X Eco Teco</b>.</p> <p><b>Nota:</b></p> <p>1.Prioritatea se va acorda seturilor de reagenți cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate. Calibratorii și standardele să fie înregistrate 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.</p> <p>2.Ofertanții vor demonstra ca reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc)</p>	
		Plasma de control normală cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2		
		Plasma de control patologica cu 7 parametri APTT, PT, INR, PT dupa Quick, TT, Fb dupa Claus, compatibil cu coagulometrul Coatron X	set	2		
		Cuve de reacție pentru Coagulometru optic COATRON X Eco Teco	buc	15000		
		<b>Valoarea estimativă lot VI fără TVA</b>				<b>45760,00</b>
<b>7.</b>	<b>33000000-0</b>	<b>Lot VII. Reagenți pentru investigații imunologice și izoserologice (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</b>				
		CPR-LATEX Cerinte generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	15	<p><b>Cerinte generale*</b></p> <p>1.Ofertantul prezintă certificatul CE sau echivalentul lui, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile depăstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producator să fie nu mai mic de 12 luni</p> <p>2. La cerere de prezentat monstre pentru testare de la operatorul cîștigător în termen de 5 zile din momentul luării deciziei. Ofertantul sa asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor. In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru</p>	
		ASLO-LATEX Cerinte generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	15		
		RF-LATEX Cerinte generale* + notă** Metoda: LATEX-TEST 100 teste	set	15		

				<p>reacție.</p> <p><b>3. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi și gata de lucru, în cazul când nu sînt liofilizați.</b> Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. In instrucțiunea de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu sensibilitatea nu mai mică de 99,9%și specificitatea100%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de cinci calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, in afară de controlul pozitiv și negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.</p> <p>4. Stripurile să fie detașabile, posibilitatea de a rupe stripul și de a folosi cite un godeu. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p><b>Notă **</b></p> <p>In set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparataj suplimentar și să conțină cit mai puține etape. Durata efectuării investigației să fie cit mai mică. Sensibilitate maximală (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate). Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluții de substrat+cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare. Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigorifer sau încăperi dotate cu echipament specific, etc).</p>	
		<b>Valoarea estimativă lot VII fără TVA</b>			<b>7830,00</b>
8.	33000000-0	<b><u>Lotul VIII: Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul MISSION U 500 Automat, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)</u></b>			



		<p>Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (leucocite, nitriți, urobilinogen, proteina, pH, blood, densitate relativă, corpi cetonici, bilirubină, glucoză, acid ascorbic)</p>	buc	200	<p><b>Cerințe generale:</b></p> <p>1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.</p> <p>2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.</p> <p>3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului.</p> <p>4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.</p> <p><b>Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).</b></p> <p>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).</p> <p>6. 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).</p> <p>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> <p>8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,</p>
		<p>Teste pentru determinarea parametrilor biochimici în urină (pH, proteina, densitate relativă, glucoză)</p>	buc	50	
		<p>Lichide de control în 2 nivele (patologic și normal)</p>	set	4	

					specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.	
		<b>Valoarea estimativă lot VIII fără TVA</b>				<b>38100,00</b>
9.	<b>33793000-5</b>	<b>Lotul IX: Vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</b>				
		Peroxid de hidrogen 33%-35%	litri	30	<b>Cerințe specifice:</b> Vîrfuri, vîrfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR să corespundă pipetelor tip Eppendorf și Hamilton și Lenppipet, prezentarea mostrelor este obligatorie.  Eprubete Eppendorf pentru PCR să fie cu clapa capacului elastică și urechiușă mare. Eprubetele să fie cu etichetă, cu capac rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie.  Cerințe p/u sonde, periuțe citologice, șervețelele îmbibate cu alcool – să posede în mod obligator certificate de confirmare igienic. Recipiente pentru deșeurile de culoare galbenă cu simbolul pericol biologic.  Toți reagenții și materialele consumabile să fie ambalate de producător.  - Pentru reactivi chimici în mod obligatoriu se va indica pe etichetă datele prevăzute de cerințele documentelor normative (ISO, GOST, OST, etc.) privind denumirea, masa moleculară, formula chimică unde este cazul, calificativul (gradul de puritate) al reactivului, cantitatea produsului, statutul Hazardului, gradul de hidratare, cantitatea de impurități, numărul lotului, data fabricării, condițiile de păstrare și termenii de valabilitate, etc.	<b>930,00</b>
		Suport pentru dozatoare de laborator, din plastic	buc.	10		<b>10500,0</b>
		Marker permanent pentru sticlă de laborator culoare negru / albastru/roșu (100+100+100)	buc	300		<b>2601,0</b>
		Eprubete cu citrate de Na 0,4ml (0,129mol/l) pentru VSH, cu vacuum, capac negru, volum 1,6 ml, cu etichetă pentru marcare	buc.	100		<b>320,00</b>
		Eprubetă cu clot activator, pentru biochimie, cu vacuum, capac roșu, etichetă pentru marcare, volum 4 ml	buc.	30000		<b>31800,00</b>
		Eprubetă cu anticoagulant K3EDTA, cu vacuum, capac mov/violet, etichetă pentru marcare, volum 2 ml	buc	30000		<b>28800,00</b>
		Tamponașe cu alcool 70°, în ambalaj de plastic, container, prevăzut cu capac și rulare la folosire, fără evaporare	buc.	50		<b>2250,0</b>
		Tamponașe sterile îmbibate cu alcool 70°, cu ambalaj care nu permite evaporarea alcoolului p/u dezinfectarea pielii înainte și după aplicare, ambalate individual.	buc.	150000		<b>22500,0</b>
		Lame de sticlă șlefuite, lungimea 7,5 cm, lățimea 2,5 cm, cu un capăt mat p/u scriere	buc	1000		<b>550,0</b>
		Teste express pentru determinarea Plasmodium malariae	buc.	100		<b>2100,00</b>
		Slaid planșete pentru citirea sedimentului urinar, prevăzut cu 10 camere de citire, grilaj de numărare, din masă plastică	buc.	6000		<b>36300,0</b>
		RPR carbon (Test Reagin Plasma) 500 teste	set	8		<b>2696,00</b>
		Citrat Na 3,8% pentru coagulogramă volum sînge 3 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, cu vacuum	buc.	8000		<b>8480,00</b>
		Vîrfuri albe / galbene tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de	buc	200000	<b>7200,00</b>	

		pipetă 0-200 mkl			
		Vîrfuri albastre tip Gilson pentru dozatoare manuale, cu fixare bună de pipetă 100-1000mkl	buc	10000	650,00
		TPHA (Diluent TPHA flacon cu volum de 20 ml; Test celule I și Test celule II de câte 9 ml fiecare; control pozitiv și negativ inclus în set 100 teste;	set	2	652,00
		Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100 ml, cu gradăție și etichetă, nesteril	buc.	10000	11000,0
		Coprecoltoare, container pentru mase fecale, prevăzute cu colector / lopățiță, capac roșu, volum 30 ml, cu etichetă pentru marcaj	buc.	1500	1500,00
		Teste express pentru determinarea antigenului Lamblia în mase fecale	buc.	100	3300,00
		Capilare pentru colectarea sângelui capilar tip Kabe, cu capac roșu, prevăzute cu microtub pentru colectare cu K3EDTA, volum 100-150 mcl	buc	5000	12500,00
		Pulbere uscată Albastru de metilen, ambalaj 100 gr	buc.	2	1396,00
		Pipete Pancenco, cu gradăție pronunțată	buc	300	705,00
		Eprubete Eppendorf 1,5 ml, cu închidere fixă, gradate	buc	1500	1275,00
		Eprubete de centrifugă, conice din masă plastică, prevăzute cu gradăție, volum 10 ml	buc.	1500	435,00
		Termohârtie pentru analizatorul hematologic PCE 210, 5,5 cm	buc.	200	921,00
		Hârtie de craft	kg	10	900,00
		Hârtie de filtru	kg	10	900,00
		Containere pentru colectarea deșeurilor medicale pînă la 1 lit, masă plastic, galbene cu siglă "Pericol biologic"	buc	10	200,00
		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 20 litri	buc	1000	3200,00
		Saci pentru pericol biologic, culoare galbenă, inscripționat sigla „PERICOL BIOLOGIC”, cu densitate groasă a polietilenei, volum 40 litri	buc	100	420,00
		Teste express pentru aprecierea HBsAg în ser	buc	200	1166,00

		Teste express pentru aprecierea Troponinei T în ser	buc	200		3200,00	
		Lancete automat (medlance lite) pentru înțeparea degetului la copii, 21G, 1,8 mm, culoare albastru	buc	2000		4400,00	
		Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 20 cuiburi, înălțime 5,5 cm	buc	40		1040,00	
		Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 96 cuiburi	buc	40		1240,00	
		Citrat de Sodiu, pulbere/cristale pentru soluție de VSH, Na <sub>3</sub> C <sub>6</sub> O <sub>7</sub>	kg	0,25		55,00	
		Azopiram, set pentru determinarea hemoragiilor oculte (reagent 1 - amidopirinum; reagent 2 - hidroclorid de anilină) 50 ml	set	8		840,00	
		Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistiroil, 46 godeuri de citire 7 x 6, 24 x 21 cm	buc	10		420,00	
		Planșetă pentru determinarea grupelor sanguine din polistiroil, 50 godeuri de citire 5 x 10, 19 x 29 cm	buc	20		1000,00	
		Pipete Pasteur, nesterile, din plastic, gradate, volum 3 ml	buc	1000		200,00	
		Timer de laborator, 60 minute, cu alarmă	buc	6		780,00	
		<b>Valoarea estimativă lot IX fără TVA</b>				<b>211322,0</b>	
<b>10.</b>	<b>33600000 -6</b>	<b>Lotul X: Produse parafarmaceutice</b>					
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatur "Lumed" 210mmx25- 30 m (cu diametrul interior al rulonului 18 mm)	rul	80		2800,00	
		Hirtie p/u diagramă termosensibilă pentru ECG la aparatur "EDAN SE-1201" cu dimensiunile 210mmx140mm -215p	pac	50		6250,00	
		Gel p/u ECO și USG 250ml	flacon	46		460,00	
		Hirtie pentru printer ultrasonografic 110mmx20m calitate superioară și suprafața lucioasă	rul	12		1296,00	
		Lampa bactericida fără suport 90cm 30W	buc	5		450,00	
		<b>Valoarea estimativă lot X fără TVA</b>				<b>11256,00</b>	
<b>11.</b>	<b>32354100 -0</b>	<b>Lotul XI: Filme radiologice pentru aparatul digital (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010)</b>					

		Film radiologic pentru aparatul digital 8x10(20*25cm)-125filme în cutie	cutii	40	<p><b>Cerințe:</b> Calitatea filmului radio(foto)grafic achiziționat cu sensibilitate la verde trebuie să corespundă următoarelor cerințe:</p> <p><b>I. 1.</b> Filmul radio(foto)grafic să fie compatibil cu casetele cu ecrane intensificatoare, sensibile la verde și cu reactivele, cele din urmă filme oferite de același producător pentru acest tip de film.</p> <p><b>2.</b> calitatea filmului radio(foto)grafic sensibil la verde și a reactivelor trebuie să corespundă tuturor cerințelor internaționale de calitate, fiind asigurată și confirmată prin: 2.1. declarație de conformitate a producătorului și certificat CE; 2.2. certificat ISO – 9001:2008; 2.3. produsul trebuie să corespundă standardelor: ISO 4090:2001; ISO 3665:1996; 2.4. datele testării vor fi prezentate conform standardelor: ISO 9236 – 1:2004; ISO 9236 – 3:1999; ISO 5799 – 1991; 2.5. Certificatul țării de origine pentru fiecare lot; 2.6. procesul verbal de testare a produselor, curbele sensimetrice și datele testării filmelor radio(foto)grafice medicale de către laboratorul producătorului cu condițiile expunerii și specificării procesării.</p> <p><b>II.</b> Parametrii filmului radio(foto)grafic sensibil la verde să fie următorii: II.1. Baza filmului: II.1.1. poliester; II.1.2. înveliș antistatic de calitate; II.1.3. acoperire cu emulsie pe ambele părți și fără defecte de emulsie.</p> <p><b>III.</b> Temperatura deformării straturilor de emulsie în grade Celsius <math>\geq 75^{\circ}\text{C}</math>.</p>	
		Film radiologic pentru aparatul digital 14*17(35*43cm)-125filme în cutie	cutii	13		
		<b>Valoarea estimativă lot XI fără TVA</b>				<b>174100,00</b>
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>1286305,0</b>

8. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

Pentru toate loturile;

9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admit oferte alternative**

(indicați se admite sau nu se admite)

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Pe parcursul anului 2020, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul.**

11. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31.12.2020.**

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

(indicați da sau nu)

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

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

14. 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
1.1	Formularul DUAE	Original, completat și confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	DA
1.2	Oferta de preț	Formularul F4.2 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului. <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	DA
1.3	Oferta tehnică	Formularul F4.1 din documentația standard (capitolul IV), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului. <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	DA
1.4	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%	<b>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</b> Beneficiarul plății: <b>LM.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL</b> Denumirea Băncii: <b>MFTTCahul</b> Codul fiscal: <b>1013603001636</b> IBAN: <b>MD34TRPCCF518430D00157AA</b> <b>cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. _____ din _____"</b>  Dispoziția de plată va fi atașată în modul scanat <b>*(se va prezenta la depunerea ofertei de către toți ofertanți)</b>	DA
1.5	Certificat de înregistrare a întreprinderii	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>*(Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA

1.6	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA
1.7	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - 15 zile din data eliberării); confirmat prin semnatura și ștampila Participantului <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA
1.8	Licența de activitate (dacă domeniul de activitate se licențiază)	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA
1.9	Toate documentele solicitate în lista reagenților și consumabilelor de laborator (CE, ISO și alte)	Copia, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA
1.10	Certificat de atribuire a contului bancar	Copia eliberată de banca deținătoare de cont, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător, în termen de max.5zile)</b>	DA
1.11	Garanția de bună execuție a Contractului în valoare de 5% din valoarea Contractului	<b>Original de Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 3.3 din Capitolul III – sau</b> <b>Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</b> Beneficiarul plății: I.M.S.P. CENTRUL DE SĂNĂTATE CAHUL Denumirea Băncii: MFTTCahul Codul fiscal: 1013603001636 IBAN: MD34TRPCCF518430D00157AA <b>cu nota "Pentru garanția de bună execuție a contractului nr. ___ din ___"</b> <b>* (Se va prezenta doar de către ofertantul declarat câștigător odată cu semnarea Contractului)</b>	DA

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

16. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitația electronică, 3 runde, pasul minim 1%.**
17. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică.**
18. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lot la loturile 1,2,3,3,5,6,7,8,10, cel mai mic preț pe poziții la loturile 9 și 11**
19. 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 aplică	

20. 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**
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile.**
23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**  
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
24. 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".*
25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat.**
26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică.**  
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
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.124 (et.4), MD 2001;*  
*Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*
28. 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 aplică.**
29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:**nu se aplică.**
30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: \_\_\_\_\_
31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:**03.04.2020**
32. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă



facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

**33. 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 aplică.**

(se specifică da sau nu)

**34. Alte informații relevante:** \_\_\_\_\_

Șef IMSP CS Cahul: **Hagioglo Alexandru**

L.Ș.